

Inhaltsverzeichnis

Vorwort zur 11. Auflage.....	V	3	Kinetik.....	54
Vorwort zur 1. Auflage	VI	3.1	Allgemeines	55
Abkürzungsverzeichnis	XIII	3.1.1	Lineare Kinetik	55
		3.1.2	Nichtlineare Kinetik	61
1 Einführung in die Entwicklung und Zulassung von Arzneimitteln und in die Qualitätssicherung.....	1	3.1.3	Heterogene Reaktionen	62
1.1 Allgemeines, Richtlinien und Entwicklung	2	3.2	Einflussgrößen im Rahmen der Reaktionskinetik	63
1.1.1 Arzneimittel	2	4	Physikalisch-chemische Grundlagen für Arzneiformen	67
1.1.2 Arzneimittel(neu)entwicklung	15	4.1	Allgemeines	68
1.1.3 Die Phasen der Arzneimittelentwicklung	16	4.2	Einphasen-Systeme	69
1.2 Qualitätsmanagement.....	22	4.2.1	Flüssigkeiten.....	69
1.2.1 Arzneimittel- und Wirkstoff-Herstellungsverordnung (AMWHV)	22	4.2.2	Feststoffe	76
1.2.2 Qualitätsmanagementhandbuch (QMH).....	24	4.2.3	Lösungen	84
1.2.3 Qualitätsmanagementsystem (QMS) in der Apotheke	25	4.3	Phasenübergänge zwischen Zwei- und Mehrphasen-Systemen	96
2 Statistische Methoden zur Planung und Auswertung	31	4.3.1	Phasendiagramme einfacher Stoffmischungen	96
2.1 Fehlerrechnung	32	4.3.2	Grenzflächenphänomene	102
2.2 Normal- bzw. Gauß-Verteilung.....	33	4.4	Kolloide.....	108
2.2.1 Klasseneinteilung und graphische Darstellung.....	33	4.4.1	Allgemeines	108
2.2.2 Normalverteilte Messwerte	33	4.4.2	Molekülkolloide	109
2.2.3 Grundgesamtheit, Stichprobe, Schätzwerte ..	33	4.4.3	Assoziationskolloide	110
2.2.4 Prüfung auf Normalverteilung	35	4.4.4	Dreikomponenten-Mischungen, Dreikomponenten-Phasendiagramme	117
2.2.5 Konfidenzintervall einer Stichprobe und Vergleich mit dem Sollwert	36	4.5	Disperse Mehrphasen-Systeme	120
2.2.6 Lineare Regression und Korrelation.....	36	4.5.1	Allgemeines	120
2.2.7 Statistische Versuchsplanung	37	4.5.2	Viskosität disperser Mehrphasen-Systeme	121
2.3 Statistische Prüfverfahren	40	4.5.3	Sedimentation und Aufrahmung	124
2.3.1 Qualitative Beurteilung mittels Wahrscheinlichkeitspapier	40	4.5.4	Elektrostatische Erscheinungen	125
2.3.2 Erstellen von Hypothesen.....	40	4.5.5	Koagulation	126
2.3.3 Fehler 1. und 2. Art.....	41	4.5.6	Emulsionen	128
2.3.4 Prüfung auf signifikante Unterschiede von Varianzen (F-Test)	41	4.5.7	Suspensionen.....	132
2.3.5 Prüfung auf signifikante Unterschiede von Mittelwerten (t-Test).....	42	5	Verfahren und Grundoperationen einschließlich Steuerung und Regelung.....	136
2.4 Bioäquivalenzprüfungen.....	44	5.1	Allgemeines	137
2.5 Inprozess-Kontrolle	46	5.2	Stofftrennung	137
2.6 Endprüfungen	47	5.2.1	Zerkleinern.....	137
2.6.1 Prüfung nach Variablen	47	5.2.2	Versprühen und Zerstäuben	143
2.6.2 Prüfung nach Attributen	47	5.2.3	Sieben.....	144
2.6.3 Produzenten- und Konsumentenrisiko	50	5.2.4	Sichten	145
2.6.4 Operationscharakteristik eines attributiven Prüfplans	51	5.2.5	Filtrieren	145
		5.2.6	Trocknen.....	155
		5.2.7	Kristallisation.....	168

5.3	Stoffvereinigung	169	7.3	Resorptionsprozess	252
5.3.1	Mischen	170	7.4	Bioverfügbarkeit und Bioäquivalenz	252
5.3.2	Rühren	175	7.4.1	Definitionen	252
5.3.3	3D-Drucken	176	7.4.2	Bestimmung der Bioverfügbarkeit bzw. Bioäquivalenz	254
5.4	Wasseraufbereitung	176	7.5	Arzneiform und Nebenwirkungen	268
