

Das Jahresregister ist unter 6 Rubriken alphabetisch geordnet.

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

| Stichwortregister | | | |
|--|---|---|--|
| | - Überprüfung durch Händler/ Importeur 3/144 | Elektronische Gesundheitskarte 1/15, 3/137 | linien im Sozialbereich, siehe unter SGB |
| Akkreditierung | - SGB 2/54, 2/70, 2/77, 3/104, 3/114, 3/122 | Ergebnisse der systematischen Marktüberwachung von Medizinprodukteherstellern 4/165 | Informationsfreiheitsgesetz, Gebührenordnung 1/32 |
| - Beirat 4/179 | - 20 Jahre Produktsicherheit durch die „Neue Konzeption“ 1/25 | Ergonomie von Home-Care-Produkten 2/65 | Informationsgebührenverordnung – IFGGebV 1/48 |
| - Neuordnung des Akkreditierungswesens 1/26 | Deutsches Institut für Medizinische Dokumentation und Information (DIMDI) 1/44, 4/182 | Erreichbarkeit der zuständigen Behörden der Länder zur Meldung von Risiken aus Medizinprodukten außerhalb der Dienstzeit sowie der zuständigen Dienststellen der Bundeswehr und der Erreichbarkeit der zuständigen Bundesoberbehörden, Bekanntmachung 3/149 | In-Haus-Herstellung 1/11, 4/162 |
| - Schaffung einer übergeordneten deutschen Akkreditierungsstelle 4/169 | Diagnostika 3/122 | Forschungsstelle für Medizinprodukterecht Augsburg siehe unter Medizinprodukterecht | Innovation 1/28 |
| Anwendung der Ergonomie auf Medizinprodukte 3/143 | Dienstleister, externe 2/63 | Gebührenordnung, Informationsfreiheitsgesetz 1/32 | - Kosten von 4/184 |
| Apothekenbetriebsordnung, Zweite Verordnung zur Änderung 1/47 | EG/EU | Gentest 1/29 | - Wer soll das bezahlen? 4/186 |
| Arzneimittelgesetzes, Verwaltungsvorschrift zur Durchführung des 2/78, 2/92 | - allgemein 3/102, 4/154 | Gentherapie 1/24 | Inverkehrbringen von Medizinprodukten 2/63 |
| Arzneimittelvertrieb 3/125 | - Binnenmarkt, Deutsche Unternehmen zur Meldung aufgerufen 1/25 | Gesetz über die Spende, Entnahme und Übertragung von Organen und Geweben 2/69 | In-vitro-Diagnostika 1/11, 4/162 |
| Aufbereitung und Wiederverwendung von Medizinprodukten 2/81 | - Bürokratiekosten messen und vergleichen 4/159 | Global Harmonization Task Force (GHTF) 1/19, 3/138, 3/140, 4/181 | Konformitätsbewertung in Deutschland 4/169 |
| Australien, Abkommen mit der Schweiz 3/138 | - Erweiterung, Bulgarien und Rumänien 4/177 | Gewebetherapie 1/24 | Kostentragung für eine weltweite Umrüstaktion von Röntgengeräten durch Hersteller oder Zulieferer im Rahmen der Produzentenhaftung 4/195 |
| Betriebswirtschaftliche Perspektiven 4/171 | - Förderung der Gen-, Zell- und Gewebetherapie auch für Medizinprodukte 1/24 | GKV siehe unter SGB | Leistungspflicht der gesetzlichen Krankenversicherung für sog. neue Behandlungsmethoden 1/35 |
| Binnenmarkt, Deutsche Unternehmen zur Meldung aufgerufen 1/25 | - Innovation 1/28 | Global Harmonization Task Force (GHTF) 1/19, 3/138, 3/140, 4/181 | Magnetresonanzeräten für die medizinische Diagnostik, Besondere Festlegungen für die Sicherheit von 4/194 |
| Blutzuckermesssystem 2/65 | - Kommission, Einheit F/3 Medizinprodukte/Kosmetik 2/89 | Hämodialyse, Hämodiafiltrations- und Hämofiltrationsgeräten, Besondere Festlegungen für die Basissicherheit und die wesentlichen Leistungsmerkmale von 4/194 | Medizinischen Pflasters eines ausländischen Herstellers als Medizinprodukt oder Arzneimittel, Einordnung eines 4/200 |
| Bulgarien, EU-Erweiterung 4/177 | - Medizinprodukterichtlinie 1/2, 1/4 | Herstellung von Medizinprodukten 1/19 | Medizinprodukte |
| Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen (Österreich) für Medizinprodukte zuständig 1/32 | - Offizieller Start zur Änderung der EG-Medizinprodukterichtlinie 1/4 | Hilfsmittel/Hilfsmittelverzeichnis/Hilfsmittelrichtlinien im Sozialbereich, siehe unter SGB | - Innovation 1/28 |
| Bundesministerium für Gesundheit, neue Anschrift 2/78 | - Ratspräsidentschaft im Gesundheitsbereich, Deutsche 4/189 | Informationsfreiheitsgesetz, Gebührenordnung 1/32 | - SGB siehe unter SGB |
| Bürokratiekosten messen und vergleichen 4/159 | - Zukunft des europäischen Binnenmarktes, Befragung 4/178 | Informationsgebührenverordnung – IFGGebV 1/48 | Medizinproduktebetrieberverordnung 1/11 |
| CE-Kennzeichnung | Eigenherstellung 4/162 | In-Haus-Herstellung 1/11, 4/162 | Medizinproduktegesetz |
| - Information über die CE-Kennzeichnung durch die Medizinprodukte-Industrie 3/135 | Einmalprodukte 2/81 | Innovation 1/28 | |
| | Elektro- und Elektronikgesetz 1/33 | Inverkehrbringen von Medizinprodukten 2/63 | |
| | Elektronischer Geschäftsverkehr 1/29 | In-vitro-Diagnostika 1/11, 4/162 | |

