

Schriftenverzeichnis

I. Monographien

1. Kriterienlose Genehmigungsvorbehalte im Wirtschaftsverwaltungsrecht. Eine verfassungsrechtliche Studie unter besonderer Berücksichtigung von § 5 Abs. 1 EnWG (Tübinger Schriften zum Staats- und Verwaltungsrecht Bd. 27), Verlag Duncker & Humblot, Berlin 1994.
2. Grundzüge des Kartellrechts (= Lernbücher für Wirtschaft und Recht), Verlag Franz Vahlen, München 1999.
3. Heinrich Triepel – Leben und Werk (= Tübinger Schriften zum Staats- und Verwaltungsrecht Bd. 51), Verlag Duncker & Humblot, Berlin 1999.
4. (gemeinsam mit Wolfgang Sinner und Joachim Hartlik) Umweltverträglichkeitsprüfung (UVP). Strategische Umweltprüfung (SUP). Bearbeitung umweltrechtlicher Praxisfälle. Erläuterungswerk (Loseblatt), Kommunal- und Schul-Verlag, Wiesbaden 2002 ff. (1. Nachlieferung Januar 2005, 2. Nachlieferung September 2006, 3. Nachlieferung Februar 2008, 4. Nachlieferung Oktober 2009, 5. Nachlieferung Mai 2011, 6. Nachlieferung September 2013, 7. Nachlieferung Oktober 2013, 8. Nachlieferung Dezember 2014, 9. Nachlieferung Juli 2016).
5. Umweltinformationsgesetz (UIG). Kommentar, Kommunal- und Schul-Verlag, Wiesbaden 2006.
6. (gemeinsam mit Bernhard Bührlen, Thomas Reiß, Christiane Beckmann und Christoph H. Gleiter) hrsg. vom Fraunhofer-Institut für System- und Innovationsforschung ISI) Assessment of the European Community System of Pharmacovigilance (ISI-Schriftenreihe „Innovationspotenziale“), Fraunhofer IRB Verlag, Stuttgart 2006.
7. (gemeinsam mit Jens Kersten, Matthias Krüger, Josef Franz Lindner, Henning Rosenau und Ulrich Schroth) Fortpflanzungsmedizingesetz. Augsburg-Münchener Entwurf (AME-FMedG), Verlag Mohr Siebeck, Tübingen 2013.
8. (gemeinsam mit Jens Kersten, Michael Lindemann, Birgit Schmidt am Busch, Josef Franz Lindner, Henning Rosenau und Ferdinand Wollenschläger) Biobankgesetz. Augsburg-Münchener-Entwurf (AME-BiobankG), Verlag Mohr Siebeck, Tübingen 2015.
9. (gemeinsam mit Stephan Blab, Bernhard Gerstenecker, Ralf Himmelreich, Janina Laurila-Dürsch, Heike Möhlig-Zuttermeister, Klaus Neuder, Thorsten Prinz, Folker Spitzenberger, Felix von Stetten, Wolfgang Weber und Uwe Zimmerman) VDE-Leitfaden Normen in der Medizintechnik, Teil 1 – Entwicklung und Herstellung von In-vitro-Diagnostik-Systemen, VDE Verlag, Berlin 2016.

10. [\(gemeinsam mit Thomas Holzner\) Rechtsgutachten zur verfassungsrechtlichen Legitimation des G-BA, 30.08.2017.](#)
11. (gemeinsam mit Janet Opper, Heiner Fangerau und Florian Braune) Prädiktive und präsymptomatische Diagnostik spätmanifestierender Erkrankungen. Empfehlungen zur Testung einwilligungsfähiger Minderjähriger, Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2019.
12. (gemeinsam mit Tade M. Spranger) Stammzellen in Forschung und Therapie. Rechtsrahmen und Reformbedarf, Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2020.
13. [\(gemeinsam mit Ferdinand Wollenschläger\) Gutachten zu den Möglichkeiten und rechtlichen Rahmenbedingungen einer Weiterentwicklung der Unabhängigen Patientenberatung \(UPD\) nach § 65b SGB V, 23.09.2020.](#)
14. (gemeinsam mit Carina Dorneck/Jens Kersten/Kim Philip Linoh/Henning Lorenz/Henning Rosenau/Birgit Schmidt am Busch) Gesetz zur Gewährleistung selbstbestimmten Sterbens und zur Suizidprävention Augsburg-Münchener-Halle-scher-Entwurf (AMHE-SterbehilfeG), Verlag Mohr Siebeck, Tübingen 2021.
15. (gemeinsam mit Ferdinand Wollenschläger) Rechtliche Rahmenbedingungen einer Weiterentwicklung der Unabhängigen Patientenberatung (UPD), Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2021.

II. Aufsätze und Urteilsanmerkungen

1. Zur Verfassungsmäßigkeit einer Altersgrenze für Kassenärzte, in: DÖV 1989, S. 580 – 587.
2. Die Verjährung baurechtlicher Gewährleistungsansprüche bei arglistigem Verschweigen, in: BauR 1990, S. 312 – 319.
3. Zum Verhältnis von § 20 Abs. 4 BKGg und § 48 Abs. 4 S. 1 i. V. m. § 45 Abs. 3 S. 3 SGB X, in: SGB 1990, S. 359 – 361.
4. Aktuelle Probleme der rückwirkenden Inkraftsetzung von Satzungen gem. § 215 Abs. 3 BauGB, in: BauR 1993, S. 33 – 37.
5. Wechselseitig Beschäftigte in den Gehaltsstarifen der gewerblichen Berufsgenossenschaften. Abgrenzungsregelungen im Lichte von Art. 3 Abs. 1 GG, in: BB 1993, S. 1868 – 1871.
6. Keine Buchmachererlaubnis für juristische Personen?, in: GewArch 1993, S. 230 – 232.
7. Legal Approaches to the Removal of *Altlasten*, or Residual Pollution, in the Federal Republic of Germany, in: Environmental Policy and Practice 1993, S. 125 – 135.

