

Inhaltsverzeichnis

Geleitwort.....	V
Vorwort.....	VII
Abbildungsverzeichnis	XI
Tabellenverzeichnis	XIII
Abkürzungsverzeichnis	XV
1 Einleitung	1
1.1 Hintergrund	1
1.2 Forschungsfragen.....	2
2 Methodik	3
2.1 Qualitative Forschungsmethoden.....	3
2.1.1 Experteninterviews.....	4
2.1.2 Identifikation und Anzahl der Interviewpartner	4
2.1.3 Entwicklung der Interviewfragen für die Leitfadenterviews...	5
2.1.4 Transkription	9
2.1.5 Auswertungsmethodik.....	10
2.1.6 Ethische und juristische Aspekte.....	15
2.2 Deskription der derzeitigen Verfahren	15
2.3 Experteninterviews und Schwachstellenanalyse	16
2.4 Literaturvergleich.....	19
3 Ergebnisse	21
3.1 Deskription der derzeitigen Verfahren	21
3.1.1 Arzneimittel	21
3.1.2 Medizinprodukte	36
3.1.3 Zusammenfassung und Vergleich	51
3.2 Experteninterviews und Schwachstellenanalyse	56
3.2.1 Perspektiven der Anwender	63
3.2.2 Perspektiven der Finanziers	75

3.2.3	Perspektiven der Überwacher	86
3.2.4	Perspektiven der Hersteller	100
4	Diskussion	107
4.1	Zusammenfassung der Ergebnisse	107
4.1.1	Deskription der derzeitigen Verfahren.....	107
4.1.2	Experteninterviews und Schwachstellenanalyse	110
4.2	Kritische Einordnung in den aktuellen Forschungsstand.....	114
4.3	Stärken und Limitationen der Studie	119
4.3.1	Deskription der derzeitigen Verfahren.....	128
4.3.2	Experteninterviews und Schwachstellenanalyse	128
4.4	Abgeleitete vorrangige Empfehlungen	131
4.4.1	Arzneimittel	131
4.4.2	Medizinprodukte	133
5	Schlussfolgerungen	135
6	Literaturverzeichnis	137
7	Rechtsquellenverzeichnis	145
8	Anhang.....	147
8.1	Beispielanschreiben.....	147
8.2	Datenschutzerklärung.....	148
8.3	Gliederungskategorien und Bewertungskriterien	149

<http://www.springer.com/978-3-658-16366-2>

Inverkehrbringen von Arzneimitteln und
Medizinprodukten
Vergleichende Evaluation der Verfahren und
Schwachstellenanalyse in Deutschland
Reinhardt, D.
2017, XVIII, 152 S. 3 Abb., Softcover
ISBN: 978-3-658-16366-2