

**VERÖFFENTLICHUNGEN**  
**PROF. DR. IUR. MARTIN W. WESCH**  
Rechtsanwalt  
Fachanwalt für Medizinrecht  
Fachanwalt für Arbeitsrecht  
Honorarprofessor der Universität Stuttgart

**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

- 2023
- 2022 Arzneimittelvermittlung, Handelsvertreter und Handelsmakler,  
**pharmind – Die pharmazeutische Industrie, Nr. 5, S. 516-518**
- Rechtsgrundlagen für die Vertragsbeziehungen zu einer externen  
Sachkundigen Person, zusammen mit Bernd Renger,  
**pharmind – Die pharmazeutische Industrie, Nr. 2, 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 Czetztritz, 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 Czetztritz, 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**

	<b>5/2016</b>	<b>S. 697-698</b>
	Sicherheitsmerkmale – wie die neue Fälschungsrichtlinie umzusetzen ist <b>GMP-Journal</b> <b>Ausgabe 39, April/Mai 2016</b>	<b>S. 6-7</b>
	Technische Spezifikationen der Sicherheitsmerkmale auf Pharmaverpackungen, zusammen mit Rico Schulze, <b>pharmind – Die pharmazeutische Industrie 3/2016</b>	<b>S. 416-420</b>
	Gesicherte Packungen <b>Deutsche Apotheker Zeitung</b> <b>Nr. 8, 25.02.2016</b>	<b>S. 22-24</b>
	Technische Vereinbarungen im Konzern <b>pharmind – Die pharmazeutische Industrie 1/2016</b>	<b>S. 82-85</b>
2015	Buchbesprechung: Vertragshandbuch Pharma und Life Sciences <b>pharmind – Die pharmazeutische Industrie 11/2015</b>	<b>S. 1635</b>
	Rechtssicher verpacken <b>PackReport 11/2015</b>	<b>S. 36-37</b>
	Die Rentenversicherung und das Recht <b>Deutsche Apotheker Zeitung</b> <b>Nr. 47, 19.11.2015</b>	<b>S. 20-24</b>
	Gesetzgebung zur Rentenversicherungspflicht: <b>pharmind – Die pharmazeutische Industrie 09/2015</b>	<b>S. 1342-1345</b>
	Buchbesprechung: GMP-Risikoanalysen, Standardvorlagen für Räume und Ausrüstung im pharmazeutischen Umfeld <b>pharmind – Die pharmazeutische Industrie 06/2015</b>	<b>S. 887</b>
	Buchbesprechung: GMP-Kompaktwissen, Schritt für Schritt zum Überblick für Einsteiger, Umsteiger und Durchstarter <b>pharmind – Die pharmazeutische Industrie 06/2015</b>	<b>S. 887</b>
	Fehlende Risikoanalyse – das sind die rechtlichen Folgen <b>Maas &amp; Peither – GMP-Magazin Mai/2015</b>	<b>S.25-26</b>

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 ange-  
stellte 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 sup-  
pliers 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 <b>Die pharmazeutische Industrie 10/12</b>	<b>S. 1676</b>
	Gesetzliche Rentenversicherungspflicht für Apotheker in der pharmazeutischen Industrie? <b>Die pharmazeutische Industrie 8/12</b>	<b>S. 1271-1274</b>
	Elektronische Kennzeichnung für Pharmaverpackungen <b>TechnoPharm 4/12</b>	<b>S. 246-249</b>
	Buchbesprechung - Verträge für klinische Studien nach AMG und MPG <b>Die pharmazeutische Industrie 5/12</b>	<b>S. 818</b>
	Anti-falsification measures for packaging - repackaging or new packaging? <b>Gmp Review Volume 11 No. 1</b>	<b>S. 14-15</b>
	Buchbesprechung – Die Zusammenarbeit zwischen Pharmaindustrie und Fachkreisen in der Praxis <b>Die pharmazeutische Industrie 3/12</b>	<b>S. 454</b>
	Apotheker in der Industrie <b>Pharmazeutische Zeitung 13/12</b>	<b>S. 65-67</b>
	Die Quadratur des Kreises <b>Pharma + Food Special „Produzieren im Kundenauftrag“ 2012</b>	<b>S.24-27</b>
2011	Die deutsche „securPharm“-Initiative <b>GMP Journal Oktober/November 2011</b>	<b>S.10-12</b>
	Die Initiative securPharm gegen Arzneimittelfälschungen <b>Die pharmazeutische Industrie 12/11</b>	<b>S. 2165-2167</b>
	Anti-falsification measures for packaging - repackaging or new packaging <b>European Journal of Parenteral &amp; Pharmaceutical Sciences (PHSS) 2011 Volume 16 No.: 3</b>	<b>S. 93-94</b>
	Verantwortung und Versicherung der sachkundigen Person <b>Die pharmazeutische Industrie 7/11</b>	<b>S. 1276-1281</b>