- Änderung des 1/11, 3/134, 4/162
- in der praktischen Umsetzung 1/26
- Medizinprodukte-Herstellung 1/19
- Medizinprodukterecht, Forschungsstelle der Universität Augsburg 2/79, 3/148, 4/184
- Gründung eines Fördervereins 4/175
- Zweites Forum 4/184
- Medizinprodukterichtlinie, EG 1/4
- Medizinprodukteverordnungen, Änderungen 3/134
- Medizinprodukte-Verschreibungsverordnung 1/15
- Neue Konzeption 1/25
- Neuroprothetik 1/22
- Organe und Gewebe bei Medizinprodukten 2/69
- Österreich
 - Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen für Medizinprodukte zuständig 1/32
- Peritoneal-Dialyse-Geräte, Besondere Festlegungen für die Basissicherheit und die wesentlichen Leistungsmerkmale von 4/194
- Produkte menschlichen Ursprungs 2/69
- Quecksilber in Medizinprodukten 1/31
- Rabattverträge 4/156
- Risiken, Erreichbarkeit der zuständigen Behörden der Länder zur Meldung von Risiken aus Medizinprodukten außerhalb der Dienstzeit sowie der zuständigen Dienststellen der Bundeswehr und der Erreichbarkeit der zuständigen Bundesoberbehörden, Bekanntmachung 3/149
- Rückrufkosten für Hersteller und Zulieferer 4/195, 4/197
- Rumänien, EU-Erweiterung 4/177
- Säuglings-Phototherapiegeräten, Besondere Festlegungen für die Sicherheit von 4/194
- Säuglingswärmestrahlern, Besondere Festlegung für die Basissicherheit und die wesentlichen Leistungsmerkmale von 3/143
- Schöpferische Zerstörung aus betriebswirtschaftlicher Perspektive – aktuelle Chancen einer alten Idee 4/171
- Schweiz
 - Abkommen mit Australien 3/138
 - Gentests 1/29
 - Heilmittelinstitut, neue Leitung der Abteilung Medizinprodukte 4/181
 - Quecksilber 1/31
 - Verordnungen, neue 4/180
 - Zahnbleichmittel 1/30
- SGB
 - Diagnostika 3/122
 - Gesundheitsreform 3/125, 3/130, 4/154
 - Medizinprodukte 1/26, 2/54, 2/56, 2/61, 2/70, 2/76, 3/104, 3/108, 3/114, 3/130, 3/134, 4/156
 - Neue Behandlungsmethoden 1/35
 - Positionspapier der Spitzenverbände 3/104, 3/114
- Sicherheit, Allgemeine Festlegung für die 2/80
- Stoffverbote 1/33
- Therapeutischer Nutzen eines Medizinproduktes 2/61, 2/70
- Überwachung 1/2, 1/26, 4/165
- Ultraschall – Charakterisierung von Feldern – Schätzung der In-situ-Werte in finiten Amplituden für Ultraschallstrahlenbündel 4/194
- Unternehmensführung 4/171
- Verschreibungspflicht von Medizinprodukten, Hinweis auf 2/83
- Verwaltungsvorschrift zur Durchführung des Arzneimittelgesetzes 2/92
- Werbung für Medizinprodukte 2/81
- Wiederverwendung von Medizinprodukten 2/81
- Zahnbleichmittel 1/30
- Zelltherapie 1/24
- zinprodukten 2/81
- CE-Kennzeichnung, Überprüfung durch Händler 3/144
- Kostentragung für eine weltweite Umrüstaktion von Röntengeräten durch Hersteller oder Zulieferer im Rahmen der Produzentenhaftung 4/197
- Leistungspflicht der gesetzlichen Krankenversicherung für sog. neue Behandlungsmethoden 1/35
- Medizinischen Pflasters eines ausländischen Herstellers als Medizinprodukt oder Arzneimittel, Einordnung eines 4/200
- Medizinprodukte in der gesetzlichen Kranken- und sozialen Pflegeversicherung 2/56, 3/108
- Verschreibungspflicht von Medizinprodukten, Hinweis auf 2/83
- Werbung für Medizinprodukte 2/81