- Legal Approaches to the Removal of *Altlasten* (Residual Pollution) in the Federal Republic of Germany, in: *Environmental Claims Journal*, Nr. 1 (1993), S. 3 – 14.
 - japanische Übersetzung in: *Tokio Marine*, Vol. 26-6, Oktober 1994, S. 35 – 46.
8. Fragen der baurechtlichen Zulässigkeit von Mobilfunk-Sendeanlagen, in: *NVwZ* 1993, S. 1045 – 1053.
 9. The German Constitutional Court's decision on the Treaty of Maastricht and its relevance to all Member States, in: *Lawyers' Europe*, Summer 1994, S. 3 – 5.
 10. Der praktische Fall – Öffentliches Recht: Außenpolitik versus Außenwirtschaft, in: *JuS* 1994, S. 684 – 689.
 11. Grenzen des Zulassungsanspruchs politischer Parteien zu kommunalen öffentlichen Einrichtungen, in: *VerwArch* 1994, S. 533 – 566.
 12. Rechtsgrundlagen und Verfahrensgrundsätze des Europäischen Verwaltungsverfahrensrechts, in: *DVBl.* 1995, S. 16 – 24.
 13. Glücksspiel und Berufsfreiheit, in: *NVwZ* 1995, S. 449 – 450.
 14. Kreation und Repräsentation – Zum demokratischen Gewährleistungsgehalt von Art. 38 Abs. 1 S. 1 GG, in: *Der Staat* 1995, S. 429 – 453.
 15. Der Einfluß des Europäischen Gemeinschaftsrechts in Rechtsetzung und Rechtsprechung auf die freien Heilberufe, in: *ZfSH/SGB* 1995, S. 470 – 483.
 16. Dimensionen des allgemeinen Diskriminierungsverbots im Europäischen Sozialrecht, in: *VSSR* 1995, S. 255 – 275.
 17. Parlamentsvorbehalt und Bestimmtheitsgrundsatz, in: *DÖV* 1996, S. 18 – 25.
 18. Horizontale Direktwirkung von EG-Richtlinien – EuGH, Slg. I-1994, 3325, in: *JuS* 1996, S. 303 – 306.
 19. Gesetzgebung und Bestimmtheitsgrundsatz, in: *ZG* 1996, S. 37 – 56.
 20. Procedural Rights in EC Anti-Dumping Proceedings, in: *World Competition*, Vol. 19 No. 4 (June 1996), S. 19 – 44.
 21. Innerstädtische Verkehrsberuhigung zwischen kommunalem Gestaltungswillen und staatlichem Regelungsanspruch, in: *VBIBW* 1997, S. 127 – 130.
 22. Rücknahme drittbelastender Verwaltungsakte im Rechtsbehelfsverfahren – VGH München, *NVwZ* 1997, 710, in: *JuS* 1997, S. 794 – 799.
 23. Von der Abfallwirtschaft zur Kreislaufwirtschaft, in: *AöR* 123 (1998), S. 201 – 231.
 24. Pflegeversicherung und Arbeitnehmerfreizügigkeit, in: *NZS* 1998, S. 313 – 318.
 25. Abfallbegriff und Umsetzungspflicht, in: *NVwZ* 1998, S. 1148 – 1151.

26. El concepto europeo de „residuo“ en crisis, in: Revista Crítica de Derecho Inmobiliario, Año LXXIV, Núm. 648 (Septiembre-Octubre) 1998, S. 1689 – 1694.
 - El concepto europeo de „residuo“ en crisis. Der europäische Abfallbegriff in der Krise, in: Tapia. Publicación para el Mundo del Derecho, Año XVII, Núm. 104, Marzo-Abril 1999, S. 27 – 29.
 - El concepto europeo de „residuo“ en crisis (Der europäische Abfallbegriff in der Krise), in: Punto Crítico. Revista de Medio Ambiente, Derecho y Empresa, Año V, Núm. 15, 1999, S. 19 – 21.
27. Anmerkung zu EuGH, Urt. v. 28.4.1998, Rs. C-158/96 (Raymond Kohll ./ Union des caisses de maladie) und Rs. C-120/95 (Nicolas Decker ./ Caisse de maladie des employés privés), in: SGB 1998, S. 587 – 589.
28. L'europizzazione del *Kartellrecht* tedesco, in: Rivista delle società, Anno XLIV, Fasc. 5, 1999, S. 1199 – 1216.
29. Das Bayerische UVP-Richtlinie Umsetzungsgesetz – BayUVPRLUG, in: BayVBl. 2000, S. 289 – 300.
30. Nationaler Gesundheitsmarkt und europäisches Kartellrecht, in: VSSR 2000, S. 121 – 148.
31. Verfassungsrechtliche Determinanten der Stimmkreiseinteilung in Bayern, in: BayVBl. 2001, S. 1 – 11.
32. Richtlinien mit Doppelwirkung, in: Claus Dieter Classen/Armin Dittmann/Frank Fechner/Ulrich M. Gassner/Michael Kilian (Hrsg.): „In einem vereinten Europa dem Frieden der Welt zu dienen ...“. Liber amicorum Thomas Oppermann zum 70. Geburtstag (= Tübinger Schriften zum Staats- und Verwaltungsrecht Bd. 59), Verlag Duncker & Humblot, Berlin 2001, S. 503 – 529.
33. Anmerkung zu BGH, Urt. v. 29.6.2000 – I ZR 59/98 (verkürzter Versorgungsweg), in: SGB 2001, S. 95 – 96.
34. Internet-Handelsplattformen im Spiegel des Kartellrechts, in: MMR 2001, S. 150 – 154.
35. Rekommunalisierung der Abfallentsorgung und Gemeinschaftsrecht, in: Reinhard Hender/Peter Marburger/Michael Reinhardt/Meinhard Schröder (Hrsg.), Jahrbuch des Umwelt- und Technikrechts 2001, Schriftenreihe Umwelt- und Technikrecht, Bd. 58 (2001), S. 315 – 357.
36. (gemeinsam mit Christian Pisani) Umweltinformationsanspruch und Geheimnisschutz – Zukunftsperspektiven, in: NuR 2001, S. 506 – 512.
37. Tissue Engineering im Normenschwungel, in: MedR 2001, S. 553 – 561.
38. Das Zweite Gesetz zur Änderung des Medizinproduktegesetzes, in: NJW 2002, S. 863 – 865.

