

VERÖFFENTLICHUNGEN

DR. IUR. MARTIN W. WESCH

Rechtsanwalt
Fachanwalt für Medizinrecht
Fachanwalt für Arbeitsrecht

I. Bücher

- 2019 **Herstellung und Prüfung im Lohnauftrag**, wichtige GMP-Aspekte für Auftraggeber und Auftragnehmer, Böttcher, Gausepohl, Wesch, Maas & Peither AG - GMP Verlag, Schopfheim, S. 3-23, 101-140
- 2018 **Schutz vor Arzneimittelfälschungen**, Regelungen zur Arzneimittelsicherheit, Technische Umsetzung, Ausblick, Mitherausgeber und Mitautor, ECV Verlag, Aulendorf, S. 8-11, 20-66
- Die Qualified Person**, Aufgaben, Pflichten und Verantwortlichkeiten nach AMG und AMWHV, Pharma Technologie Journal, 2. Auflage Mitautor, ECV Verlag, Aulendorf, Beitrag: Haftung und Versicherung der Sachkundigen Person, S. 22-33
- GMP-Berater**, Kapitel 17.C, Verträge, Mitautor, Maas & Peither AG, GMP-Verlag, Schopfheim, S. 1-40
- GMP-Berater**, Kapitel 1.L, Tätigkeiten im Auftrag, Mitautor, Maas & Peither AG, GMP-Verlag, Schopfheim, S. 3-15
- 2017 **Pharmazeutische Packmittel**, 2. Auflage, Mitautor, ECV Verlag, Aulendorf, S. 404-446
- Gute Vertriebspraxis** in der pharmazeutischen Industrie, Mitautor, ECV Verlag, Aulendorf, S. 198-209
- 2016 2. überarbeitete Auflage: **GMP-FDA-Anforderungen an die Qualitätssicherung**, Pharma Technologie Journal, Mitautor, ECV Verlag, Aulendorf, S. 191-197
- 2013 **Pharmazeutische Packmittel - Primär-/Sekundärpackmittel**, Qualität, regulatorische Anforderungen, Hrsg.: Rimkus/Stieneker, Mitautor, ECV Verlag, Aulendorf, S. 366-405
- Lexikon der Pharma-Technologie**, 2. Auflage, Mitautor, ECV Verlag, Aulendorf, 623 Seiten

- 2010 **Handbuch des Pharmarechts**
Hrsg.: Dieners/Reese, Mitautor,
Verlag C. H. Beck, München, S. 975-1008
- 2009 **GMP-FDA-Anforderungen an die Qualitätssicherung,**
Pharma Technologie Journal, Mitautor,
ECV Verlag, Aulendorf, S. 178-194
- 2007 **Lexikon der Pharma-Technologie,** Mitautor,
ECV Verlag, Aulendorf, 525 Seiten
- 2006 **Heidelberger Kommentar**
Arztrecht, Krankenhausrecht, Medizinrecht,
Hrsg.: Rieger/Dahm/Steinhilper
Mitautor, Verlag C. F. Müller, Heidelberg,
Kennziffern: 317 (S. 1-9), 2295 (S. 1-5), 5305 (S. 1-17)
- 1993 **Neue Arbeitskampfmittel** am Beispiel von
Betriebsbesetzungen und Betriebsblockaden,
Verlag Duncker & Humblot, Berlin,
Schriften zum Sozial- und Arbeitsrecht, Band 124, 239 Seiten

II. Fachbeiträge

- 2022 Rechtsgrundlagen für die Vertragsbeziehungen zu einer externen
Sachkundigen Person, zusammen mit Bernd Renger,
pharmind – Die pharmazeutische Industrie, Nr. 1, S. 240-244
- Digitale Kennzeichnung von Arzneimitteln,
pharmind – Die pharmazeutische Industrie, Nr. 1, S. 98-102
- 2021 Verantwortung und Versicherungsschutz der Sachkundigen Person
nach § 14 AMG,
pharmind – Die pharmazeutische Industrie, Nr. 12, S. 1644-1651
- Inspektionen und Audits, Teil 2:
Haftung für Inspektions- und Auditberichte,
pharmind – Die pharmazeutische Industrie, Nr. 5, S. 662-667
- Inspektionen und Audits, Teil 1:
Arzneimittelrechtliche Anforderungen,
pharmind – Die pharmazeutische Industrie, Nr. 4, S. 511-515
- 2019 Verlängerte Rezeptur in der Apotheke oder industrielle Fertigung
von Arzneimitteln?
pharmind – Die pharmazeutische Industrie, Nr. 12, S. 1676-1680