5.4.1	Trinkwasser	177	7.6	In-vitro-Prüfungen zur Untersuchung der Wirkstoff-Freisetzung, In-vitro/In-vivo-Korrelation (IVIVC)	269
5.4.2	Wasser für pharmazeutische Zwecke	177	7.6.1	Ziele und Aufgaben	269
5.4.3	Anlagen zur Wasseraufbereitung	178	7.6.2	Bestimmung der Lösungsgeschwindigkeit bzw. Freisetzung	269
5.5	Sterilität und Sterilisation	183	7.6.3	Auswertung der Ergebnisse	271
5.5.1	Sterilisationsverfahren	184	7.6.4	In-vitro/In-vivo-Korrelation (IVIVC)	272
5.5.2	Andere Methoden zur Herstellung steriler Zubereitungen	190	7.6.5	Kritische Wertung der In-vitro-Freisetzungs-Prüfungen zur Voraussage des In-vivo-Verhaltens	276
5.5.3	Prüfung auf Sterilität (Ph. Eur.)	192	8	Flüssige Arzneiformen	278
5.6	Desinfektion	192	8.1	Allgemeines, Definitionen	279
5.7	Konservierung und mikrobielle Reinheit	195	8.2	Flüssige Lösungen	279
5.7.1	Mikrobielle Reinheit	195	8.2.1	Lösungsmittel	279
5.7.2	Konservierungsmittel	195	8.2.2	Hilfsstoffe in Lösungen	280
5.8	Steuerungs- und Regelungstechnik	198	8.2.3	Eigenschaften von Lösungen, Vor- und Nachteile	282
5.8.1	Grundlagen, Allgemeines	198	8.2.4	Maßnahmen zur Erhöhung der Wirkstoff-löslichkeit in flüssigen Lösungen	282
5.8.2	Beispiele von Steuerungen	199	8.3	Suspensionen und Emulsionen	283
5.8.3	Beispiele von Regelungen	200	8.3.1	Suspensionen	283
6	Hilfsstoffe	204	8.3.2	Emulsionen	285
6.1	Allgemeines	205	8.4	Flüssige Zubereitungen zum Einnehmen	287
6.2	Anforderungen an Hilfsstoffe	205	8.5	Zubereitungen zur Anwendung in der Mundhöhle	288
6.3	Beschreibung wichtiger Hilfsstoffe	206	8.6	Zubereitungen zur Anwendung am Ohr	289
6.3.1	Zucker und Zuckeralkohole	206	8.7	Zubereitungen zur nasalen Anwendung	290
6.3.2	Makromolekulare und oligomere Hilfsstoffe	209	8.8	Weitere Monographien	294
6.3.3	Amphiphile oder oberflächenaktive Hilfsstoffe	222	8.9	Biopharmazeutische Aspekte	295
6.3.4	Lösungsmittel, organische Säuren, Basen und Salze	228	8.10	Qualitätsprüfung	295
6.3.5	Anorganische Hilfsstoffe	231	9	Parenteralia, einschließlich Blutzubereitungen, Sera und Impfstoffe	297
6.3.6	Spezielle Hilfsstoffe	233	9.1	Allgemeines	298
7	Biopharmazie	235	9.2	Herstellung von Parenteralia	298
7.1	Pharmakokinetische Grundlagen	236	9.2.1	Maßnahmen zur Keimzahlminderung	298
7.1.1	LADME-Modell	236	9.2.2	Konservierungsmittel	299
7.1.2	Kompartimente	236	9.2.3	Pyrogene	299
7.1.3	Pharmakokinetische Grundbegriffe	240	9.2.4	Isotonisierung	300
7.2	Anatomie und Physiologie der Applikations-orte	243	9.2.5	Isohydrie, Euhydrie	301
7.2.1	Gastrointestinaltrakt	243	9.2.6	Partikuläre Verunreinigungen	301
7.2.2	Vagina und Uterus	246			
7.2.3	Auge	246			
7.2.4	Nase	248			
7.2.5	Lunge	249			
7.2.6	Ohr	249			
7.2.7	Haut	249			
7.2.8	Der parenterale Applikationsweg	251			

9.3	Hilfsstoffe	302	11.4	Normaldruck-Dosierinhalatoren.....	330
9.3.1	Wasser	302	11.5	Pulverinhalatoren	331
9.3.2	Nichtwässrige Lösungsmittel	302	11.6	Biopharmazeutische Probleme	332
9.3.3	Lösungsvermittlung, Löslichkeitsverbesserung	303	11.7	Prüfung von Druckgas-aerosolen, Pulverinhalatoren und Verneblern.....	333
9.3.4	Hilfsstoffe und Maßnahmen zur chemischen Stabilisierung	303	12	Halbfeste Arzneiformen einschließlich transdermaler Pflaster	335
9.3.5	Adjuvanzen	304	12.1	Allgemeines.....	336
