

Das Jahresregister ist unter acht Rubriken alphabetisch geordnet.

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

Die Jahresregister der vorhergehenden Jahrgänge und den thematischen Überblick  
siehe unter [www.medizinprodukte-journal.de](http://www.medizinprodukte-journal.de) <Archiv>.

## Seitenübersicht 2013

MPJ 1 = 1 – 88

MPJ 2 = 89 – 176

MPJ 3 = 177 – 248

MPJ 4 = 249 – 329

## Stichwortregister

### A

Abgabebeschränkungen 2/118  
abgetötet, Definition 4/265  
Akkreditierung von Konformitätsbewertungsstellen 3/235  
Apothekenpflicht 2/118  
Apps, Gesundheits- 1/23  
Arbeitsschutz 4/256  
Arzneimittel  
– Medizinprodukte, Abgrenzung 1/54, 2/138, 4/292  
– Packungsgrößen 4/302  
– Wirkung 2/165  
Aufbereitung von Medizinprodukten 1/42, 1/69, 1/70, 1/73  
Ausgangsmaterial, Definition 4/265

### B

Bauchgurt- Fixierungssysteme 1/73, 2/163  
Beihilfefähigkeit 2/144, 3/219  
Benannte Stellen 3/212, 3/235, 4/265, 4/279  
Berufsausweis für Ingenieure 3/231  
Beseitigung, Definition 4/265  
Bestechlichkeit 3/178  
Behandlungsmethoden, neue 1/63  
Biologische Substanzen 2/108  
Biomedizinische Technik, Aus- und Weiterbildung 3/233  
Biostoffverordnung 4/256, 4/301  
Burnout 4/302

### C

CE-Kennzeichnung 2/158, 4/309

### D

Datenschutz 4/285  
Datentransparenz 1/61  
Dekubitus-Hilfsmittel 4/309  
DIMDI-Verordnung (DIMDIV) 2/118

### E

E-Commerce 2/160  
eCall 4/303  
eHealth 1/62, 1/63, 1/68  
Elimination, Definition 4/265  
Endoprothesen-Register 1/61  
Ethikkommission 3/201  
EU  
– Bekämpfung von Gesundheitsbedrohungen 4/301  
– Entbürokratisierung 3/223  
– Kommission 4/305  
– Patente 1/64  
EU-Richtlinien/-Verordnungen  
– Biozid-Verordnung 4/265  
– Entwurf einer Verordnung zur Neuordnung des MP-Rechtes 1/2, 1/7, 1/35, 2/108, 2/95, 2/108, 2/151, 2/159, 3/184, 3/191, 3/196, 3/225, 4/251, 4/271  
– Steuervorschriften 2/153  
– Gewebe tierischen Ursprungs 4/265

### F

Folgerzeugnis, Definition 4/265  
Forschung  
– Deutschland 3/225  
– EU 2/152, 4/308  
– Förderung 2/150, 2/163, 3/235, 4/308

### G

Gefährliche Produkte 1/61, 4/276  
Gelenkersatz 1/71  
Gesundheits-Apps 1/23  
Gesundheitsforschung, Institut 1/60  
Gesundheitswirtschaft 1/68, 1/69, 4/307  
Gewebe  
– Definition 4/265  
– tierischen Ursprungs 4/265  
GKV  
– Kosten 2/153, 2/160, 3/227, 4/302, 4/303, 4/311  
Glukosemessung 1/60  
Green Hospital 4/307  
GS1 Standards 4/310  
Gurgellösung 4/ 292

### H

Haftung 1/56, 2/113, 3/212, 4/276, 4/279  
HBsAg-Test 2/162  
Heilmittelwerberecht (HWG) 1/76, 2/91  
Herstellung 1/42  
Hilfsmittelversorgung 1/68, 1/74  
Hilfsmittelverzeichnis 2/163, 4/311  
Hörhilfen 1/60, 1/72, 2/130, 4/307, 4/311  
Hygiene-Förderprogramm 4/310

### I

Implantate 4/306  
– Brustimplantate 3/212, 4/279  
Inaktivierung, Definition 4/265  
Industriegas 2/113  
Ingenieur  
– Arbeitsmarkt 4/307  
– Berufsausweis 3/231  
Inkontinenzversorgung 1/71  
Innovation 1/64, 2/150, 2/152, 2/163, 4/250, 4/306  
IT-Systeme 1/31, 1/62, 4/250, 4/271