	Importverbot gefälschter Arzneimittel zu Untersuchungszwecken <b>Die pharmazeutische Industrie 6/11</b>	<b>S. 1062-1066</b>
	Buchbesprechung – Rechtliche Regulierung der Umweltrisiken von Human- und Tierarzneimitteln <b>Die pharmazeutische Industrie 3/11</b>	<b>S. 552</b>
	Die EU Readability Guideline: Auswirkungen auf die Packungsbeilage, Herausforderungen und Lösungen für Pharmazeuten und Packmittelhersteller <b>Die pharmazeutische Industrie 3/11</b>	<b>S. 441-446</b>
	Buchbesprechung – MPG – Medizinproduktegesetz - Änderungen im Medizinproduktegesetz <b>Die pharmazeutische Industrie 2/11</b>	<b>S. 352</b>
2010	Buchbesprechung – REACH, Das neue europäische Regulierungssystem für Chemikalien <b>Die pharmazeutische Industrie 8/10</b>	<b>S. 1412</b>
	Buchbesprechung – GMP-Training, Planung, Methoden, Erfolgskontrolle <b>Die pharmazeutische Industrie 8/10</b>	<b>S. 1413</b>
	Buchbesprechung – Praxisbuch GMP-Anlagen- Qualifizierung in der Pharmaindustrie; Planung, Durchführung, Beispieldokumente <b>Die pharmazeutische Industrie 10/10</b>	<b>S. 1770</b>
	GMP-gerechte technische Vereinbarungen Umsetzung der Vorgaben der Arzneimittel- und Wirkstoffherstellungsverordnung <b>Die pharmazeutische Industrie 11/10</b>	<b>S. 1907-1910</b>
	Mehr als eine Matrix <b>Pharma + Food Special „Produzieren im Kundenauftrag“ 2010/2011</b>	<b>S. 23-24</b>
	Wer schützt die Verpackung? <b>Pharma + Food Special „Produzieren im Kundenauftrag“ 2010/2011</b>	<b>S. 25-26</b>
	Effizienz im Hygieneprozess - Wer schützt die Verpackung? <b>Pharma + Food 4/10</b>	<b>S. 64-65</b>
	Blindenschrift in neuen Formaten <b>Die pharmazeutische Industrie 6/10</b>	<b>S. 968-970</b>

	EU-Pharma-Paket gegen Arzneimittel- fälschungen <b>Die pharmazeutische Industrie 5/10</b>	<b>S. 816-821</b>
	Fälschungssicherheit in der Pharma- verpackung <b>Die pharmazeutische Industrie 5/10</b>	<b>S. 788-792</b>
	Versicherung der Sachkundigen Person <b>GMP Journal, Ausgabe 15, April 2010</b>	<b>S. 14-15</b>
	Schnell und effektiv – Elektronische Schulung <b>Pharma + Food 3/10</b>	<b>S. 78-79</b>
	Buchbesprechung – Heilmittelwerbe- recht – Kommentar zum deutschen und Europäischen Recht <b>Die pharmazeutische Industrie 1/10</b>	<b>S. 122</b>
	Kompetenzwirrwarr, Freigabe bei der Lohnherstellung klinischer Prüfmuster <b>Pharma + Food 2010 (Sonderheft)</b>	<b>S. 26-28</b>
	Kompetenzwirrwarr, Freigabe bei der Lohnherstellung klinischer Prüfmuster <b>Pharma + Food 1/10</b>	<b>S. 26-28</b>
2009	Buchbesprechung – DIN Taschenbuch 469 – Medizinprodukte und Gesundheitswesen Qualitäts- und Risikomanagementsysteme, Symbole und Nomenklatur <b>Die pharmazeutische Industrie 10/09</b>	<b>S. 1757</b>
	Buchbesprechung – Qualitäts- und Risiko- managementsysteme, Symbole und Nomenklatur <b>Die pharmazeutische Industrie 10/09</b>	<b>S. 1757</b>
	Haftung – der Kunde sollte informiert werden <b>Pharmazeutische Zeitung 31/09</b>	<b>S. 2877</b>
	Grenzgänger – Rechtliche Einordnung so genannter „Borderline“-Produkte <b>Pharma + Food 01/09</b>	<b>S. 16-18</b>
	Buchbesprechung – Verpackungsverordnung	

