



Das Buch

Einzelausgabe

78,00 €, ISBN-13: 978-3-946057-10-9

Abo (1 Ausgabe pro Jahr)

78,00 €, ISBN-13: 978-3-946057-11-6



Die AMInfo DVD – ROTE LISTE®/FachInfo

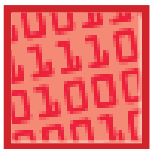
Einzelausgabe (inkl. 10 Lizenzen)

80,00 €, ISBN-13: 978-3-946057-14-7

Abo (4 Ausgaben pro Jahr, inkl. 10 Lizenzen)

250,00 €, ISBN-13: 978-3-946057-15-4

Details und Systemanforderungen siehe www.rote-liste.de



Die Daten im XML/Access-Format

Rohdaten zur Einbindung in Softwaresysteme

Testdaten, Preise sowie Vertrag auf Anfrage unter rlaxi@rote-liste.de



Die Intranetversion

Serverlösung für Großinstallationen (Kliniken, Unternehmen, Institutionen, etc.)

Preise sowie Vertrag auf Anfrage unter rlaxi@rote-liste.de



Die IP-Freischaltung

Online-Dienst für geschlossene Netzwerke

Preise sowie Vertrag auf Anfrage unter rlaxi@rote-liste.de



Die Smartphone-Versionen

Smartphone-Versionen: Apps für Android oder iOS können Sie im jeweiligen App-Store herunterladen.

Details und Systemanforderungen siehe www.rote-liste.de

Rechnungsanschrift
Lieferanschrift (falls abweichend von Rechnungsanschrift)

Praxis/Firma _____

Praxis/Firma _____

Name _____

Name _____

Vorname _____

Vorname _____

Straße _____

Straße _____

PLZ, Ort _____

PLZ, Ort _____

Telefon _____

Telefon _____

Fax _____

Fax _____

E-Mail _____

E-Mail _____

ROTE LISTE® 2017
Preise
ISBN-13
Menge
ROTE LISTE® Buchausgabe (erscheint jährlich)

Einzelausgabe

78,00 €

978-3-946057-10-9

Abo (1 Ausgabe pro Jahr)

78,00 €

978-3-946057-11-6

AMInfo DVD – ROTE LISTE®/ FachInfo (erscheint vierteljährlich)

Einzelausgabe (inkl. 10 Lizenzen)

80,00 €

978-3-946057-14-7

Abo (4 Ausgaben pro Jahr, inkl. 10 Lizenzen)

250,00 €

978-3-946057-15-4

Alle Preise sind gültig für 2017, inkl. Umsatzsteuer, zzgl. Versandkosten – Zahlungsziel: 30 Tage rein netto.

Die Informationen für die ROTE LISTE® wurden sorgfältig erstellt. Für die Richtigkeit, Vollständigkeit und Aktualität können jedoch weder der Herausgeber noch die pharmazeutischen Unternehmen eine Gewähr übernehmen. Maßgeblich ist das aktuelle Informationsmaterial der pharmazeutischen Unternehmen sowie etwaige Informationen der zuständigen Bundesoberbehörden oder der Europäischen Arzneimittel-Agentur.

Ort, Datum _____

Unterschrift/Stempel _____