IVD-Kodex, Eigenanwendung- 2/163

## K

Kartellrecht 3/179

Katheter

– zentralvenöse 1/63

Klassifizierung 4/288

KMU siehe Unternehmer

Klee-Preis 4/308

Klinische Bewertung/Prüfung siehe

Medizinprodukte 4/265

Konformitätsbewertungsstellen,

Akkreditierung 3/235, 4/265

Krankenhäuser

– Behandlungen in 4/303

– Kosten 1/62, 2/159, 2/160, 3/223,  
3/226, 4/301, 4/307

– Management 3/224

– Qualität 1/62, 2/152, 3/225

Krankenversicherung 1/70, 3/179,  
3/224, 3/226, 3/227, 4/301, 4/305,  
4/306

## L

Labormedizin 2/160

## M

„Made in Germany“ 4/309

Marktbeobachtung 3/191, 3/201

Medizinische Zweckbestimmung  
1/51

Medizinprodukte

– Abgabeverordnung (MPAV)  
2/118, 2/158

– Abgrenzung, siehe unter Abgrenzung

– Arbeitsmarkt 1/72, 2/150

– Beihilfefähigkeit 2/144, 3/219

– Betreiberverordnung (MPBetreiberV) 2/118

– DIMDI-Verordnung (DIMDIV)  
2/118

– Klassifizierung 3/232, 4/288

– klinische Bewertung/Prüfung  
2/118, 3/184, 3/191, 3/201, 3/223

– klinische Prüfung, Verordnung  
(MPKPV) 2/118, 4/265

– Sicherheit 1/70, 2/159, 3/191,  
4/261, 4/265, 4/306

– Sicherheitsplanverordnung  
(MPSV) 2/118

– stoffliche 2/108, 4/303

– Gewebe tierischen Ursprungs,  
mit 4/265

– Tracheostoma 3/232

– wirtschaftliche Bedeutung 1/70,  
1/72, 4/300, 4/307, 4/310

Medizinproduktrecht 2/166, 4/265,  
4/270

– Drittstaaten 4/251, 4/270

– Erfahrungen

– Gesetz, Änderung siehe unter  
Medizinprodukte

– Verordnungen, Änderungen  
siehe unter Medizinprodukte

## N

Nadelstichverletzung 4/256

Nanotechnologie 3/232

Normen siehe unter Offizielle Be-  
kanntmachungen

Norm DIN EN ISO 14971:2012,  
Stellungnahme 4/261

Normen, globale 4/310

Nutzenbewertung 2/95

## O

Operationsmatratze 4/288

Organtransplantation 3/225

## P

Patente, EU 1/64, 3/223, 4/310

Patientenlifter 4/311

Pflegemittelverzeichnis 2/163, 4/311

PKV 4/305

Post-Market-Clinical-Follow-Up-  
Studien 3/191

Preis für Patientensicherheit in der  
Medizintechnik 4/308

Produkthaftung 1/56, 4/276, 4/279

## R

REACH-Verordnung 2/153

Regulatory Affairs 1/3

Risikobewertung 2/95, 3/191, 3/201,

4/265

Risikomanagement 1/31, 4/261,  
4/265

Rückrufaktionen, Portal 1/61

Russland 4/251

## S

Schadensersatzanspruch 1/56, 3/212

Schmerzensgeldanspruch 1/56,  
3/212, 4/279

Schnittverletzungen 4/256

Seltene Erkrankungen 4/300

Sicherheitsbeauftragter 3/205

Software als Medizinprodukt 4/271

Sonderanfertigung 4/265

Sozialgesetzbuch V (SGB V) 2/95,  
2/130, 2/144, 3/179, 3/184, 3/219,  
3/223

Sponsoring 3/178

Standards, globale 4/310

Stent, antikörperbeschichteter 3/224,  
4/300

Steuervorschriften, EU 2/153

Stichverletzung 4/256

## T

Technologiebewertung 3/184

Tracheostoma-Hilfsmittel 3/232

TSE 4/265

## U

Überwachung 1/35, 1/42, 3/201,  
4/265

Ultraschalluntersuchung 1/61

Unique Device Identification System  
– UDI – 1/35

Unternehmen, kleine und mittlere  
(KMU) 2/150, 2/163

Untersuchungsmethoden, neue 1/63

Ursprungsland, Definition 4/265

## V

Verschreibungspflicht 2/118

Verringerung, Definition 4/265

Vorkommnisse, Meldungen 1/35,  
3/201

**W**

Werbung 2/91  
 Wettbewerbsverstoß 4/285  
 Wiederaufbereitung siehe Aufbereitung  
 Wirtschaft  
 – Afrika 3/231  
 – Auslandsgeschäft 3/232, 4/251  
 – Umsätze Medizinprodukte 2/151, 3/232, 4/300  
 Wundversorgung 3/230