39. Rechtsfragen der Abgabeverpflichtung für Import-Arzneimittel, in: PharmR 2002, S. 165 – 171.
40. Das EMEA-Konsultationsverfahren für Medizinprodukte mit Derivaten aus menschlichem Blut, in: MPR 2002, S. 61 – 64.
41. Abschied vom Fertigarzneimittel, in: PharmR 2003, S. 40 – 44.
42. Die Europäisierung des Arzneimittelrechts, in: Wilfried Bottke/Thomas M. J. Möllers/Reiner Schmidt (Hrsg.), Recht in Europa. Festgabe zum 30-jährigen Bestehen der Juristischen Fakultät Augsburg (= Augsburger Rechtsstudien Bd. 34), Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2003, S. 113 – 129.
43. (gemeinsam mit Gregor M. Dangelmaier) Neues zur Kartellrechtswidrigkeit von Verkäufen unter Einstandspreis, in: WuW 2003, S. 491 – 495.
44. (gemeinsam mit Alexander R. A. Deichstetter) Luftverkehrsabkommen als Gemeinschaftsaufgabe, in: EWS 2003, S. 265 – 272.
45. Die Neuordnung der Arzneimittelversorgung im GKV-Modernisierungsgesetz (GMG) – Grundrechtliche Grenzen und EG-kartellrechtliche Anforderungen, in: Pharm. Ind. 2003, S. 1118 – 1142.
46. Parallelimporte und Kartellrecht, in: PharmR 2004, S. 57 – 66.
47. Tissue Engineering vor der Regulierung, in: GenTechnik & Recht 2004, S. 1 – 7.
48. (gemeinsam mit Oliver Schön) Rechtsfragen der Haftung kommunaler Aufsichtsratsmitglieder, in: BayVBl. 2004, S. 449 – 454.
49. How Recent Developments in EU Competition and Pharmaceutical Law will affect Parallel Trade, in: The Regulatory Affairs Journal (Pharma), 2004, S. 655 – 662.
50. (gemeinsam mit Michael Schmidl) Datenschutzrechtliche Lösungsverpflichtung und zivilrechtliche Verjährungsvorschriften, in: RDV 2004, S. 153 – 156.
51. Arzneimittel-Festbeträge: Luxemburg locuta – causa finita, in: WuW 2004, S. 1028 – 1038.
52. (gemeinsam mit Michael Braun) Die Failing Company Defense in der deutschen, europäischen und US-amerikanischen Fusionskontrolle, in: RIW 2004, S. 891 – 898.
53. Heinrich Triepel, in: Rafael Domingo (Hrsg.), Juristas Universales, Bd. III, Marcial Pons, Madrid, Barcelona, 2004, S. 852 – 855.
54. Unterlagenschutz im Europäischen Arzneimittelrecht, in: GRUR Int. 2004, S. 983 – 994.
55. Ausschluß nicht verschreibungspflichtiger Arzneimittel aus der Erstattungspflicht, in: Wilfried Mummenhoff (Hrsg.), Machtzuwachs der Krankenkassen?, Marburger

Gespräche zum Pharmarecht – 7. Symposion von Wissenschaft und Praxis, pmi Verlag, Frankfurt am Main 2004, S. 170 – 186.

56. PUMA ante portas – Kinderarzneimittel vor der Regulierung, in: PharmR 2004, S. 436 – 446.
57. Biogenerikazulassung in der Kampfzone, in: StoffR 2004, S. 246 – 257.
58. Regenerative Medizin auf der Regulierungsagenda, in: StoffR 2005, S. 120 – 125.
59. (gemeinsam mit Michael Schmidl) Resolving the Conflict Surrounding Data Retention in Germany: the *BDSG v. Civil Law Statutes of Limitation*, in: World Data Protection Report, Volume 6, Number 5, May 2006, S. 10 – 13.
60. (gemeinsam mit Michael Schmidl) Germany: Employee Data Protection in Light of the General Act on Equal Treatment, in: World Data Protection Report, Volume 6, Number 8, August 2006, S. 9 – 14.
61. Transparenz als regulatives Prinzip im Arzneimittelsektor, in: Hartmut Bauer/Detlef Czybulka/Wolfgang Kahl/Andreas Voßkuhle (Hrsg.), Wirtschaft im offenen Verfassungsstaat. Festschrift für Reiner Schmidt zum 70. Geburtstag, C.H. Beck, München 2006, S. 61 – 74.
62. Von der Intransigenz zur Transparenz – Pohl-Boskamp und die Folgen, in: PharmR 2006, S. 545 – 560.
63. Vertriebsstrategien versus Parallelhandel – Paradigmenwechsel in Sicht, in: A&R 2006, S. 256 – 260.
64. Kartellrechtliche Re-Regulierung des GKV-Leistungsmarkts, in: NZS 2007, S. 281 – 286.
65. E-labelling and the Comitology Procedure – Outcomes of the MDD Review Process, in: Journal of Medical Device Regulation 4(3) (2007), S. 8 – 21.
66. Legal Aspects of Tissue Banking, in: Pathobiology 74 (2007), S. 270 – 274.
67. Innovation und Rechtsschutz aus rechtswissenschaftlicher Sicht – Eine Ideenskizze, in: Ulrich M. Gassner (Hrsg.), Innovation – Kostenübernahme – Rechtsschutz, 2. Augsburger Forum für Medizinprodukterecht, pmi Verlag, Frankfurt am Main 2007, S. 56 – 68.
68. Legitimitätsprobleme der Kosten-Nutzen-Bewertung von Arzneimitteln, in: PharmR 2007, S. 441 – 451.
69. Grund und Grenzen der Befugnis des G-BA zum Erlass von Therapiehinweisen, in: A&R 2008, S. 3 – 10.
70. Gesundheitsschutz durch Produktnormung, in: Thomas M.J. Möllers (Hrsg.), Standardisierung durch Markt und Recht, Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2008, S. 73 – 90.