9.4	Parenterale Arzneiformen	304	12.2	Hydrophobe Salben	338
9.4.1	Injektionen	304	12.2.1	Kohlenwasserstoff-Grundlagen	338
9.4.2	Infusionen	305	12.2.2	Triglycerid-Grundlagen.....	341
9.4.3	Konzentrate zur Herstellung von Injektionen oder Infusionen	306	12.3	Hydrophile Salben (Macrogol- bzw. PEG-Salben).....	342
9.4.4	Pulver zur Herstellung von Injektionen oder Infusionen	306	12.4	Wasser aufnehmende Grundlagen (Absorptionsgrundlagen).....	343
9.4.5	Gele zur Injektion.....	306	12.4.1	W/O-Absorptionsgrundlagen.....	343
9.4.6	Implantate	306	12.4.2	O/W-Absorptionsgrundlagen.....	344
9.5	Spezielle Parenteralia	306	12.5	Cremes, wasserhaltige Salben.....	345
9.5.1	Plasmaersatzmittel und Plasmaexpander.....	306	12.6	Gele.....	347
9.5.2	Zubereitungen zur parenteralen Ernährung.....	307	12.7	Pasten und Umschlagpasten	349
9.5.3	Peritonealdialyselösungen (Ph. Eur.)	308	12.8	Wirkstoffhaltige Pflaster und kutane Pflaster zur lokalen Therapie	349
9.5.4	Zytostatikalösungen	308	12.9	Transdermale Pflaster.....	350
9.5.5	Radioaktive Arzneimittel (Ph. Eur.)	308	12.10	Herstellung von Salben, Cremes und Pasten.....	353
9.5.6	Kontrastmittel zur Röntgen-, Magnetresonanz- und Ultraschall Diagnostik.....	309	12.11	Biopharmazeutische Probleme	354
9.5.7	Blutzubereitungen	309	12.12	Qualitätsprüfung von halbfesten Arzneiformen	355
9.5.8	Sera und Impfstoffe.....	311	13	Suppositorien, Zubereitungen zur vaginalen und intrauterinen Anwendung.....	358
9.5.9	Gentransfer-Arzneimittel	312	13.1	Allgemeines.....	359
9.6	Behältnisse bei der Herstellung und zur Lagerung von Parenteralia.....	312	13.2	Herstellung von Suppositorien und Vaginalovula.....	361
10	Darreichungsformen zur Anwendung am Auge	315	13.3	Spezielle Freisetzungssysteme zur vaginalen und intrauterinen Anwendung	362
10.1	Allgemeines, Definitionen	316	13.4	Biopharmazeutische Aspekte	363
10.2	Biopharmazeutische Herausforderungen.....	316	13.5	Qualitätsprüfungen	363
10.3	Anforderungen an Augenarzneimittel.....	317	14	Feste Arzneiformen	366
10.4	Allgemeine Herstellungsvorschriften.....	319	14.1	Allgemeines, feste Arzneiformen als disperse Systeme.....	367
10.5	Spezielle Darreichungsformen	321	14.2	Pulver	367
10.6	Behältnisse	323	14.2.1	Messtechnik pulvertechnologischer Eigenschaften	367
10.7	Qualitätsprüfung.....	323			
11	Inhalationen, Aerosole.....	324			
11.1	Allgemeines.....	325			
11.2	Vernebler	325			
11.3	Zubereitungen in Druckgas-Dosierinhalatoren	326			
11.3.1	Treibgase	327			
11.3.2	Abfüllen von Druckgas-Aerosolzubereitungen.....	330			
11.3.3	Aerosolbildung	330			

14.2.2	Pulverförmige Arzneizubereitungen	378	16	Darreichungsformen mit veränderter Wirkstoff-Freisetzung.....	446
14.3	Granulate.....	378	16.1	Definitionen und Begriffsbestimmungen	447
14.3.1	Granuliertechiken und Granulatherstellung	379	16.2	Therapeutische Ziele, Vor- und Nachteile.....	448
14.3.2	Bindung in Granulaten	384	16.3	Biopharmazeutische Grundlagen.....	450
14.4	Tabletten	386	16.4	Wirkstoffkriterien	452
14.4.1	Hilfsstoffe zum Tablettieren und Granulieren	387	16.5	Verlängerung der Wirkungsdauer von Arzneistoffen	452
14.4.2	Basisrezepturen für Tabletten	387	16.5.1	Einfluss von Applikationsort und -art.....	452