**Z**

Zahnersatz 3/224  
 Zelle, Definition 4/265  
 Zuwendungen 3/178  
 Zweckbestimmung 1/51

**Literaturhinweise/Buchbesprechungen**

Apotheken-Vorschriften CD-ROM 2/168, 4/315  
 Arzneimittelprüfrichtlinien. Karl Feiden 1/78  
 Arzneimittelrecht-CD. Karl Feiden, Herrmann Josef Pabel 3/240  
 Arzneimittelrecht Kommentar. Klossel Cyran 1/77, 2/167, 3/237, 4/315  
 Arzneimittelwirkungen. Mutschler 2/165  
 Der Parteienstaat in Deutschland. Everhard Holtmann 1/77  
 Deutschlands Emigranten. Stefan Moses 4/313  
 Ein Impressionist und die Fotografie. Gustav Caillebotte 1/75  
 Europäisches Arzneibuch 3/236, 4/314  
 Freiburg Breisgau/Markgräflerland. Wolfgang Abel 2/164  
 Heilmittelwerbegesetz. Bülow/Ring/Artz/Brixius 1/76  
 Medizinprodukte in Europa. Ulrike Bohnsack, Gert Schorn 2/167, 3/237, 4/315  
 Medizinprodukte-Recht. Gert Schorn 2/166

RAF – Terror im Südwesten 4/313  
 Rechtskonformes Inverkehrbringen von Produkten. Peter Buck, Michael Loerzer, Andreas Schwabedissen 2/166  
 Über das Verbrennen von Büchern. Erich Kästner 3/236

**Normen**

Bekanntmachung zu Normen siehe unter Offizielle Bekanntmachungen  
 Europäische Normen siehe unter Offizielle Bekanntmachungen  
 Normen 1/47, 3/209, 4/273, 4/310  
 DIN EN 80001-1: Grundlagen und Praxis 1/31

**Offizielle Bekanntmachungen/Aus den Behörden**

Akkreditierung von Konformitätsbewertungsstellen 3/235  
 Arzneimittel-Richtlinie 1/73, 2/162, 3/235, 4/311  
 Aufbereitung: Hygieneanforderungen 1/73  
 Bauchgurt-Fixierungssysteme 1/73, 2/163  
 Eigenanwendungs-IVD-Kodex 2/163  
 Festbeträge für Hörhilfen 4/311  
 FlowMedical-Katheter 1/74  
 Fördermöglichkeiten 2/163, 3/235, 4/311  
 Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA), Stellungnahmeberechtigte 1/74  
 HBsAg-Test 2/162  
 Hilfsmittelverzeichnis 1/74, 2/163, 3/235, 4/311  
 Normen, Fundstellen 1/73, 2/162  
 Pflegemittelverzeichnis 1/74, 2/163, 3/235, 4/311  
 Schweißnahtkontrolle am Patientendifter 4/311

**Personalia**

Bauerfeind, Hans-B. 4/305  
 Borst, Matthias 3/229  
 Brauer, Klaus 2/156  
 Frankenberger, Horst 3/230  
 Gerlach, Ferdinand M. 1/66  
 Grahl, Volker 1/67  
 Hermann, Ralf 1/66  
 Knieps, Franz 3/229  
 Koller, Michael 1/66  
 Laue, Uwe 4/305  
 Lenarz, Thomas 3/229  
 Mimica, Neven 4/305  
 Pföhler, Wolfgang 2/156  
 Rietschel, Ernst Theodor 3/230  
 Rundt, Cornelia 2/155  
 Schneider, Joachim 1/67  
 Schulte-Sasse, Hermann 2/155  
 Schweizer, Alexander 2/155  
 Ungeheuer, Udo 1/67  
 Wachenhausen, Heike 3/230

**Rechtssprechung**

Abgrenzung Arzneimittel/Medizinprodukte 1/54, 4/292  
 Beihilfe  
 – -fähigkeit eines Medizinproduktes/Arzneimittels 2/144  
 – für arzneimittelähnliche Medizinprodukte (.....) 3/219  
 Haftung einer Benannten Stelle 3/212, 4/279  
 Haftung für fehlerhafte Produkte (85/374/EWG) 4/276  
 Klassifizierung eines aktiven therapeutischen Medizinproduktes 4/288  
 Kombination Arzneimittel/Medizinprodukt, Hinzufügung wirkstofffreier Tabletten 2/138  
 Kostenerstattung  
 – Hörgeräte, digitale 2/130  
 Medizinische Zweckbestimmung 1/51  
 Schadensersatz- und Schmerzensgeldanspruch 1/56, 4/279