71. Knoblauch klärt den Geist – Anmerkung zur Entscheidung des EuGH vom 15.11.2007, in: StoffR 2008, S. 41 – 48.
72. Das Übergangsverfahren in der Nutzenbewertung von Arzneimitteln, in: Herbert Wartensleben/Hans-Georg Hoffmann/Norbert Klapszus/Thomas Porstner (Hrsg.), Iuri Pharmaceutico. Festschrift für Axel Sander zum 65. Geburtstag, pmi Verlag, Frankfurt am Main 2008, S. 91 – 111.
73. Der Vorschlag des Instituts für Wirtschaftlichkeit und Qualität im Gesundheitswesen zur Methodik einer Kosten-Nutzen-Bewertung auf dem rechtlichen Prüfstand, in: Pharm. Ind. 2008, S. 701 – 707.
74. Anmerkung zu EuGH, Urte. v. 16.9.2008, Verb. Rs. C-468/06 bis 478/06 – Sot. Léloukas u.a., in: PharmR 2008, S. 548 – 550.
75. Kartellrecht und GKV, in: ZVersWiss 2008, S. 411 – 424.
76. Ergänzendes Schutzzertifikat und pädiatrische Marktexklusivität, in: A&R 2008, S. 269 – 272.
77. Tissue Engineering und die Verordnung über Arzneimittel für neuartige Therapien in Deutschland, in: Ulrich M. Gassner/Albrecht Kloepfer (Hrsg.), Die Implementierung der Verordnung über Arzneimittel für neuartige Therapien in Deutschland und ihre Folgen, Shaker Verlag, Aachen 2008, S. 1 – 3.
78. (gemeinsam mit Michael Alt) Das ergänzende Schutzzertifikat im Wandel, in: Mitt. 2009, S. 16 – 24.
79. (gemeinsam mit Fabian Rieß) Die Neuregelung der Patienteninformation und ihre Auswirkung auf Marketingstrategien, in: Pharm. Ind. 2009, S. 204 – 209.
80. § 69 SGB V und das Kartellvergaberecht, in: Ingwer Ebsen (Hrsg.), Vergaberecht und Vertragswettbewerb in der Gesetzlichen Krankenversicherung, Peter Lang, Frankfurt a.M. u.a. 2009, S. 115 – 136.
81. Paediatric extensions: the requirement of a compliance statement, in: JIPLP 2009, S. 457 – 459.
82. Aktuelle Rechtsprechung des Europäischen Gerichtshofs zur Abgrenzung von Lebens- und Arzneimitteln, in: Thilo Marauhn/Nadine Ruppel (Hrsg.), Vom Arzneimittel zum Lebensmittel? Zur Abgrenzung von Arznei- und Lebensmitteln im europäischen und deutschen Recht, Mohr Siebeck, Tübingen 2009, S. 73 – 104.
83. Klinische Prüfung von Medizinprodukten – von der Differenzierung zur Uniformierung, in: DZKF 11/12-2009, S. 63 – 71.
84. Das Tatbestandsmerkmal „identische Packungsgröße“ in § 129 Abs. 1 S. 2 SGB V, in: PharmR 2010, S. 1 – 5.

85. Markteintrittsrelevante Vereinbarungen zwischen Original- und Generikaherstellern im Kreuzfeuer, in: A&R 2010, S. 3 – 14.
86. Pädiatrische Laufzeitverlängerung unter nationalem Bürokratievorbehalt?, in: Christian Harmsen/Oliver Jan Jüngst/Felix Rödiger (Hrsg.), Festschrift für Wolfgang von Meibom, Carl Heymanns Verlag, Köln u.a. 2010, S. 71 – 93.
87. Internationalisierung des Vollzugs von Standards unter Konstitutionalisierungsprimat, in: Thomas M. J. Möllers (Hrsg.), Internationalisierung von Standards, Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2011, S. 213 – 223.
88. Ebenen und Verfahren der Arzneimittelregulierung, in: Marion Albers (Hrsg.), Risikoregulierung im Bio-, Gesundheits- und Medizinrecht, Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2011, S. 155 – 173.
89. Der Vertragsarzt als Schlüsselfigur der Leistungsversorgung, in: Hakan Hakeri/Henning Rosenau (Hrsg.), VII. Türkisch-Deutsches Symposium zum Medizinrecht. Delegation und Kooperation im Gesundheitswesen, o.O. o.J. [Ankara 2011], S. 209 – 222.
90. Ergänzende Schutzzertifikate für Kombinationsprodukte – eine neue Kombinatorik?, in: PharmR 2011, S. 361 – 368.
– Supplementary protection certificates for combination products: new combinatorics?, in: JIPLP 2012, S. 52 – 60.
91. Rechtsfragen der fakultativen Frühbewertung von Arzneimitteln, in: RPG 2012, S. 6 – 21.
92. Begründungszwang und Korrekturpflicht von Herstellerabschlägen für Arzneimittel, in: PharmR 2012, S. 248 – 254.
93. Heinrich Triepel, in: Hans-Christof Kraus (Hrsg.), Geisteswissenschaftler II (Berlinische Lebensbilder, Bd. 10), Duncker & Humblot, Berlin 2012, S. 189 – 209.
94. (gemeinsam mit Jochen Kaiser, Michael Reng, Hans-Ulrich Prokosch und Thomas Bürkle) Risiken und Nebenwirkungen der Integration medizinischer Software in klinische IT-Strukturen – Erlanger Memorandum, in: GMS Medizinische Informatik, Biometrie und Epidemiologie (MIBE) 2012, Vol. 8(1), S. 1 – 9.
95. Neuere Entwicklungen im Recht der Nanomaterialien, in: Bernd Hecker/Reinhard Hendler/Alexander Proelß/Peter Reiff (Hrsg.), Perspektiven des Stoffrechts. 27. Trierer Kolloquium zum Umwelt- und Technikrecht vom 1. bis 2. September 2012 (Umwelt- und Technikrecht, Bd. 114), Erich Schmidt, Berlin 2012, S. 97 – 123.
96. Recent developments in the area of supplementary protection certificates, in: Pharmaceuticals Policy and Law, Volume 16 (1-2) 2014, S. 45 – 72.
97. (gemeinsam mit Steffen Hübner) Patientenmobilität und Patientenrechte – zur Umsetzung der EU-Richtlinie über die grenzüberschreitende Gesundheitsversorgung, in: GuP 2014, S. 46 – 53.