	– Kommentar für die Praxis unter vollständiger Berücksichtigung der 5. Änderungsverordnung – <b>Die pharmazeutische Industrie 7/09</b>	<b>S. 1236</b>
2008	Risiken und Nebenwirkungen <b>Pharmazeutische Zeitung 40/08</b>	<b>S. 50-52</b>
	Datenschutz und Mitbestimmung bei der Wirksamkeitskontrolle von Schulungen <b>Die pharmazeutische Industrie 8/08</b>	<b>S. 973-975</b>
	Änderungen des Haftungsrechts im Arbeitsverhältnis, Mitautor: Christoph Gross <b>Neue Zeitschrift für Arbeitsrecht 15/08</b>	<b>S. 849-851</b>
	Überörtliche „Freigabe“ von Arzneimitteln und Verpackungsmaterial <b>Die pharmazeutische Industrie 6/08</b>	<b>S. 736-739</b>
	Haftungsrechtliche Verantwortung der Qualified Person <b>Die pharmazeutische Industrie 2/08</b>	<b>S. 239-242</b>
	Die verpackte Packungsbeilage <b>Neue Verpackung 3/08</b>	<b>S. 92-93</b>
	Haftungsrecht – Änderungen betreffen auch Apotheker <b>Pharmazeutische Zeitung 6/08</b>	<b>S. 370-372</b>
	Grenzgänger – Rechtliche Einordnung so genannter „Borderline“-Produkte <b>Pharma + Food 1/08</b>	<b>S. 62-64</b>
2007	Steigende Anforderungen Neues zur Vertragsbeziehung in der Lohnherstellung <b>Pharma + Food Chemie Technik Special 2007/2008</b>	<b>S. 32-34</b>
	Increasing Demands New aspects of contractual relations in contract manufacturing <b>Pharma + Food Chemie Technik Special 2007/2008</b>	<b>S. 32-34</b>
	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 <b>APV News 1/07</b>	<b>S. 15</b>
	Erstes Deutsch-Schweizer Pharma- Verpackungsforum <b>APV News 1/07</b>	<b>S. 12</b>
2006	Europa plant Maßnahmen gegen Arzneimittelfälscher <b>Die pharmazeutische Industrie 12/06</b>	<b>S. 1341-1342</b>
	Braille-Pflicht nicht für alle <b>EXTERNA 2/06</b>	<b>S. 11</b>
	Erstes Deutsch-Schweizer Pharma- Verpackungsforum <b>Swiss Pharma 11/06</b>	<b>S. 5-6</b>
	Alternativen zur Blindenschrift auf Pharmaverpackungen <b>Die pharmazeutische Industrie 11/06</b>	<b>S. 1310-1312</b>
	Buchbesprechung: „Primäre Packmittel und Zubehör für pharmazeutische Ver- wendungen“ (von DIN e. V.) <b>Die pharmazeutische Industrie 10/06</b>	<b>S. 1194</b>
	Buchbesprechung: „Handbuch Kooperationen im Gesundheitswesen – Rechtsformen und Gestaltungsmöglichkeiten“ (von B. Halbe und H. D. Schirmer) <b>Gesundheitsrecht 8/06</b>	<b>S. 383-384</b>
	Arzneimittelfälschungen wirksam bekämpfen <b>Die pharmazeutische Industrie 8/06</b>	<b>S. 954-955</b>
	Kennzeichnungspflicht in Blindenschrift: Ausnahmen sind möglich <b>Pharma + Food 5-6/06</b>	<b>S. 6</b>
	Anforderungen an die Auditierung nach der AMWHV <b>APV News 4/06</b>	<b>S. 18</b>
	Blindenschrift auf Pharma-Verpackungen <b>Die pharmazeutische Industrie 4/06</b>	<b>S. 435-436</b>
	Das Erfordernis wirksamer GMP-Schulungen	