Literatur/ Buchbesprechung

- Bröhl/Bender/Röder-Messell, Das neue E-Commerce-Recht 4/192
- Hüning/Kirchberg/Schulz, Die neuen EG-Maschinenrichtlinie 4/193
- Kullmann, ProdHaftG, Gesetz über die Haftung für fehlerhafte Produkte 4/193
- Presse-Taschenbuch Gesundheit 2006/2007 4/192
- Schorn: Medizinprodukte Recht 2/79, 3/142
- Schwarz/Kerchlang/Schwarz/Thiele/Völler, Leitfaden Klinischer Prüfungen von Arzneimitteln und Medizinprodukten 4/191
- Statistisches Jahrbuch 2005 für die Bundesrepublik Deutschland und für das Ausland 1/34

Verbände

- Bundesinnungsverband für Orthopädie-Technik (BIV) 1/45
- Bundesverband Medizintechnologie e.V. (BVMed) 1/45, 2/75, 2/80, 2/88
- Deutsche Krankenhausgesellschaft (DKG) 1/44
- SPECTARIS 2/90
- Verband der Diagnostica-Industrie (VDGI) 2/91
- Verband der Krankenhaus-Direktoren (VKD) 2/91
- ZVEI-Fachverband Elektromedizinische Technik 2/89

