

VERÖFFENTLICHUNGEN
DR. IUR. MARTIN W. WESCH
Rechtsanwalt
Fachanwalt für Medizinrecht
Fachanwalt für Arbeitsrecht

I. Bücher

- 2010 Handbuch des Pharmarechts
 Hrsg.: Dieners/Reese, Mitautor,
 Verlag C. H. Beck, München.
- 2009 GMP-FDA-Anforderungen an die Qualitätssicherung,
 Mitautor, Pharma Technologie Journal,
 ECV Verlag, Aulendorf.
- 2007 Lexikon der Pharma-Technologie, Mitautor,
 ECV Verlag, Aulendorf.
- 2006 Heidelberger Kommentar
 Arztrecht, Krankenhausrecht, Medizinrecht,
 Hrsg.: Rieger/Dahm/Steinhilper
 Mitautor, Verlag C. F. Müller, Heidelberg.
- 1993 Neue Arbeitskampfmittel am Beispiel von
 Betriebsbesetzungen und Betriebsblockaden,
 Verlag Duncker & Humblot, Berlin,
 Schriften zum Sozial- und Arbeitsrecht, Band 124.

II. Fachbeiträge

2010

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. 78 - 79**

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 Mitautor: 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 Haftungs-dreieck 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-Trainer“ (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 Internationali- sierung 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 Arzneimittel- rückläufern 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 Wareneingangs- kontrolle 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 PMG-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 Herstellungspraxis bei der Verpackung pharmazeutischer 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