

INHALT

	<u>Seite</u>
- Einleitung	5
- Richtlinie des Rates vom 26. Januar 1965 (65/65/EWG)	7
- Richtlinie des Rates vom 20. Mai 1975 (75/318/EWG)	17
- Zweite Richtlinie des Rates vom 20. Mai 1975 (75/319/EWG)	29
- Richtlinie des Rates vom 2. Mai 1978 (78/420/EWG)	39
- Richtlinie des Rates vom 26. Oktober 1983 (83/570/EWG)	41
- Empfehlung des Rates vom 26. Oktober 1983 (83/571/EWG)	51
- Richtlinie des Rates vom 12. Dezember 1977 (78/25/EWG)	73
Anhang: Verzeichnis der Stoffe, die Arzneimitteln zum Zwecke der Färbung hinzugefügt werden dürfen	76
- Richtlinie des Rates vom 24. Juni 1981 (81/464/EWG)	77
- Beschluß des Rates vom 20. Mai 1975 (75/320/EWG)	79
- Mitteilung der Kommission vom 6. Mai 1982 über Parallelimporte von Arzneispezialitäten, deren Inverkehrbringen bereits genehmigt ist	81
- Ausschuß für Arzneispezialitäten: Mitteilung an die Hersteller und Importeure von Arzneispezialitäten	85
- Richtlinie des Rates vom 28. September 1981 (81/851/EWG)	87
- Richtlinie des Rates vom 28. September 1981 (81/852/EWG)	103