98. RoHS als Compliance-Risiko, in: MPR 2014, S. 45 – 51.
99. (gemeinsam mit Helena Bebert und Janet Wigge) Minderwertige Brustimplantate – Reaktionen und Perspektiven, in: StoffR 2014, S. 134 – 145.
100. Arzthaftung: „Chorea Huntington“ III, Anmerkung zu BGH, Urt. v. 20.5.2014 – VI ZR 381/13, in: GesR 2014, S. 558 – 559.
101. Ergänzende Schutzzertifikate für Medizinprodukte?, in: MPJ 2014, S. 318 – 323.
102. Anmerkung zu EuGH, Urt. v. 23.10.2014 – C-104/13 (Olainfarm AS ./ Latvijas Republikas Veselības ministrija u.a.), in: EuZW 2015, S. 33 – 34.
103. Legalisierung der Eizellspende?, in: ZRP 2015, S. 161.
104. Unterirdische Transport- und Transitwege, in: Martin Kment (Hrsg.), Unterirdische Nutzungen. Systematisierung und planerische Steuerung, Gewinnpartizipation und Haftung, Verlag Mohr Siebeck, Tübingen 2015, S. 43 – 82.
105. MedTech meets M-Health, in: MPR 2015, S. 73 – 82.
106. Rechtsfragen der frühen Nutzenbewertung neuer Untersuchungs- und Behandlungsmethoden mit Hochrisikoprodukten, in: MPR 2015, S. 109 – 120 (Teil 1) und MPR 2015, S. 148 – 159 (Teil 2).
107. (gemeinsam mit Sophy Stock) Medizintechnik und Freihandelsabkommen, in: MPJ 2016, S. 16 – 19.
108. Götterdämmerung des Gemeinsamen Bundesausschusses?, in: NZS 2016, S. 121 – 126.
109. (gemeinsam mit Birgit Schmidt am Busch und Ferdinand Wollenschläger) Der Augsburg-Münchner Entwurf eines Biobank-Gesetzes, in: DuD 2016, S. 365 – 370.
110. Wissen, Ungewissheit und Nichtwissen im Biorecht: Denk- und Argumentationsmuster, in: Marion Albers (Hrsg.), Bioethik – Biorecht – Biopolitik: eine Kontextualisierung, Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2016, S. 123 – 140.
111. E-Health-Recht: Notwendigkeit für einen Informationstransfer in die Branche, in: Krankenhaus IT-Journal, 04/2016, S. 58 – 59.
112. Software als Medizinprodukt – zwischen Regulierung und Selbstregulierung, in: MPR 2016, 109 – 115.
113. Triepel, Carl *Heinrich*, in: Historische Kommission bei der Bayerischen Akademie der Wissenschaften (Hrsg.), Neue Deutsche Biographie (NDB), Sechszwanzigster Band, Tecklenburg – Vocke, Duncker & Humblot, Berlin 2016, S. 412 – 413.

114. (gemeinsam mit Heide-Katharina Bauer, Martin Heller, Matthias Fink, Daniela Maresch, Johannes Gartner und Bilal Al-Nawas) Social and legal frame conditions for 3D (and) bioprinting in medicine/Gesellschaftliche und rechtliche Rahmenbedingungen für 3-D-Druck und Bioprinting in der Medizin, in: Int J Comput Dent 19 (2016), S. 293 – 299.
115. (gemeinsam mit Julian Modi) Anmerkung für die Praxis zu EuGH, Urt. v. 24.11.2016 – C-662/15 (Lohmann & Rauscher International), in: MPR 2017, S. 54 – 57.
116. (gemeinsam mit Volker Spitzenberger und Claus Langer) Medizinproduktrecht und POCT, in: Peter B. Luppá/Ralf Junker (Hrsg.), POCT – Patientennahe Labordiagnostik, Springer, Berlin, 3. Aufl. 2017, S. 251 – 260.
117. Haftungsfragen bei POCT, in: Peter B. Luppá/Ralf Junker (Hrsg.), POCT – Patientennahe Labordiagnostik, Springer, Berlin, 3. Aufl. 2017, S. 261 – 268.
118. Regulierung der additiven Fertigung in der Medizin, in: Andreas Leupold/Silke Glossner (Hrsg.), 3D Printing. Recht, Wirtschaft und Technik des industriellen 3D-Drucks, C.H. Beck, München 2017, S. 665 – 706.
119. Informed Consent und Digital Health, in: Stiftung Datenschutz (Hrsg.), Big Data und E-Health, Erich Schmidt Verlag (ESV), Köln 2017, S. 35 – 58.
120. Einführung, in: Ulrich M. Gassner (Hrsg.), Die neue Medizinprodukte-Verordnung. Aktueller Text mit Einführung, Bundesanzeiger Verlag 2017, S. 15 – 47.
121. Einführung, in: Ulrich M. Gassner (Hrsg.), Die neue In-Vitro-Diagnostika-Verordnung. Aktueller Text mit Einführung, Bundesanzeiger Verlag 2017, S. 15 – 42.
122. Internationale regulatorische Zusammenarbeit durch transgouvernementale Netzwerke – das Beispiel des International Medical Device Regulators Forum (IMDRF), in: Stefan Lorenzmeier/Hans-Peter Folz (Hrsg.), Recht und Realität. Festschrift für Christoph Vedder, Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2017, S. 420 – 442.
123. Comment on: "Social insurance in South Africa: are there lessons to be learnt from the German experience?", in: Charl Hugo/Thomas M.J. Möllers (Hrsg.), Transnational impacts on Law: Perspectives from South Africa and Germany, Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2017, S. 481 – 489.
124. (gemeinsam mit Gregor Kirchhof, Josef Franz Lindner, Stephan Achenbach, Klaus Berger, Stefan Blankenberg, Heiner Fangerau, Henner Gimpel, Jens Kersten, Dorothea Magnus, Herbert Rebscher, Heribert Schunkert, Stephan Rixen und Paulus Kirchhof) Stratified prevention: opportunities and limitations. Report on the 1st interdisciplinary cardiovascular workshop in Augsburg, in: Clin Res Cardiol 107 (2018), S. 193 – 200.
125. (gemeinsam mit Vasilija Rolfes, Helene Gerhards, Janet Opper, Uta Bittner, Phillip H. Roth, Heiner Fangerau und Renate Martinsen) Diskurse über induzierte pluri-