Schulungsnachweis durch E-learning,
pharmind – Die pharmazeutische Industrie, Nr. 6, S. 814-815

2018 Tätigkeiten im Auftrag – Rechtliche Grundlagen,
pharmind – GMP-Aspekte in der Praxis, Nr. 12/2018, S. 1697-1703

Buchbesprechung: Meier, von Czettritz, Gabriel, Kaufmann, Pharmarecht – Arzneimittel- und Medizinprodukterecht, 2. Aufl. 2018, Verlag C.H. Beck München,
pharmind – Die pharmazeutische Industrie, S. 222-223

Buchbesprechung: Brach, Heisig, Langguth, Mutschler, Rücker, Schirmeister, Scriba, Stahl-Biskup, Troschütz, Seitz, DVD, 58. Aktualisierungslieferung 2018,
pharmind, Der handhabbare Arzneibuch-Kommentar, Nr. 10, 1400-1401

Buchbesprechung: Meier, von Czettritz, Gabriel, Kaufmann, Pharmarecht – Arzneimittel- und Medizinprodukterecht, 2. Aufl. 2018, Verlag C.H. Beck München,
pharmind – Die pharmazeutische Industrie /2018

Buchbesprechung: Schmitt, Datenintegrität im Pharmaunternehmen und bei computergestützten Systemen,
pharmind – Die pharmazeutische Industrie 11/2018 S. 1516

Buchbesprechung: Arzneibuch-Kommentar – Wissenschaftliche Erläuterungen zum Arzneibuch, hrsg.Bracher, Heisig, Langguth, Mutschler, Rücker, Schirmeister, Scriba, Stahl-Biskup, Troschütz, Gunther, Seitz (Assistent), Gesamtwerk, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft Stuttgart,
pharmind – Die pharmazeutische Industrie 10/2018 S. 1400-1401

Buchbesprechung: Rehmann/Wagner, Medizinproduktegesetz und -verordnung,
pharmind – Die pharmazeutische Industrie 08/2018 S. 1090

Buchbesprechung: Hiob, Qualifizierung und Validierung aus Behördensicht,
pharmind – Die pharmazeutische Industrie 08/2018, S. 1088-1089

2017 Buchbesprechung: Kloesel/Cyran, Arzneimittelrecht Kommentar,
**pharmind – Die pharmazeutische Industrie 12/2017
S. 1690-1691**

Buchbesprechung: Vertragshandbuch Pharma und Life Sciences
**pharmind – Die pharmazeutische Industrie
10/2017 S. 1420-1421**

- Die Einfuhr von Prüfpräparaten und Wirkstoffen für die klinische Prüfung aus Drittländern, zusammen mit Dr. Ehrhard Anhalt,
pharmind – Die pharmazeutische Industrie
05/2017 **S. 678-684**
- Versicherungsschutz und Haftungsprivileg der Sachkundigen Person
GMP-Journal, Ausgabe 42, Januar/Februar 2017 **S. 7-10**
- Qualitäts-Risikomanagement zum Nachweis effektiver Schulungen, zusammen mit Dr. Michael Hiob,
pharmind – Die pharmazeutische Industrie
02/2017 **S. 249-253**
- Wer ist im Konzern verantwortlich? – Arzneimittelrecht bei Lohnherstellung
Pharma + Food 1/17 **S. 34-36**
- 2016
- Verbot des Rx-Versandhandel – Abwehr von Arzneimittelfälschungen
pharmind – Die pharmazeutische Industrie
12/2016 **S. 1744-1745**
- Internethandel bedroht Arzneimittelsicherheit
Deutsche Apotheker Zeitung
Nr. 47, 24.11.2016 **S. 4691-4692**
- Gute Vertriebspraxis gegen Arzneimittelfälschungen
pharmind – Die pharmazeutische Industrie
11/2016 **S. 1622-1627**
- GDP meets GMP – Der Inhalt von GDP-Verträgen
pharmind – Die pharmazeutische Industrie
7/2016 **S. 998-1004**
- Wer ist im Konzern verantwortlich? – Arzneimittelrecht bei Lohnherstellung
Pharma + Food 4/16 **S. 58-60**
- Kennzeichnungspflicht des Herstellers nicht-steriler Wirkstoffe
pharmind – Die pharmazeutische Industrie
5/2016 **S. 697-698**
- Sicherheitsmerkmale – wie die neue Fälschungsrichtlinie umzusetzen ist
GMP-Journal
Ausgabe 39, April/Mai 2016 **S. 6-7**