	<b>Die pharmazeutische Industrie 4/06</b>	<b>S. 437-442</b>
	Using Braille on pharmaceutical packaging <b>European Journal of Parenteral &amp; Pharmaceutical Sciences 4/06</b>	<b>S. 119-120</b>
	Gesetzgeber plant Neuregelung zum Nachweis effektiver Schulungen <b>APV News 3/06</b>	<b>S. 20</b>
	Weitere Ausnahme zur Blindenschrift für Kleinstmengen <b>APV News 2/06</b>	<b>S. 20</b>
	Zukunftskonzepte für Pharma-Zulieferer <b>APV News 1/06</b>	<b>S. 14</b>
	Buchbesprechung: „GMP-Trainer“ (von Anita Maas, Maas & Peither GMP-Verlag) <b>Die pharmazeutische Industrie 1/06</b>	<b>S. 137</b>
2005	In der Pflicht – Die Haftungsverteilung bei der Lohnherstellung <b>Pharma + Food 2005/2006</b>	<b>S. 36-38</b>
	Blindenschrift – Deutschland bleibt hinter EU-Recht <b>Pharmazeutische Zeitung 31/05</b>	<b>S. 2775-11</b>
	Konzentrierte Maßnahmen gegen Arzneimittelfälschungen in Europa <b>Die pharmazeutische Industrie 11/05</b>	<b>S. 1282-1283</b>
	Buchbesprechung: „Zusammenarbeit der Pharmaindustrie mit Ärzten“ (von P. Dieners, U. Lembeck und J. Taschke) <b>Die pharmazeutische Industrie 8/05</b>	<b>S. 938</b>
	Es wird ernst – Blindenschrift auf Pharma-Verpackungen <b>Pharma + Food 3/05</b>	<b>S. 30-32</b>
	Buchbesprechung: „Das Haftungsdreieck Pharmaunternehmen – Arzt – Patient“ (von Adem Koyuncu) <b>Die Pharmazeutische Industrie 2/05</b>	<b>S. 204</b>

	Buchbesprechung: „Euro Pharma“ (Behr's Verlag, Hamburg) <b>Pharma Recht 11/05</b>	<b>S. IV</b>
2004	Buchbesprechung: „GMP-Berater“ (von Anita Maas, Maas & Peither GMP-Verlag) <b>Die pharmazeutische Industrie 12/04</b> Qualitätssicherungsvereinbarungen in der pharmazeutischen Industrie <b>Swiss Pharma 12/04</b>	<b>S. 1522</b> <b>S. 5-8</b>
	Buchbesprechung: „Produkterpressung“ (von RA Dr. Moseschus) <b>Die pharmazeutische Industrie 10/04</b>	<b>S. 1274</b>
	Die „Freigabe“ der Freigabe von Packmitteln <b>Die pharmazeutische Industrie 8/04</b>	<b>S. 967-969</b>
	Strafbarkeit von Arzneimittelfälschern <b>Die pharmazeutische Industrie 7/04</b>	<b>S. 872-873</b>
	Verringerung des Prüfaufwandes beim Einkauf pharmazeutischer Packmittel <b>Swiss Pharma 6/04</b>	<b>S. 1-3</b>
	Lieferantenauditierung im Fluss <b>APV News 4/04</b>	<b>S. 12</b>
	The purchase of pharmaceutical packaging materials and rationalisation of inspection procedure <b>European Journal of Parenteral &amp; Pharmaceutical Sciences 4/04</b>	<b>S. 129-132</b>
	Kosteneinsparung durch Lieferanten- integration <b>APV News 3/04</b>	<b>S. 22</b>
	Globale Bedrohung – Haften pharmazeutische Unternehmer für gefälschte Arzneien? <b>Neue Verpackung 3/04</b>	<b>S. 24-26</b>
	Heißes Eisen – Trendbericht fälschungs- sichere Medikamentenverpackungen <b>W + S Verlagsgruppe Hüthig 3/04</b>	<b>S. 32-34</b>