- potente Stammzellforschung und ihre Auswirkungen auf die Gestaltung sozial-kompatibler Lösungen – eine interdisziplinäre Bestandsaufnahme, in: Jahrbuch für Wissenschaft und Ethik 22 (2018), S. 65 – 86.
126. (gemeinsam mit Julian N. Modi) Anmerkung zu EuGH, Urt. v. 07.12.2017 – C-329/16 (Syndicat national de l'industrie des technologies médicales (Snitem)/Premier ministre u.a.), in: EuZW 2018, S. 168 – 169.
 127. Ausschreibungsverbot vs. Kartellvergaberecht, in: MPR 2018, S. 13 – 23.
 128. Kernelemente des neuen EU-Medizinprodukterechts, in: ZMGR 2018, S. 85 – 90.
 129. (gemeinsam mit Christine Schweikard) Nutzenbewertung von Medizinprodukten. Mögliche Auswirkungen einer „EU-HTA“ auf die nationale Nutzenbewertung, in: MPJ 2018, S. 108 – 114.
 130. Zertifizierungszentrierte und nichtzertifizierungszentrierte klinische Prüfungen, in: MPR 2018, S. 37 – 48 (Teil 1) und MPR 2018, S. 73 – 79 (Teil 2).
 131. Neues EU-Medizinprodukterecht ante portas, in: RdM 2018, S. 124 – 130.
 132. [Blockchain in EU E-Health – Blocked by the Barrier of Data Protection?, in: CEJ 2018, Volume 4, Number 2, S. 3 – 20.](#)
 133. (gemeinsam mit Florian Steger) Geschlechtergerechte Medizin – juristische und ethische Aspekte, in: Ulrich M. Gassner/Julia von Hayek, Alexandra Manzei/Florian Steger (Hrsg.), Geschlecht und Gesundheit (Gesundheitsforschung. Interdisziplinäre Perspektiven, Bd. 1), Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2018, S. 209 – 251.
 134. (gemeinsam mit Julian N. Modi, Alexander Ponader und Simone Ruf) Legal aspects of storage and transmission of laboratory results, in: J Lab Med 42(6), (2018), S. 243 – 249.
 135. Europäisches Arzneimittelverwaltungsverfahrenrecht – Praxisdefizite und Reformoptionen, in: PharmR 2019, S. 209 – 215 (Teil 1) und PharmR 2019, S. 273 – 277 (Teil 2).
 136. (gemeinsam mit Carina Dorneck, Jens Kersten, Josef Franz Lindner, Kim Philip Linoh, Katja Nebe, Henning Rosenau und Birgit Schmidt am Busch) Contextual Consent – Selbstbestimmung diesseits der Illusionen des Medizinrechts –, in: MedR 2019, S. 431 – 439.
 137. [\(gemeinsam mit Dominik Strobl\) E-Health, Health-Apps & Co. – rechtliche Aspekte, in: e-beratungsjournal.net 2019, S. 97 – 110.](#)
 138. (gemeinsam mit Simone Ruf) Das Gesetz für mehr Sicherheit in der Arzneimittelversorgung (GSAV), in: GesR 2019, S. 489 – 495.
 139. Wissenschaftlicher Kommentar zu den rechtswissenschaftlichen Beiträgen, in: Faltus, Timo (Hrsg.), Ethik, Recht und Kommunikation des Genome Editings, Universitätsverlag Halle-Wittenberg, Halle 2019, S. 86 – 88.

