

DER ARZNEIMITTELBRIEF

Die Zulassung von Medizinprodukten in Europa – wer will, der kann

AMB 2012, **46**, 88DB01

Die Zulassung von Medizinprodukten in Europa – wer will, der kann

Alle Medizinprodukte und medizinischen Geräte müssen, wenn sie auf dem europäischen Markt in Verkehr gebracht werden sollen, mit der sog. CE-Kennzeichnung (Communauté Européenne) versehen sein. Mit diesem CE-Zeichen erklärt der Hersteller, dass alle für ...

[Bitte abonnieren oder Kennlernartikel anfordern ->](#)

Schlagworte zum Artikel:

[Benannte Stelle](#), [CE-Zeichen](#), [Implantate](#), [Medizinprodukte](#), [Zulassung](#),

Alle Artikel zum Schlagwort: Medizinprodukte,

Nochmals: Mängel bei der Zulassung medizintechnischer Produkte [2014, 48, 30b](#)

Die Zulassung von Medizinprodukten in Europa – wer will, der kann [2012,46, 88DB01](#)

Der globalisierte Arzneimittelmarkt – ein tödliches Risiko? [2012, 46, 16DB01](#)

Qualitätsmängel und fehlende Nachbeobachtung bei Medizinprodukten. Wir brauchen bessere Kontrollen und „Implantat-Vigilanz“ [2012, 46, 15b](#)

USA: „Public Citizen“ wird 40 [2011, 45, 39a](#)

Kardiovaskuläre Implantate – Qualität ihrer Zulassungsstudien und Evidenz der Ergebnisse [2010, 44, 09](#)

Verlässliche Daten zu Arzneimitteln

DER ARZNEIMITTELBRIEF informiert seit 1967 Ärzte, Medizinstudenten, Apotheker und Angehörige anderer Heilberufe über Nutzen und Risiken von Arzneimitteln.

DER ARZNEIMITTELBRIEF erscheint als unabhängige Zeitschrift ohne Werbeanzeigen der Pharmaindustrie. Er wird ausschließlich durch seine Leserinnen und Leser, d. h. durch die Abonnenten, finanziert. Wir bitten Sie deshalb um Verständnis, dass wir aktuelle Artikel nur auszugsweise veröffentlichen können.

**DER ARZNEIMITTELBRIEF
als Mitherausgeber**

Gute Pillen – Schlechte Pillen

- unabhängige Gesundheitsinformationen für interessierte Laien
- Werbefrei und ohne Einfluss der Pharmaindustrie
- neutrale Berichte über Vor- und Nachteile von Therapien
- wissenschaftlich fundiert

**Zuverlässige Fakten finden
zum Studentenpreis**



**DER ARZNEIMITTELBRIEF
ist Mitglied in der**



Werden Sie Abonnent!

- 12 Ausgaben pro Jahr
- Onlinezugang zum Archiv mit über 3000 Artikeln
- 36 CME Punkte pro Jahr für Ihr Konto bei der Ärztekammer

*Benannte Stelle, große Mängel bei der Zulassung von Medizinprodukten *Die Zulassung von Medizinprodukten in Europa*CE-Zeichen, große Mängel bei der Zulassung von Medizinprodukten *Implantate, große Mängel bei der Zulassung von Medizinprodukten *Die Zulassung von Medizinprodukten in Europa*Medizinprodukte, große Mängel bei der Zulassung *Zulassung, große Mängel bei der Zulassung von Medizinprodukten