	Herstellung und Verblindung von Prüfmustern: Rechtliche Aspekte <b>EXTERNA 2/04</b>	<b>S. 2</b>
	Heißes Eisen – P + F-Trendbericht: Fälschungs- Sichere Medikamentenverpackungen <b>Pharma + Food 1/04</b>	<b>S. 18 - 22</b>
	Arzneimittelhersteller und Zulieferer unter einem Dach <b>EXTERNA 1/04</b>	<b>S. 2</b>
2003	Originalitätsschutz von primärem und bedrucktem Verpackungsmaterial (Dr. Martin Wesch und Haroun Malik) <b>Die pharmazeutische Industrie 9a/03</b>	<b>S. 998-1003</b>
	Die rechtliche Einordnung der Produktion des Zulieferers beim Arzneimittelhersteller <b>Die pharmazeutische Industrie 7/03</b>	<b>S. 657-660</b>
	Rechtliche Aspekte bei Herstellung und Verblindung von Prüfmustern <b>Die pharmazeutische Industrie 4/03</b>	<b>S. 324-326</b>
	Wer haftet bei gefälschten Arzneimitteln? <b>EXTERNA 1/03</b>	<b>S. 2</b>
	Für die Zukunft bestens gerüstet <b>EXTERNA 1/03</b>	<b>S. 3</b>
2002	Neue Ausrichtung der Gütegemeinschaft <b>EXTERNA 2/02</b>	<b>S. 2 - 3</b>
2001	Wenn's hart auf hart geht – Haftungs- Verteilung zwischen pharmazeutischen Unternehmer und Zulieferer <b>PHARMA + Food 4/01</b>	<b>S. 68-70</b>
	Abgabe zurückgenommener Arzneimittel durch Ärzte <b>Medizinrecht 4/01</b>	<b>S. 191-194</b>
	Arzneimittelfälschungen <b>Die pharmazeutische Industrie 4/01</b>	<b>S. 321-326</b>
	Prüfverfahren der Gütegemeinschaft	



	<b>EXTERNA 3/01</b>	<b>S. 3-4</b>
	Haften pharmazeutische Unternehmen für gefälschte Arzneien? <b>EXTERNA 3/01</b>	<b>S. 7-8</b>
	GPV stellt Weichen zur Internationalisierung <b>EXTERNA 2/0</b>	<b>S. 2-4</b>
2000	Die ökonomischen und juristischen Vorteile von Qualitätssicherungsvereinbarungen <b>SWISS PHARMA 12/00</b>	<b>S. 5-6</b>
	Abgabe zurückgenommener Arzneimittel durch Ärzte <b>Die pharmazeutische Industrie 8/00</b>	<b>S. 321-326</b>
	Qualitätssicherung als Dienstleistung <b>Die Verpackung 7/00</b>	<b>S. 1</b>
	Stabwechsel in der Gütegemeinschaft <b>EXTERNA 3/00</b>	<b>S. 1-2</b>
	4. Sitzung ERFA – Kreis “Qualität“ <b>Lebensmittel-, Verfahrens- und Verpackungstechnik 45 (2000) 1</b>	<b>S. 16</b>
	Was bringt die gütegesicherte Verpackung? <b>Verpackungs-Rundschau 3/00</b>	<b>S. 43</b>
	Aufbaulehrgang mit Prüfzertifikat <b>EXTERNA 2/00</b>	<b>S. 3</b>
	Verbotene Ausgabe von Arzneimittelrückläufern <b>EXTERNA 2/00</b>	<b>S. 7-8</b>
	Packmittel im Dialog <b>EXTERNA 1/00</b>	<b>S. 1-2</b>
1999	Die ökonomischen und juristischen Vorteile von Qualitätssicherungsvereinbarungen <b>SWISS PLASTICS 11/99</b>	<b>S. 19-20</b>
	Lieferantenprüfung und Wareneingangs-	