14.4.3	Tablettengrößen und Tablettenmassen	391	16.5.2	Eingriff in das pharmakokinetische Verhalten	452
14.4.4	Tablettiermaschinen	391	16.5.3	Chemische Veränderung des Wirkstoffs	453
14.4.5	Herstellung von Tabletten.....	394	16.5.4	Physikalisch-chemische Veränderungen des Wirkstoffs	454
14.5	Überzogene feste Arzneiformen	402	16.5.5	Galenische Maßnahmen.....	455
14.5.1	Überzüge mit Zuckern.....	402	16.6	Arzneiformen und ihre Herstellung.....	462
14.5.2	Überziehen mit Polymeren	404	16.6.1	Depot-Parenteralia	462
14.5.3	Geräte zum Überziehen	411	16.6.2	Retardarzneiformen zur peroralen Verabreichung	467
14.6	Pastillen	414	16.6.3	Osmotische Systeme	474
14.7	Wirkstoffhaltige Kaugummis.....	414	16.6.4	Darreichungsformen mit pulsativer Wirkstoff- Freisetzung.....	476
14.8	Kapseln	414	16.6.5	Implantierbare Infusionspumpen	477
14.8.1	Hartgelatine kapseln	415	16.6.6	Externe, tragbare Infusionspumpen	478
14.8.2	Weichgelatine kapseln	419	16.7	Qualitätsprüfung.....	478
14.8.3	Nachbehandlung von Gelatine kapseln	426	17	Kindgerechte Arzneizubereitungen	480
14.9	Biopharmazeutische Probleme	426	17.1	Allgemeines	481
14.10	Qualitätsprüfungen von festen Arzneiformen	427	17.2	Kriterien für kindgerechte Arznei- zubereitungen.....	482
15	Mikropartikel und nanopartikuläre Systeme als Wirkstoffträger	432	17.3	Biopharmazeutische Besonderheiten	483
15.1	Allgemeines.....	433	17.4	Applikationswege und Arzneiformen.....	484
15.2	Mikropartikel	433	17.5	Toxikologische Unbedenklichkeit.....	488
15.2.1	Herstellungsverfahren von Mikropartikeln.....	433	17.6	Kindgerechte Arzneistoffdosen	491
15.2.2	Praktische Verwendung und Aspekte von Mikropartikeln	435	17.7	Kindgerechte Verabreichung	492
15.2.3	Biopharmazeutische Aspekte von Mikropartikeln	435	17.8	Organoleptische Eigenschaften	492
15.3	Nanopartikuläre Systeme	436	17.9	Kindergesicherte Verpackungen	493
15.3.1	Generelle biopharmazeutische Aspekte von NPS.....	436	18	Pflanzliche Drogenzubereitungen.....	495
15.3.2	Kleine NPS	439	18.1	Allgemeines, Definitionen	496
15.3.3	Polymer-Nanopartikel	440	18.2	Drogenzubereitungen aus Frischpflanzen	505
15.3.4	Lipid-Nanopartikel (LNP)	441	18.3	Drogenzubereitungen aus getrockneten Drogen und Drogenteilen	508
15.3.5	Vesikel	441	18.3.1	Ganzdrogen	508
15.3.6	Komplexe Nanopartikel	444	18.3.2	Zerkleinerte Drogen	509
15.3.7	Nanosuspensionen (Nanokristalle).....	444	18.3.3	Flüssige Arzneiformen aus Drogen und Drogenteilen.....	512
15.3.8	Anorganische Nanopartikel.....	444	18.3.4	Zähflüssige Extrakte und Trockenextrakte aus Drogen und Drogenteilen	520
15.4	Charakterisierung und Maßnahmen zur Stabilisierung und parenteralen Anwendung der nanopartikulären Systeme.....	444			

18.4	Qualitätsprüfung.....	523	21.3	Spezielle Primärpackmittel	580
19	Homöopathische Zubereitungen	526	21.4	Vor- und Nachteile von Primärpackmitteln ...	581
19.1	Allgemeines.....	527	21.5	Qualitätssicherung bei Packmitteln.....	581
19.2	Rechtliche Regelungen	528	22	Kompatibilität und Stabilität	583
19.3	Ausgangsstoffe, Arzneiträger und Hilfsstoffe	529	22.1	Allgemeines.....	584
19.3.1	Ausgangsstoffe.....	529	22.1.1	Kompatibilität und Inkompatibilität.....	584
19.3.2	Arzneiträger, Hilfsstoffe.....	530	22.1.2	Stabilität und Instabilität	584