- Technische Spezifikationen der Sicherheitsmerkmale
auf Pharmaverpackungen, zusammen mit Rico Schulze,
pharmind – Die pharmazeutische Industrie 3/2016
S. 416-420
- Gesicherte Packungen
Deutsche Apotheker Zeitung
Nr. 8, 25.02.2016
S. 22-24
- Technische Vereinbarungen im Konzern
pharmind – Die pharmazeutische Industrie
1/2016
S. 82-85
- 2015
- Buchbesprechung: Vertragshandbuch Pharma und Life Sciences
pharmind – Die pharmazeutische Industrie
11/2015
S. 1635
- Rechtssicher verpacken
PackReport 11/2015
S. 36-37
- Die Rentenversicherung und das Recht
Deutsche Apotheker Zeitung
Nr. 47, 19.11.2015
S. 20-24
- Gesetzgebung zur Rentenversicherungspflicht:
pharmind – Die pharmazeutische Industrie
09/2015
S. 1342-1345
- Buchbesprechung: GMP-Risikoanalysen, Standardvorlagen für
Räume und Ausrüstung im pharmazeutischen Umfeld
pharmind – Die pharmazeutische Industrie
06/2015
S. 887
- Buchbesprechung: GMP-Kompaktwissen, Schritt für Schritt zum-
Überblick für Einsteiger, Umsteiger und Durchstarter
pharmind – Die pharmazeutische Industrie
06/2015
S. 887
- Fehlende Risikoanalyse – das sind die rechtlichen Folgen
Maas & Peither – GMP-Magazin Mai/2015
S.25-26
- Welche Bedeutung hat das „should“ bzw. „sollte“ in dem
GMP und GDP Guide?
GMP News/GMP-Navigator (Online Publikation vom 13.04.2015)
- Buchbesprechung: GMP-Kompaktwissen, Schritt für Schritt
zum Überblick für Einsteiger, Umsteiger und Durchstarter
Pharmazeutische Zeitung 4/15
S. 43

- Buchbesprechungen: GMP-Risikoanalysen, Standardvorlagen für Räume und Ausrüstung im pharmazeutischen Umfeld
Pharmazeutische Zeitung 4/15 **S. 43**
- 2014 Rentenversicherungspflicht: Für Industrieapotheker wie für angestellte Rechtsanwälte?
Pharmazeutische Zeitung 50/2014 **S. 68-70**
- Buchbesprechung: Arzneimittelrecht – Handbuch für die pharmazeutische Rechtspraxis
pharmind – Die pharmazeutische Industrie 11/2014 **S. 1962-1965**
- Gesetzliche Rentenversicherungspflicht
Deutsche Apotheker Zeitung Nr. 43 23.10.2014 **S. 62-65**
- John Sharp, der Vater des EG-GMP-Leitfadens, gestorben
Deutsche Apotheker Zeitung Nr. 10 06.03.2014 **S. 127**
- Shifting liability from the pharmaceutical company to the supplier
European Journal of Parenteral & Pharmaceutical Sciences 2014; Ausgabe 19 (1) **S. 166-169**
- Division of liability between pharmaceutical companies und suppliers using the example of the law in the federal republic of Germany
Industrial Pharmacy 41. Ausgabe, März 2014 **S. 13-16**
- Befreiung von der Rentenversicherungspflicht
Deutsche Apotheker Zeitung 154. Jahrgang, 20.02.2014, Nr. 8 **S. 58-63**
- 2013 Fristlose Kündigung bei Manipulation der Herstellung
pharmind – Die pharmazeutische Industrie 12/2013 **S. 1962-1965**
- Befreiung von der Rentenversicherung
pharmind – Die pharmazeutische Industrie 10/2013 **S. 1626-1629**
- Schutz der Schönheit - Verbraucherschutz in der Kosmetik nach der EG-Kosmetikverordnung
Pharma + Food 07/13 **S. 58-61**