	kontrolle beim Bezug pharmazeutischer Packmittel <b>Technisch-Wissenschaftliche Beilage von Verpackungs-Rundschau 5/99</b>	<b>S. 128-130</b>
	Mitgliederversammlung 1999 Revision der Güte- und Prüfbestimmungen <b>EXTERNA 4/99</b>	<b>S. 1-2</b>
	1. Internationale Konferenz der Gütegemeinschaft und: „Wie geht man mit Abweichungen um?“ <b>EXTERNA 1/99</b>	<b>S. 1-3</b>
1998	Lieferantenprüfung und Wareneingangskontrolle beim Bezug pharmazeutischer Packmittel <b>EXTERNA 4/98</b>	<b>S. 5-7</b>
	Die Aktivitäten der Gütegemeinschaft im Jahre 1997 <b>EXTERNA 2/98</b>	<b>S. 1-3</b>
	Veranstaltungen über GMP und Packmittelbereitstellung <b>EXTERNA 1/98</b>	<b>S. 5-6</b>
1997	Neue GMP-Leitlinien von der Mitgliederversammlung angenommen <b>EXTERNA 3/97</b>	<b>S. 1-2</b>
	Die Gütegemeinschaft im Jahr 1996 – Ein Rückblick <b>EXTERNA 1/97</b>	<b>S. 1-3</b>
	CE-Kennzeichnung und Qualitätsmanagement-Systeme <b>EXTERNA 1/97</b>	<b>S. 8-9</b>
1996	Standortsicherung durch Kooperation: Mittelstand ergreift die Initiative <b>Verpackungsberater 10/96</b> CE-Kennzeichnung und Qualitätsmanagement-Systeme <b>EXTERNA 6/96</b>	<b>S. 6-7</b> <b>S. 1-3</b>

	Deutschland: Die Reduktion der Wareneingangskontrolle <b>PHI 5/96</b>	<b>S. 184-194</b>
	Neuer GMP-Leitfaden für Packmittelhersteller verabschiedet <b>EXTERNA 4/96</b>	<b>S. 1-2</b>
	Deutschland: CE-Kennzeichnung und Qualitätsmanagement-Systeme <b>PHI Produkt- und Umwelthaftpflicht international – Recht und Versicherung 4/96</b>	<b>S. 140-147</b>
	Die Reduktion der Wareneingangskontrolle <b>EXTERNA 2/96</b>	<b>S. 1-4</b>
1995	Kostenvorteile durch Zertifizierung <b>Neue Verpackung. 6/95, 48 Jahrgang</b>	<b>S. 47-48</b>
	Betriebsverordnung über pharmazeutische Unternehmer <b>PHARMA RECHT 4/95</b>	<b>S. VI</b>
	Mitgliederversammlung 1995: Gütegemeinschaft entwickelt GMP-Schulungsprogramm <b>EXTERNA 3/95</b>	<b>S. 1-3</b>
	Änderungen des Arzneimittelgesetzes und der Betriebsverordnung für pharmazeutische Unternehmer <b>EXTERNA 3/95</b>	<b>S. 6-7</b>
	Perspektiven der Gütegemeinschaft <b>EXTERNA 1/95</b>	<b>S. 1-4</b>
	Die Haftung des Pharmazeutischen Packmittelherstellers – Exkulpationsmöglichkeit durch Zertifizierung? <b>PHARMA RECHT 1/95</b>	<b>S. 2-6</b>
1994	Gesetzliche Anforderungen an die gute Herstellungspraxis bei der Verpackung pharmazeutischer Produkte	

<b>PHARMA RECHT 12/94</b>	<b>S. 374 - 378</b>
Vorsprung durch Gütesicherung <b>EXTERNA 6/94</b>	<b>S. 8-11</b>
Risikoverlagerung durch Qualitätssicherung <b>EXTERNA 4/94</b>	<b>S. 5-10</b>
Vorteile der Gütegemeinschaft rechtlich absichern <b>EXTERNA 3/94</b>	<b>S. 5-6</b>
Exkulpation durch Zertifizierung? <b>EXTERNA 2/94</b>	<b>S. 1-7</b>
Gesetzliche Anforderungen an die gute Herstellungspraxis <b>EXTERNA 1/94</b>	<b>S. 8-11</b>