

Inhaltsverzeichnis

Einführung von Universitätsprofessor Dr. Dieter Hart und Universitätsprofessor Dr. Robert Francke, Bremen	IX
--	----

Erster Teil. Biomedizinrecht und medizinische Forschung

1. Gesetz zum Schutz von Embryonen (Embryonenschutzgesetz – ESchG) vom 13. Dezember 1990	1
2. Gesetz zur Regelung der Gentechnik (Gentechnikgesetz – GenTG) in der Fassung der Bekanntmachung vom 16. Dezember 1993	5
3. Gesetz zur Regelung des Transfusionswesens (Transfusionsgesetz – TFG) in der Fassung der Bekanntmachung vom 28. August 2007	49
4. Gesetz über die Spende, Entnahme und Übertragung von Organen (Transplantationsgesetz – TPG) in der Fassung der Bekanntmachung vom 4. September 2007	65
5. Übereinkommen zum Schutz der Menschenrechte und der Menschenwürde im Hinblick auf die Anwendung von Biologie und Medizin vom 4. April 1997	89
6. World Medical Association Declaration of Helsinki vom Oktober 2000	101
7. bis 9. <i>nicht belegt</i>	

Zweiter Teil. Berufsrecht und zugehörige Regelungen

10. Bundesärzteordnung in der Fassung der Bekanntmachung vom 16. April 1987	107
11. Approbationsordnung für Ärzte vom 27. Juni 2002	129
12. bis 14. <i>nicht belegt</i>	
15. Gesetz über die berufsmäßige Ausübung der Heilkunde ohne Bestallung (Heilpraktikergesetz) vom 17. Februar 1939	157
15a. Erste Durchführungsverordnung zum Gesetz über die berufsmäßige Ausübung der Heilkunde ohne Bestallung (Heilpraktikergesetz) vom 18. Februar 1939	159
16. <i>nicht belegt</i>	
17. Gesetz über die Berufe des Psychologischen Psychotherapeuten und des Kinder- und Jugendlichenpsychotherapeuten (Psychotherapeutengesetz – PsychThG) vom 16. Juni 1998	163
17a. Ausbildungs- und Prüfungsverordnung für Psychologische Psychotherapeuten (PsychTh-APrV) vom 18. Dezember 1998	179
18. Gesetz über das Apothekenwesen vom 15. Oktober 1980	193

Inhaltsverzeichnis

19. Verordnung über den Betrieb von Apotheken (Apothekenbetriebsordnung – ApBetrO) in der Fassung der Bekanntmachung vom 26. September 1995	211
20. Approbationsordnung für Apotheker (AAppO) vom 19. Juli 1989	237
21. bis 39. <i>nicht belegt</i>	

Dritter Teil. Ordnungsrecht

40. Gesetz über den Verkehr mit Betäubungsmitteln (Betäubungsmittelgesetz – BtMG) in der Fassung der Bekanntmachung vom 1. März 1994	253
41. Verordnung über das Verschreiben, die Abgabe und den Nachweis des Verbleibs von Betäubungsmitteln (Betäubungsmittel-Verschreibungsverordnung – BtMVV) vom 20. Januar 1998	297
42. Gesetz zur Verhütung und Bekämpfung von Infektionskrankheiten beim Menschen (Infektionsschutzgesetz – IfSG) vom 20. Juli 2000	317
43. Verordnung über den Schutz vor Schäden durch Röntgenstrahlen (Röntgenverordnung – RöV) in der Fassung der Bekanntmachung vom 30. April 2003	367
44. bis 49. <i>nicht belegt</i>	

Vierter Teil. Produktrecht

50. Richtlinie 2001/83/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 6. November 2001 zur Schaffung eines Gemeinschaftskodex für Humanarzneimittel	419
51. Gesetz über den Verkehr mit Arzneimitteln (Arzneimittelgesetz) in der Fassung der Bekanntmachung vom 12. Dezember 2005	551
51 a. Allgemeine Verwaltungsvorschriften zur Durchführung des Arzneimittelgesetzes (AUGVwV) vom 29. März 2006	705
51 b. Allgemeine Verwaltungsvorschrift zur Beobachtung, Sammlung und Auswertung von Arzneimittelrisiken (Stufenplan) nach § 63 des Arzneimittelgesetzes vom 9. Februar 2005	719
51 c. Allgemeine Verwaltungsvorschrift zur Anwendung der Arzneimittelprüfrichtlinien in der Fassung 5. Mai 1995	727
51 d. Verordnung (EG) Nr. 1901/2006 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 17. Dezember 2006 über Kinderarzneimittel ..	731
51 e. Verordnung (EG) Nr. 141/2000 vom 16. Dezember 1999 über Arzneimittel für seltene Leiden	763
52. Richtlinie 2001/20/EG zur Angleichung der Rechts- und Verwaltungsvorschriften der Mitgliedsstaaten über die Anwendung der guten klinischen Praxis bei der Durchführung von klinischen Prüfungen mit Humanarzneimitteln vom 4. April 2001	773

52 a. Richtlinie 2005/28/EG der Kommission vom 8. April 2005 zur Festlegung von Grundsätzen und ausführlichen Leitlinien der guten klinischen Praxis für zur Anwendung beim Menschen bestimmte Prüfpräparate sowie von Anforderungen für die Erteilung einer Genehmigung zur Herstellung oder Einfuhr solcher Produkte	793
52 b. Verordnung über die Anwendung der Guten Klinischen Praxis bei der Durchführung von klinischen Prüfungen mit Arzneimitteln zur Anwendung am Menschen (GCP-Verordnung – GCP-V) vom 9. August 2004	807
53. Verordnung (EG) Nr. 726/2004 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 31. März 2004 zur Festlegung von Gemeinschaftsverfahren für die Genehmigung und Überwachung von Human- und Tierarzneimitteln und zur Errichtung einer Europäischen Arzneimittel-Agentur	829
54. Verordnung über die Anwendung der Guten Herstellungspraxis bei der Herstellung von Arzneimitteln und Wirkstoffen und über die Anwendung der Guten fachlichen Praxis bei der Herstellung von Produkten menschlicher Herkunft (Arzneimittel- und Wirkstoffherstellungsverordnung – AMWHV) vom 3. November 2006	885
55. Gesetz über Medizinprodukte (Medizinproduktegesetz – MPG) in der Fassung der Bekanntmachung vom 7. August 2002	929
55 a. Verordnung über das Errichten, Betreiben und Anwenden von Medizinprodukten (Medizinprodukte-Betreiberverordnung – MPBetreibV) vom 21. August 2002	963
56. Gesetz über die Werbung auf dem Gebiete des Heilwesens in der Fassung der Bekanntmachung vom 19. Oktober 1994	977
57. FSA-Kodex zur Zusammenarbeit mit Fachkreisen (FSA-Kodex Fachkreise) vom 10. April 2008	985
Sachverzeichnis	1003