- Pharmaverpackung und Kindersicherheit
Die pharmazeutische Industrie
8/2013 **S. 1253-1258**
- Rentenversicherung – Befreiung bei jedem Jobwechsel neu beantragen
Deutsche ApothekerZeitung,
153. Jahrgang, 22.08.2013, Nr. 34 **S. 26-29**
- Buchbesprechung – Zu einer ersten Gesamtdarstellung des Medienstrafrechts
AfP Zeitschrift für Medien- und Kommunikationsrecht
S. 267 -268
- Whistleblowing: Arbeitsrechtliche Fährnisse im internationalen und deutschen Recht,
DER BETRIEB, 18, **S. 994-996**
- Die Alarmglocken schrillen
Pharma + Food 02/13 **S. 88-90**
- Wirkstoffhersteller: EU fordert Zertifikate
Pharmazeutische Zeitung 11/13 **S. 54-56**
- Labour Law and Whistleblowing - According to European and German Legislation
Industrial Pharmacy (UK, 36/12) **S. 9-11**
- Wann darf was rein? Die Erlaubnispflicht beim Import von Bulkware aus Nicht-EU-Ländern
Pharma + Food Special „Produzieren im Kundenauftrag“ 2013 **S. 26-27**
- 2012
- Buchbesprechung – Fallsammlung zum Ordnungswidrigkeitenrecht
Neue Zeitschrift für Verkehrsrecht 12/2012 **S. 576**
- Einfuhr von Bulkware aus Nicht-EU-Ländern - Kompendium Lohnherstellung -
Pharma + Food 1/2012
- Buchbesprechung – Medizin- und Gesundheitsrecht
Die pharmazeutische Industrie 10/12 **S. 1676**
- Gesetzliche Rentenversicherungspflicht für Apotheker in der pharmazeutischen Industrie?
Die pharmazeutische Industrie 8/12 **S. 1271-1274**

	Elektronische Kennzeichnung für Pharmaverpackungen TechnoPharm 4/12	S. 246-249
	Buchbesprechung - Verträge für klinische Studien nach AMG und MPG Die pharmazeutische Industrie 5/12	S. 818
	Anti-falsification measures for packaging - repackaging or new packaging? Gmp Review Volume 11 No. 1	S. 14-15
	Buchbesprechung – Die Zusammenarbeit zwischen Pharmaindustrie und Fachkreisen in der Praxis Die pharmazeutische Industrie 3/12	S. 454
	Apotheker in der Industrie Pharmazeutische Zeitung 13/12	S. 65-67
	Die Quadratur des Kreises Pharma + Food Special „Produzieren im Kundenauftrag“ 2012	S.24-27
2011	Die deutsche „securPharm“-Initiative GMP Journal Oktober/November 2011	S.10-12
	Die Initiative securPharm gegen Arzneimittelfälschungen Die pharmazeutische Industrie 12/11	S. 2165-2167
	Anti-falsification measures for packaging - repackaging or new packaging European Journal of Parenteral & Pharmaceutical Sciences (PHSS) 2011 Volume 16 No.: 3	S. 93-94
	Verantwortung und Versicherung der sachkundigen Person Die pharmazeutische Industrie 7/11	S. 1276-1281
	Importverbot gefälschter Arzneimittel zu Untersuchungszwecken Die pharmazeutische Industrie 6/11	S. 1062-1066
	Buchbesprechung – Rechtliche Regulierung der Umweltrisiken von Human- und Tierarzneimitteln Die pharmazeutische Industrie 3/11	S. 552