Normen

- Medizinprodukte
 - Anwendung der Ergonomie auf Medizinprodukte 3/143

Medizinische elektrische Geräte

- Hämodialyse, Hämodiafiltrations- und Hämodiafiltrationsgeräten, Besondere Festlegungen für die Basissicherheit und die wesentlichen Leistungsmerkmale von 4/194
- Magnetresonanzgeräten für die medizinische Diagnostik, Besondere Festlegungen für die Sicherheit von 4/194
- Peritoneal-Dialyse-Geräte, Besondere Festlegungen für die Basissicherheit und die wesentlichen Leistungsmerkmale von 4/194
- Säuglings-Phototherapiegeräten, Besondere Festlegungen für die Sicherheit von 4/194
- Säuglingswärmestrahlern, Besondere Festlegung für die Basissicherheit und die wesentlichen Leistungsmerkmale von 3/143
- Sicherheit, Allgemeine Festlegung für die 2/80
- Ultraschall – Charakterisierung von Feldern – Schätzung der in-situ-

Werte in finiten Amplituden für Ultraschallstrahlenbündel 4/194

Personalia

- Allen, Robert 4/181
 Bellwinkel, Dierk 4/181
 Edelhäuser, Rainer, Dr. 4/181
 Frankenberger, Horst, Prof. 4/181
 Gassner, Ulrich M., Prof. Dr. 3/2006
 Kaiser, Dieter, Dr. 1/45, 4/182
 König, Bertram E. 4/181
 Köster, Rolf, Dr. 1/45
 Krumme, Reiner 4/181
 Lecrenier, Sabine 2/89
 Rieck, Jana 2/88
 Schmidt, Anton J. 2/88
 Turocy, Robert L. 4/181
 Vedder, Meike 2/89
 Voelksen, Rainer 4/181
 Wenzel, Markus 2/89
 Werda, Frank, Dr. 1/45
 Widman, Margit, Dr. 4/181
 Zobrist, Markus, Dr. 4/181

Aus den Behörden

- Apothekenbetriebsordnung, Zweite Verordnung zur

- Änderung 1/47
 Arzneimittelgesetzes, Verwaltungsvorschrift zur Durchführung des 2/92
 Deutsches Institut für Medizinische Dokumentation und Information (DIMDI) 1/44, 4/182
 Erreichbarkeit der zuständigen Behörden der Länder zur Meldung von Risiken aus Medizinprodukten außerhalb der Dienstzeit sowie der zuständigen Dienststellen der Bundeswehr und der Erreichbarkeit der zuständigen Bundesoberbehörden, Bekanntmachung 3/149
 EU-Kommission, Einheit F/3 Medizinprodukte/Kosmetik 2/89
 Informationsgebührenverordnung – IFGGebV 1/48

Autorenregister

- Backhaus, Claus 2/65
 Barion, Jürgen 4/165
 Baumann, Hans Georg 1/35, 2/56, 2/81, 3/108, 3/144, 4/197

- Bellwinkel, Dierk 1/19
 Friesdorf, Wolfgang 2/65
 Gersch, Martin 4/171
 Götting, Susanne 4/156
 Heil, Maria Nina 3/114
 Hellwig, Bettina 2/22, 2/75, 2/80, 4/186
 Koop, Alexander 4/159
 Kuhn, Imke 1/11, 4/162
 Leitner, Oliver 4/184
 Middeler, Guido 2/63
 Neudert, Klaus 2/80, 3/143, 4/192
 Niggemeier, Frank 4/189
 Ouyeder, Ouelid 2/65
 Petersen, Jörg 2/63
 Rübke, Constanze 4/159
 Schluckebier, Christian 3/122
 Schorn, Gert H. 1/2, 1/4, 1/24, 1/25, 1/26, 1/28, 1/29, 1/31, 1/31, 1/32, 2/54, 2/69, 2/70, 2/76, 2/78, 2/79, 3/102, 3/104, 3/125, 3/130, 3/134, 3/135, 3/137, 3/138, 4/154, 4/169, 4/175, 4/177, 4/178, 4/179, 4/180, 4/181, 4/182
 Sczuka, Sebastian 2/61
 Schwanbom, Erik 3/140
 Steinrücken, Thimo 1/15,
 Sude, Oliver 4/156
 Wallroth, Carl F. 3/140
 Wigge, Peter 2/61, 3/122