19.4	Zubereitungen	530	22.2	Ursachen von Inkompatibilitäten	586
19.5	Darreichungsformen	531	22.2.1	Chemische Ursachen	586
19.6	Homöopathisches Potenzieren	531	22.2.2	Physikalische Ursachen.....	593
19.6.1	Potenzieren von Flüssigkeiten	531	22.3	Ursachen von Instabilitäten	595
19.6.2	Potenzieren von Feststoffen	532	22.3.1	Chemische Ursachen	595
19.7	Herstellungsvorschriften.....	532	22.3.2	Physikalische Ursachen.....	597
19.8	Stabilität und Lagerung	536	22.3.3	Mikrobiologische Ursachen	598
19.9	Wie wirkt ein homöopathisches Arzneimittel?	536	22.4	Klimazonen und Lagerungsbedingungen.....	601
20	Medizinprodukte und In-vitro-Diagnostika.....	538	22.4.1	Klimazonen	601
20.1	Einführung.....	539	22.4.2	Mittlere kinetische Temperatur und relative Luftfeuchte	602
20.2	Juristischer Exkurs.....	540	22.5	Ermittlung der Haltbarkeit.....	602
20.3	Medical Device Regulation (MDR) und In Vitro Diagnostics Regulation (IVDR)	540	22.5.1	Stabilitätsprüfung	603
20.3.1	Orientierung	540	22.5.2	Vorhersage der Haltbarkeit	606
20.3.2	Begriffsbestimmungen und Geltungsbereich	542	22.5.3	Folgestabilität.....	609
20.3.3	Bereitstellung auf dem Markt und Inbetrieb- nahme von Produkten, Pflichten der Wirtschaftsakteure und CE-Kennzeichnung... ..	547	22.6	Gegenmaßnahmen.....	609
20.3.4	Identifizierung und Rückverfolgbarkeit.....	553	22.6.1	Vermeiden von Inkompatibilitäten	609
20.3.5	Klassifizierung, Konformitätsbewertung und Benannte Stellen.....	554	22.6.2	Stabilisierung.....	610
20.3.6	Klinische und Leistungsbewertung, klinische Prüfung und Leistungsstudien	559	23	Biotechnologie	615
20.3.7	Überwachung nach dem Inverkehrbringen, Vigilanz und Marktüberwachung.....	565	23.1	Allgemeines.....	616
20.4	Abgrenzung Medizinprodukte, Hilfs- und Heilmittel, Kosmetika	568	23.2	Proteine.....	616
20.4.1	Hilfsmittel.....	568	23.2.1	Stabilitätsprobleme	616
20.4.2	Heilmittel.....	568	23.2.2	Maßnahmen zur Proteinstabilisierung	616
20.4.3	Kosmetika	568	23.2.3	Spezielle Proteine – Impfstoffe	617
21	Primärpackmittel.....	570	23.2.4	Spezielle Proteine – therapeutische Antikörper.....	618
21.1	Allgemeines.....	571	23.3	RNA-Therapeutika	619
21.2	Beschreibung von Primärpackmitteln bzw. Behältnismaterialien	572	23.3.1	Aptamere.....	619
21.2.1	Glas.....	572	23.3.2	Antisense-Oligonukleotide	620
21.2.2	Kunststoffe, Polymere	576	23.3.3	Lipoplexe und Polyplexe	620
21.2.3	Metalle.....	580	23.4	Tissue Engineering und regenerative Medizin	620
21.2.4	Porzellan und glasiertes Steingut	580	24	Pharmazeutisch-technologische Heraus- forderungen der Zukunft	621
			24.1	Entwicklungstendenzen	622
			24.2	3D-Druck von festen Darreichungsformen und Implantaten	622

24.3	Parenterale Arzneiformen	622	24.8	Optimierung von Herstellungsprozessen.....	626
24.3.1	Implantate	622	24.9	Verbesserung biopharmazeutischer	
24.3.2	Gele.....	622		Modelle	627
24.3.3	Mikropartikel	622			
24.3.4	Nanopartikuläre Systeme	623		Bildnachweis	628
24.4	Orale und perorale Arzneiformen	624		Sachregister	629
24.5	Transdermale Systeme	624		Die Autorinnen und Autoren	669
24.6	Trägersystem für Nukleinsäuren	625		Die Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter	670
24.7	Darreichungsformen für Peptide und				
	Proteine	626			