	Die EU Readability Guideline: Auswirkungen auf die Packungsbeilage, Herausforderungen und Lösungen für Pharmazeuten und Packmittelhersteller Die pharmazeutische Industrie 3/11	S. 441-446
	Buchbesprechung – MPG – Medizinproduktegesetz - Änderungen im Medizinproduktegesetz Die pharmazeutische Industrie 2/11	S. 352
2010	Buchbesprechung – REACH, Das neue europäische Regulierungssystem für Chemikalien Die pharmazeutische Industrie 8/10	S. 1412
	Buchbesprechung – GMP-Training, Planung, Methoden, Erfolgskontrolle Die pharmazeutische Industrie 8/10	S. 1413
	Buchbesprechung – Praxisbuch GMP-Anlagen- Qualifizierung in der Pharmaindustrie; Planung, Durchführung, Beispieldokumente Die pharmazeutische Industrie 10/10	S. 1770
	GMP-gerechte technische Vereinbarungen Umsetzung der Vorgaben der Arzneimittel- und Wirkstoffherstellungsverordnung Die pharmazeutische Industrie 11/10	S. 1907-1910
	Mehr als eine Matrix Pharma + Food Special „Produzieren im Kundenauftrag“ 2010/2011	S. 23-24
	Wer schützt die Verpackung? Pharma + Food Special „Produzieren im Kundenauftrag“ 2010/2011	S. 25-26
	Effizienz im Hygieneprozess - Wer schützt die Verpackung? Pharma + Food 4/10	S. 64-65
	Blindenschrift in neuen Formaten Die pharmazeutische Industrie 6/10	S. 968-970
	EU-Pharma-Paket gegen Arzneimittel- fälschungen Die pharmazeutische Industrie 5/10	S. 816-821
	Fälschungssicherheit in der Pharma- verpackung Die pharmazeutische Industrie 5/10	S. 788-792

	Versicherung der Sachkundigen Person GMP Journal, Ausgabe 15, April 2010	S. 14-15
	Schnell und effektiv – Elektronische Schulung Pharma + Food 3/10	S. 78-79
	Buchbesprechung – Heilmittelwerbe- recht – Kommentar zum deutschen und Europäischen Recht Die pharmazeutische Industrie 1/10	S. 122
	Kompetenzwirrwarr, Freigabe bei der Lohnherstellung klinischer Prüfmuster Pharma + Food 2010 (Sonderheft)	S. 26-28
	Kompetenzwirrwarr, Freigabe bei der Lohnherstellung klinischer Prüfmuster Pharma + Food 1/10	S. 26-28
2009	Buchbesprechung – DIN Taschenbuch 469 – Medizinprodukte und Gesundheitswesen Qualitäts- und Risikomanagementsysteme, Symbole und Nomenklatur Die pharmazeutische Industrie 10/09	S. 1757
	Buchbesprechung – Qualitäts- und Risiko- managementsysteme, Symbole und Nomenklatur Die pharmazeutische Industrie 10/09	S. 1757
	Haftung – der Kunde sollte informiert werden Pharmazeutische Zeitung 31/09	S. 2877
	Grenzgänger – Rechtliche Einordnung so genannter „Borderline“-Produkte Pharma + Food 01/09	S. 16-18
	Buchbesprechung – Verpackungsverordnung – Kommentar für die Praxis unter vollständiger Berücksichtigung der 5. Änderungsverordnung – Die pharmazeutische Industrie 7/09	S. 1236
2008	Risiken und Nebenwirkungen Pharmazeutische Zeitung 40/08	S. 50-52

	Datenschutz und Mitbestimmung bei der Wirksamkeitskontrolle von Schulungen Die pharmazeutische Industrie 8/08	S. 973-975
	Änderungen des Haftungsrechts im Arbeitsverhältnis, Mitautor: Christoph Gross Neue Zeitschrift für Arbeitsrecht 15/08	S. 849-851
	Überörtliche „Freigabe“ von Arzneimitteln und Verpackungsmaterial Die pharmazeutische Industrie 6/08	S. 736-739
	Haftungsrechtliche Verantwortung der Qualified Person Die pharmazeutische Industrie 2/08	S. 239-242
	Die verpackte Packungsbeilage Neue Verpackung 3/08	S. 92-93
	Haftungsrecht – Änderungen betreffen auch Apotheker Pharmazeutische Zeitung 6/08	S. 370-372
	Grenzgänger – Rechtliche Einordnung so genannter „Borderline“-Produkte Pharma + Food 1/08	S. 62-64
2007	Steigende Anforderungen Neues zur Vertragsbeziehung in der Lohnherstellung Pharma + Food Chemie Technik Special 2007/2008	S. 32-34
	Increasing Demands New aspects of contractual relations in contract manufacturing Pharma + Food Chemie Technik Special 2007/2008	S. 32-34
	Maßnahmen zur Qualitätssicherung in der Arzneimittelproduktion – Erfordernisse zur Aktualisierung von „Technischen Verein- barungen“ Die pharmazeutische Industrie 12/07	S. 1445-1447

