

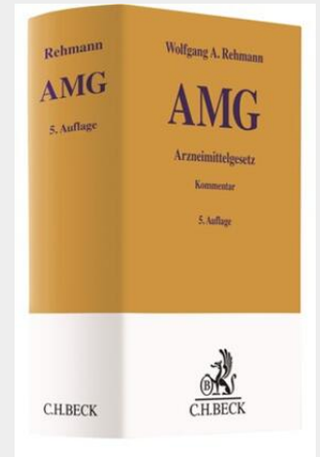
Rehmann

## AMG: Arzneimittelgesetz

Kommentar mit Erläuterungen

Zum Werk Der kompakte Kommentar gibt einen konzentrierten Überblick über das Arzneimittelrecht (AMG), arbeitet die Zusammenhänge zwischen den einzelnen Rechtsquellen heraus und stellt den Bezug zum anwendbaren EG-Recht her. Vorteile auf einen Blick mit Änderungen durch die 16. AMG-Novelle kompakte, praxisgerechte Erläuterung des Arzneimittelgesetzes umfassende Auswertung der Rechtsprechung Zur Neuauflage Die Neuauflage berücksichtigt die in der Zwischenzeit erlassenen Änderungsgesetze, insbesondere das Gesetz zur Bekämpfung von Doping im Sport vom 10.12.2015 (BGBl. I S. 2210), das Gesetz zur Umsetzung der RL (EU) 2015/566 und 2015/565 zur Einfuhr und zur Koordinierung menschlicher Gewebe und Gewebezubereitungen vom 21.11.2016 (BGBl. I S. 2623), das 4. AMG-Änderungsgesetz vom 20.12.2016 (BGBl. I S. 3048) und das Gesetz zur Fortschreibung der Vorschriften für Blut- und Gewebezubereitungen und zur Änderung anderer Vorschriften vom 18.7.2017 (BGBl. I S. 2757) das Gesetz für mehr Sicherheit in der Arzneimittelversorgung vom 9.8.2019 (BGBl. I S. 1202). Zielgruppe Für Unternehmen der Pharmaindustrie, Behörden der Arzneimittelaufsicht, im Arzneimittelrecht tätige Rechtsanwälte, Richter und Staatsanwälte.

Zum Werk Der kompakte Kommentar gibt einen konzentrierten Überblick über das Arzneimittelrecht (AMG), arbeitet die Zusammenhänge zwischen den einzelnen Rechtsquellen heraus und stellt den Bezug zum anwendbaren EG-Recht her. Vorteile auf einen Blick mit Änderungen durch die 16. AMG-Novelle kompakte, praxisgerechte Erläuterung des Arzneimittelgesetzes umfassende Auswertung der Rechtsprechung Zur Neuauflage Die Neuauflage berücksichtigt die in der Zwischenzeit erlassenen Änderungsgesetze, insbesondere das Gesetz zur Bekämpfung von Doping im Sport vom 10.12.2015 (BGBl. I S. 2210), das Gesetz zur Umsetzung der RL (EU) 2015/566 und 2015/565 zur Einfuhr und zur Koordinierung menschlicher Gewebe und Gewebezubereitungen vom 21.11.2016 (BGBl. I S. 2623), das 4. AMG-Änderungsgesetz vom 20.12.2016 (BGBl. I S. 3048) und das Gesetz zur Fortschreibung der Vorschriften für Blut- und Gewebezubereitungen und zur Änderung anderer Vorschriften vom 18.7.2017 (BGBl. I S. 2757) das Gesetz für mehr Sicherheit in der Arzneimittelversorgung vom 9.8.2019 (BGBl. I S. 1202). Zielgruppe Für Unternehmen der Pharmaindustrie, Behörden der Arzneimittelaufsicht, im Arzneimittelrecht tätige Rechtsanwälte, Richter und Staatsanwälte.



**129,00 €**

120,56 € (zzgl. MwSt.)

*Kurzfristig nicht lieferbar, wird unverzüglich nach Lieferbarkeit versandt.*

**Artikelnummer:** 9783406738463

**Medium:** Buch

**ISBN:** 978-3-406-73846-3

**Verlag:** C.H.Beck

**Erscheinungstermin:** 05.04.2020

**Sprache(n):** Deutsch

**Auflage:** 5. Auflage 2020

**Serie:** Gelbe Erläuterungsbücher

**Produktform:** Gebunden

**Gewicht:** 943 g

**Seiten:** 1096

**Format (B x H):** 142 x 200 mm