140. (gemeinsam mit Tobias Schreiegg) Software als Medizinprodukt – Brüsseler Spitzen, in: MPR 2019, S. 198 – 201.
141. (gemeinsam mit Ulrich Juknat) Regulatory Approaches to AI in Medical Practice, in: EPLR 2019, S. 176 – 183.
142. (gemeinsam mit Hendrik Schneider) Informationspflichten bei Implantaten. Neue Herausforderungen für Hersteller und Gesundheitseinrichtungen, in: MPJ 2020, S. 21 – 30.
143. Gesundheitsschutz durch Umweltrecht am Beispiel der Luftreinhalteplanung, in: Jens Soentgen/Ulrich M. Gassner/Julia von Hayek/Alexandra Manzei (Hrsg.), Umwelt und Gesundheit (Gesundheitsforschung. Interdisziplinäre Perspektiven, Bd. 2), Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2020, S. 197 – 243.
144. (gemeinsam mit Tobias Schreiegg) Klinische Bewertung und Leistungsbewertung von Medizinprodukte-Software – normative Integration und globale Konvergenz, in: MPR 2020, S. 104 – 108.
145. Clinical Evaluations and Clinical Investigations under the MDR: Legal Aspects, in: Dirk Lanzerath, Sebastian Graf von Kielmansegg, Joerg Hasford (Hrsg.), The Development of Medical Devices. Ethical, Legal and Methodological Impacts of the EU Medical Device Regulation, LIT, Zürich 2020, S. 105 – 116.
146. Einführung, in: Ulrich M. Gassner (Hrsg.), Die neue Medizinprodukte-Verordnung. Aktueller Text mit Einführung, Reguvis, Köln, 2. Aufl. 2020, S. 15 – 50.
147. (gemeinsam mit Heiner Fangerau und Renate Martinsen): Einleitung: Chancen und Risiken der Stammzellforschung aus einer interdisziplinären Perspektive, in: Janet Opper/Vasilija Rolfes/Phillip H. Roth (Hrsg.), Chancen und Risiken der Stammzellforschung, Berliner Wissenschaftsverlag, Berlin 2020, S. 7 – 14.
148. (gemeinsam mit Vasilija Rolfes, Uta Bittner und Janet Opper): Auswirkungen der jüngsten Ergebnisse aus der Forschung mit induzierten pluripotenten Stammzellen auf Elternschaft und Reproduktion: Ein Überblick, in: Janet Opper/Vasilija Rolfes/Phillip H. Roth (Hrsg.), Chancen und Risiken der Stammzellforschung, Berliner Wissenschaftsverlag, Berlin 2020, S. S. 66 – 85.
149. (gemeinsam mit Janet Opper): Zur Zulässigkeit therapeutischen Klonens mittels Zellkerntransfer, in: Janet Opper/Vasilija Rolfes/Phillip H. Roth (Hrsg.), Chancen und Risiken der Stammzellforschung, Berliner Wissenschaftsverlag, Berlin 2020, S. 255 – 278.
150. (gemeinsam mit Heiner Fangerau, Renate Martinsen, Uta Bittner, Helene Gerhards, Florian Hoffmann, Janet Opper, Vasilija Rolfes und Phillip H. Roth): Politikempfehlungen zur Stammzellforschung auf Basis einer interdisziplinären Chancen- und Risikoanalyse, in: Janet Opper/Vasilija Rolfes/Phillip H. Roth (Hrsg.), Chancen und Risiken der Stammzellforschung, Berliner Wissenschaftsverlag, Berlin 2020, S. 337 – 352.

151. Dimensionen der Risikoregulierung im Medizinprodukterecht, in: MPR 2020, S. 162 – 168.
152. (gemeinsam mit Alexander Ponader) Nationaler Versorgungsbedarf und unionales Kompetenzgefüge, in: COVuR 2020, S. 465 – 468.
153. Translation von Ergebnissen der Stammzellforschung in medizinische Anwendungen – Rechtslage und Regelungsbedarf, in: Ulrich M. Gassner/Tade M. Spranger, Stammzellen in Forschung und Therapie. Rechtsrahmen und Reformbedarf, Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2020, S. 88 – 147.
154. Intelligente Medizinprodukte – Regulierungsperspektiven und Zertifizierungspraxis, in: MPR 2021, S. 41 – 52.
155. (gemeinsam mit Hans-Volkhard Lempp und Elwira Maleika) Der Post-Brexit-Deal auf dem Prüfstand: Auswirkungen des Handels- und Kooperationsabkommens auf den Medizinproduktesektor, in: MPJ 2021, S. 92 – 103.
156. (gemeinsam mit Simone Ruf) Befruchtung durch Auftauen und Weiterkultivieren von 2-PN-Zellen? Zugleich Besprechung von BayObLG, Urt. v. 4.11.2020 – 206 St RR 1459/19-1461/19 (LG Augsburg), MedR 2021, S. 429 – 432.
157. (gemeinsam mit Andreas Bietenbeck, Janne Cadamuro, Stefan Holdenrieder, Alexander Benedikt Leichtle, Amei Ludwig, Alexander von Meyer, Matthias Nauck, Matthias Orth, Mustafa Özçürümez, Alexander Ponader, Thomas Streichert, Dominik Strobl, Alexander Tolios und Bernhard Wiegel), Requirements for electronic laboratory reports according to the German guideline Rili-BAEK and ISO 15189, in: J Lab Med 45(4–5) (2021), S. 197– 203.
158. (gemeinsam mit Christian Veltmann, Joachim R. Ehrlich, Benjamin Meder, Martin Möckel, Peter Radke, Eberhard Scholz, Henrik Schneider, Christoph Stellbrink und David Duncker) Wearable-basierte Detektion von Arrhythmien. Positionspapier der Deutschen Gesellschaft für Kardiologie, in: Der Kardiologe 2021, S. 341 – 353.
159. (gemeinsam mit Hans-Volkhard Lempp) Zweckbestimmung und klinischer Nachweis. Abgrenzungsfragen zu klinischen Prüfungen und Leistungsstudien in der Praxis, in: MPJ 2021, S. 289 – 297.
160. Künstliche Intelligenz in der Medizin – *no human in the loop?*, in: Arnd Koch/Michael Kubiciel/Ferdinand Wollenschläger/Wolfgang Wurmnest (Hrsg.), 50 Jahre Juristische Fakultät Augsburg, Verlag J. C. B. Mohr (Paul Siebeck), Tübingen 2021, S. 243 – 271.
161. (gemeinsam mit Michael Ottl und Dierk Jaeger) Datenschutzrechtliche Rahmenbedingungen der motormanuellen Holzernte in der Forstwirtschaft 4.0, in: AFJZ 2021, S. 225 – 242, <https://doi.org/10.23765/afjz0002070>.
162. (gemeinsam mit Michael Vogeser, Monika Brüggemann, Jochen Lennerz und Albrecht Stenzinger) Laboratory-Developed Tests in the New European Union

2017/746 Regulation: Opportunities and Risks, in: Clin Chem 68 (2022), S. 40 – 42, <https://doi.org/10.1093/clinchem/hvab215>.