Buchbesprechung: „Zusammenarbeit der Pharmaindustrie mit Ärzten“ (von P. Dieners, U. Lembeck und J. Taschke) Die pharmazeutische Industrie 11/07	S. 1236
Borderline-Produkte – Am Ende entscheiden Gerichte Pharmazeutische Zeitung 45/07	S. 9-10
Freistellungsvereinbarungen für die QP APV News 4/07	S. 12-14
EU-GMP-Leitfaden: Europäisches Recht schnell und aktuell Pharmazeutische Zeitung 34/07	S. 46-47
Immerwährende Suche nach besserer Produktsicherheit PackReport 7-8/07	S. 52-53
Systemlieferungen und pharmazeutische Herstellung Die pharmazeutische Industrie 6/07	S. 694-697
Erfolgskontrollen von Schulungen, zusammen mit Dr. Michael Hiob, Die pharmazeutische Industrie 5/07	S. 573-576
Buchbesprechung: „Handbuch Kooperationen im Gesundheitswesen – Rechtsformen und Gestaltungsmöglichkeiten“ (von B. Halbe und H. D. Schirmer) Die pharmazeutische Industrie 3/07	S. 356
Legal Obligations Pharma + Food Compendium Custom Manufacturing 2006/2007	S. 26-27
Die verpackte Packungsbeilage Pharma + Food 5/07	S. 44-45
Die aktuelle regulatorische Situation von Arzneimittelfälschungen APV News 1/07	S. 15
Erstes Deutsch-Schweizer Pharma-Verpackungsforum APV News 1/07	S. 12

2006	Europa plant Maßnahmen gegen Arzneimittelfälscher Die pharmazeutische Industrie 12/06	S. 1341-1342
	Braille-Pflicht nicht für alle EXTERNA 2/06	S. 11
	Erstes Deutsch-Schweizer Pharma- Verpackungsforum Swiss Pharma 11/06	S. 5-6
	Alternativen zur Blindenschrift auf Pharmaverpackungen Die pharmazeutische Industrie 11/06	S. 1310-1312
	Buchbesprechung: „Primäre Packmittel und Zubehör für pharmazeutische Ver- wendungen“ (von DIN e. V.) Die pharmazeutische Industrie 10/06	S. 1194
	Buchbesprechung: „Handbuch Kooperationen im Gesundheitswesen – Rechtsformen und Gestaltungsmöglichkeiten“ (von B. Halbe und H. D. Schirmer) Gesundheitsrecht 8/06	S. 383-384
	Arzneimittelfälschungen wirksam bekämpfen Die pharmazeutische Industrie 8/06	S. 954-955
	Kennzeichnungspflicht in Blindenschrift: Ausnahmen sind möglich Pharma + Food 5-6/06	S. 6
	Anforderungen an die Auditierung nach der AMWHV APV News 4/06	S. 18
	Blindenschrift auf Pharma-Verpackungen Die pharmazeutische Industrie 4/06	S. 435-436
	Das Erfordernis wirksamer GMP-Schulungen Die pharmazeutische Industrie 4/06	S. 437-442
	Using Braille on pharmaceutical packaging European Journal of Parenteral & Pharmaceutical Sciences 4/06	S. 119-120

	Gesetzgeber plant Neuregelung zum Nachweis effektiver Schulungen APV News 3/06	S. 20
	Weitere Ausnahme zur Blindenschrift für Kleinstmengen APV News 2/06	S. 20
	Zukunftskonzepte für Pharma-Zulieferer APV News 1/06	S. 14
	Buchbesprechung: „GMP-Trainer“ (von Anita Maas, Maas & Peither GMP-Verlag) Die pharmazeutische Industrie 1/06	S. 137
2005	In der Pflicht – Die Haftungsverteilung bei der Lohnherstellung Pharma + Food 2005/2006	S. 36-38
	Blindenschrift – Deutschland bleibt hinter EU-Recht Pharmazeutische Zeitung 31/05	S. 2775-11
	Konzentrierte Maßnahmen gegen Arzneimittelfälschungen in Europa Die pharmazeutische Industrie 11/05	S. 1282-1283
	Buchbesprechung: „Zusammenarbeit der Pharmaindustrie mit Ärzten“ (von P. Dieners, U. Lembeck und J. Taschke) Die pharmazeutische Industrie 8/05	S. 938
	Es wird ernst – Blindenschrift auf Pharma-Verpackungen Pharma + Food 3/05	S. 30-32
	Buchbesprechung: „Das Haftungsdreieck Pharmaunternehmen – Arzt – Patient“ (von Adem Koyuncu) Die Pharmazeutische Industrie 2/05	S. 204
	Buchbesprechung: „Euro Pharma“ (Behr’s Verlag, Hamburg) Pharma Recht 11/05	S. IV

