

Inhaltsverzeichnis

<i>Andreas Spickhoff</i> Einführung in die Thematik.....	1
---	---

1. Teil

Grundsatzfragen und Bedeutung der GCP-Richtlinie der EU im Kontext der bestehenden internationalen Regelwerke

<i>Andreas Spickhoff</i> Freiheit und Grenzen der medizinischen Forschung	9
--	---

<i>Gerfried Fischer</i> Die Prinzipien der Europäischen Richtlinie zur Prüfung von Arzneimitteln.....	29
--	----

<i>Karl-Friedrich Sewing</i> Kritische Bemerkungen zur Europäischen Richtlinie zur Prüfung von Arzneimitteln, insbesondere zur Konkurrenz inländischer und europäischer Zulassungen	41
--	----

<i>Lars Christoph Nickel</i> Überlegungen für die Umsetzung der Richtlinie 2001/20/EG („GCP-Richtlinie“) in deutsches Recht	47
---	----

<i>Povl Riis</i> Clinical research in accordance with national and international codes, with emphasis on the Protocol of the Bioconvention of the Council of Europe	53
---	----

<i>Erwin Deutsch</i> Klinische Versuche nach aktuellen Regeln im In- und Ausland im Lichte der Deklaration von Helsinki	59
---	----

2. Teil

Landesberichte

<i>Timothy Stoltzfus Jost</i> United States Country Report	73
<i>Anthony Angelo</i> New Zealand Country Report	93
<i>Kee-Young Yeun</i> Republic of Korea Country Report	123
<i>Jochen Taupitz</i> Landesbericht Deutschland	139
<i>Erwin Bernat</i> Landesbericht Österreich	175
<i>Heinz Hausheer</i> Landesbericht Schweiz	201
<i>Guido Gerin</i> Italy Country Report	217
<i>Carlos Maria Romeo Casabona</i> Spain Country Report	225
<i>João Carlos Loureiro / André Dias Pereira</i> Portugal Country Report	259
<i>Şeref Ertas</i> Landesbericht Türkei	295
<i>Amos Shapira</i> Israel Country Report	319
<i>Joel Levi / Sebastian Knott</i> Gesetzliches Kontrollsystem für medizinische und genetische Forschungen in Israel	333

Christa van Wyk
South Africa Country Report.....343

Andreas Spickhoff / Jochen Taupitz
Rechtsvergleichende Zusammenfassung.....367

Autorenverzeichnis371