

Inhalt

Informationsschutz nach der neuen EMA-Transparenz-Politik und der Verordnung (EU) Nr. 536/2014 über klinische Prüfungen <i>Dr. Heinz-Uwe Dettling/Dr. Johanna Apeltauer</i>	9
Transparenz bei Klinischen Prüfungen – Initiativen der Industrie <i>Dr. Judith Barwig</i>	159
Transparenzkodizes – Aktuelle Entwicklungen in Deutschland und Europa <i>Dr. Wolfgang A. Rehmann</i>	189
Entwurf des § 299a StGB-E. Eine retrospektive Analyse <i>Dr. Hendrik Schneider</i>	221
Pharmakovigilanz-Regulierung, Referralverfahren und haftungsrechtliche Implikationen <i>Dr. iur. Dr. med. Adem Koyuncu</i>	255
AMNOG Update <i>Dr. Stephanie Rosenfeld / Prof. Dr. W. Dieter Paar</i>	271
Zulassungsfragen bei Produkten der personalisierten Medizin – Das rechtliche Umfeld von Companion Diagnostics <i>Peter Homberg / Franziska Katterbach</i>	281
Companion Diagnostics <i>Dr. Jürgen M. Schneider</i>	295
Arzneimittelwerbung mit Studien ohne Goldstandard <i>Dr. Jan-Tobias Häser</i>	307
Verzeichnis der Referenten	319