2004	Buchbesprechung: „GMP-Berater“ (von Anita Maas, Maas & Peither GMP-Verlag) Die pharmazeutische Industrie 12/04	S. 1522
	Qualitätssicherungsvereinbarungen in der pharmazeutischen Industrie Swiss Pharma 12/04	S. 5-8
	Buchbesprechung: „Produkterpressung“ (von RA Dr. Moseschus) Die pharmazeutische Industrie 10/04	S. 1274
	Die „Freigabe“ der Freigabe von Packmitteln Die pharmazeutische Industrie 8/04	S. 967-969
	Strafbarkeit von Arzneimittelfälschern Die pharmazeutische Industrie 7/04	S. 872-873
	Verringerung des Prüfaufwandes beim Einkauf pharmazeutischer Packmittel Swiss Pharma 6/04	S. 1-3
	Lieferantenauditierung im Fluss APV News 4/04	S. 12
	The purchase of pharmaceutical packaging materials and rationalisation of inspection procedure European Journal of Parenteral & Pharmaceutical Sciences 4/04	S. 129-132
	Kosteneinsparung durch Lieferantenintegration APV News 3/04	S. 22
	Globale Bedrohung – Haftten pharmazeutische Unternehmer für gefälschte Arzneien? Neue Verpackung 3/04	S. 24-26
	Heißes Eisen – Trendbericht fälschungssichere Medikamentenverpackungen W + S Verlagsgruppe Hüthig 3/04	S. 32-34
	Herstellung und Verblindung von Prüfmustern: Rechtliche Aspekte EXTERNA 2/04	S. 2
	Heißes Eisen – P + F-Trendbericht: Fälschungssichere Medikamentenverpackungen Pharma + Food 1/04	S. 18 - 22

	Arzneimittelhersteller und Zulieferer unter einem Dach EXTERNA 1/04	S. 2
2003	Originalitätsschutz von primärem und bedrucktem Verpackungsmaterial (Dr. Martin Wesch und Haroun Malik) Die pharmazeutische Industrie 9a/03	S. 998-1003
	Die rechtliche Einordnung der Produktion des Zulieferers beim Arzneimittelhersteller Die pharmazeutische Industrie 7/03	S. 657-660
	Rechtliche Aspekte bei Herstellung und Verblindung von Prüfmustern Die pharmazeutische Industrie 4/03	S. 324-326
	Wer haftet bei gefälschten Arzneimitteln? EXTERNA 1/03	S. 2
	Für die Zukunft bestens gerüstet EXTERNA 1/03	S. 3
2002	Neue Ausrichtung der Gütegemeinschaft EXTERNA 2/02	S. 2 - 3
2001	Wenn's hart auf hart geht – Haftungs- Verteilung zwischen pharmazeutischen Unternehmer und Zulieferer PHARMA + Food 4/01	S. 68-70
	Abgabe zurückgenommener Arzneimittel durch Ärzte Medizinrecht 4/01	S. 191-194
	Arzneimittelfälschungen Die pharmazeutische Industrie 4/01	S. 321-326
	Prüfverfahren der Gütegemeinschaft EXTERNA 3/01	S. 3-4
	Haften pharmazeutische Unternehmen für gefälschte Arzneien? EXTERNA 3/01	S. 7-8

	GPV stellt Weichen zur Internationalisierung EXTERNA 2/0	S. 2-4
2000	Die ökonomischen und juristischen Vorteile von Qualitätssicherungsvereinbarungen SWISS PHARMA 12/00	S. 5-6
	Abgabe zurückgenommener Arzneimittel durch Ärzte Die pharmazeutische Industrie 8/00	S. 321-326
	Qualitätssicherung als Dienstleistung Die Verpackung 7/00	S. 1
	Stabwechsel in der Gütegemeinschaft EXTERNA 3/00	S. 1-2
	4. Sitzung ERFA – Kreis "Qualität" Lebensmittel-, Verfahrens- und Verpackungstechnik 45 (2000) 1	S. 16
	Was bringt die gütegesicherte Verpackung? Verpackungs-Rundschau 3/00	S. 43
	Aufbaulehrgang mit Prüfzertifikat EXTERNA 2/00	S. 3
	Verbotene Ausgabe von Arzneimittelrückläufern EXTERNA 2/00	S. 7-8
	Packmittel im Dialog EXTERNA 1/00	S. 1-2
1999	Die ökonomischen und juristischen Vorteile von Qualitätssicherungsvereinbarungen SWISS PLASTICS 11/99	S. 19-20
	Lieferantenprüfung und Wareneingangskontrolle beim Bezug pharmazeutischer Packmittel Technisch-Wissenschaftliche Beilage von Verpackungs-Rundschau 5/99	S. 128-130

	Mitgliederversammlung 1999 Revision der Güte- und Prüfbestimmungen EXTERNA 4/99	S. 1-2
	1. Internationale Konferenz der Gütege- meinschaft und: „Wie geht man mit Abweichungen um?“ EXTERNA 1/99	S. 1-3
1998	Lieferantenprüfung und Wareneingangs- kontrolle beim Bezug pharmazeutischer Packmittel EXTERNA 4/98	S. 5-7
	Die Aktivitäten der Gütegemeinschaft im Jahre 1997 EXTERNA 2/98	S. 1-3
	Veranstaltungen über GMP und Packmittel- bereitstellung EXTERNA 1/98	S. 5-6
1997	Neue GMP-Leitlinien von der Mitglieder- versammlung angenommen EXTERNA 3/97	S. 1-2
	Die Gütegemeinschaft im Jahr 1996 – Ein Rückblick EXTERNA 1/97	S. 1-3
	CE-Kennzeichnung und Qualitäts- management-Systeme EXTERNA 1/97	S. 8-9
1996	Standortsicherung durch Kooperation: Mittelstand ergreift die Initiative Verpackungsberater 10/96	S. 6-7
	CE-Kennzeichnung und Qualitäts- management-Systeme EXTERNA 6/96	S. 1-3
	Deutschland: Die Reduktion der Wareneingangskontrolle PHI 5/96	S. 184-194

	Neuer GMP-Leitfaden für Packmittelhersteller verabschiedet EXTERNA 4/96	S. 1-2
	Deutschland: CE-Kennzeichnung und Qualitätsmanagement-Systeme PHI Produkt- und Umwelthaftpflicht inter- national – Recht und Versicherung 4/96	S. 140-147
	Die Reduktion der Wareneingangskontrolle EXTERNA 2/96	S. 1-4
1995	Kostenvorteile durch Zertifizierung Neue Verpackung. 6/95, 48 Jahrgang	S. 47-48
	Betriebsverordnung über pharmazeutische Unternehmer PHARMA RECHT 4/95	S. VI
	Mitgliederversammlung 1995: Gütege- meinschaft entwickelt GMP-Schulungs- programm EXTERNA 3/95	S. 1-3
	Änderungen des Arzneimittelgesetzes und der Betriebsverordnung für pharmazeutische Unternehmer EXTERNA 3/95	S. 6-7
	Perspektiven der Gütegemeinschaft EXTERNA 1/95	S. 1-4
	Die Haftung des Pharmazeutischen Packmittelherstellers – Exkulpations- möglichkeit durch Zertifizierung? PHARMA RECHT 1/95	S. 2-6
1994	Gesetzliche Anforderungen an die gute Her- stellungspraxis bei der Verpackung pharma- zeutischer Produkte PHARMA RECHT 12/94	S. 374 - 378
	Vorsprung durch Gütesicherung EXTERNA 6/94	S. 8-11
	Risikoverlagerung durch Qualitätssicherung EXTERNA 4/94	S. 5-10

Vorteile der Gütegemeinschaft rechtlich
absichern

EXTERNA 3/94

S. 5-6

Exkulpation durch Zertifizierung?

EXTERNA 2/94

S. 1-7

Gesetzliche Anforderungen an die gute
Herstellungspraxis

EXTERNA 1/94

S. 8-11