163. Finanzierungs-Eigenverantwortung ungeimpfter GKV-Versicherter, in: ZRP 2022, S. 2 – 5.
164. (gemeinsam mit Franziska Jung) Anspruch gesetzlicher Krankenkassen auf Informationen zu Risikobewertungen von Medizinprodukten, Anmerkung zu BVerwG, Urteil vom 14. Juli 2021 – 3 C 2/20 –, in: GesR 2022, S. 18 – 19.
165. Regulierung intelligenter Medizinprodukte – reine Effekthascherei, oder was?, in: MPR 2022, S. 35 – 36.
166. (gemeinsam mit Andy Kahles, Hannah Goldschmid, Anna-Lena Volckmar, Carolin Plöger, Daniel Kazdal, Roland Penzel, Jan Budczies, Gisela Kempny, Marlon Kazmierczak, Christa Flechtenmacher, Gustavo Baretton, Wilko Weichert, David Horst, Frederick Klauschen, Monika Brüggemann, Michael Vogeser, Peter Schirmacher und Albrecht Stenzinger) Struktur und Inhalt der EU-IVDR. Bestandsaufnahme und Implikationen für die Pathologie, in: Die Pathologie 43 (2022), S. 351–364 <https://doi.org/10.1007/s00292-022-01077-1>.
167. (gemeinsam mit Hans-Volkhard Lempp und Elwira Maleika) Systeme und Behandlungseinheiten – Auslegungsfragen und Umsetzungsprobleme, in: MPR 2022, S. 126 – 134.
168. Versorgung mit kritischen Gesundheitsprodukten, in: Indra Spiecker gen. Döhm (Hrsg.), Mehrebenensystem im Gesundheitswesen. Ein Jahr Corona: Welche Lehren können wir ziehen? (Schriften zur Gesundheitspolitik und zum Gesundheitsrecht, Band 26), Peter Lang, Berlin, Bern, Bruxelles, New York, Oxford, Warszawa, Wien 2022, S. 111 – 150.
169. (gemeinsam mit Sabine Grapentin und Hans-Volkhard Lempp) Cloud-basierte Medizinprodukte-Software. Medizinprodukte-Betreiberverordnung und Software-as-a-Service, in: MPJ 2022, S. 295 – 303.
170. Forschung und Innovation im europäischen Gesundheitsdatenraum, in: DuD 2022, S. 739 – 746.

III. Beiträge zu Kommentaren und Handbüchern

1. Umweltinformationsgesetz (UIG). Kommentar, in: Praxis der Kommunalverwaltung, Kommunal- und Schul-Verlag, Wiesbaden (Stand: Januar 2008), 98 S.
2. (gemeinsam mit Wolfgang Sinner) Umweltverträglichkeitsprüfung (UVP) in Bayern, in: Praxis der Kommunalverwaltung, Kommunal- und Schul-Verlag, Wiesbaden, Dezember 2004, 32 S.
3. Art. III-117, Art. III-203 bis Art. III-213, Art. III-215 bis III-219, in: Christoph Vedder/Wolff Heintschel von Heinegg (Hrsg.), Vertrag über eine Verfassung für Europa (EVV-Kommentar), Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2007.

4. Umweltinformationsgesetz (UIG) in Bayern, Kommentar, in: Praxis der Kommunalverwaltung, Kommunal- und Schul-Verlag, Wiesbaden, Stand: August 2008, 92 S.
5. Art. 9, Art. 145 bis Art. 156, Art. 158 bis 164 AEUV, in: Christoph Vedder/Wolff Heintschel von Heinegg (Hrsg.), Europäisches Unionsrecht, Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2012.
6. (gemeinsam mit Wolfgang Sinner) Umweltverträglichkeitsprüfung (UVP) in Bayern, in: Praxis der Kommunalverwaltung, Kommunal- und Schul-Verlag, Wiesbaden, Juli 2013, 50 S.
7. Art. 9, Art. 145 bis Art. 164 AEUV, in: Christoph Vedder/Wolff Heintschel von Heinegg (Hrsg.), Europäisches Unionsrecht, Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden, 2. Aufl. 2018.
8. §§ 15 bis 18 MPG, Haftung für Medizinprodukte, in: Erwin Deutsch/Hans-Dieter Lippert/Rudolf Ratzel/Brigitte Tag/Ulrich M. Gassner, Kommentar zum Medizinproduktegesetz (MPG), Springer, Berlin Heidelberg, 3. Aufl. 2018.
9. § 1 Internationales und Europäisches Infektionsschutzrecht, in: Sebastian Kluckert (Hrsg.), Das neue Infektionsschutzrecht, Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden, 2020, S. 23 – 61.
10. § 1 Internationales und Europäisches Infektionsschutzrecht, in: Sebastian Kluckert (Hrsg.), Das neue Infektionsschutzrecht, Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden, 2. Aufl. 2021, S. 27 – 76.
11. (gemeinsam mit Christian Tillmanns) 3D-Druck/additive Fertigung in der Medizin, in: Wolfgang A. Rehmann/Christian Tillmanns (Hrsg.), E-Health/Digital Health, C.H. Beck, München 2022, Kapitel 3, Rn. 192 – 315, S. 202 – 240.
12. (gemeinsam mit Ulrich Juknat) Künstliche Intelligenz in der Medizin, in: Wolfgang A. Rehmann/Christian Tillmanns (Hrsg.), E-Health/Digital Health, C.H. Beck, München 2022, Kapitel 3, Rn. 316 – 446, S. 240 – 282.

IV. Buchbesprechungen

1. Arthur Seldon: The State is Rolling Back. Essays in Persuasion, The Institute of Economic Affairs, London 1994, 326 S., £ 15,-, in: Der Staat 1995, S. 645 – 647.
2. Karl Albrecht Schachtschneider: Res publica res populi. Grundlegung einer Allgemeinen Republiklehre. Ein Beitrag zur Freiheits-, Rechts- und Staatslehre, Verlag Duncker & Humblot, Berlin 1994, 1306 S., DM 98,-, in: NPL 1996, S. 117 – 119.
3. Franz-Joseph Peine: Öffentliches Baurecht. Grundzüge des Bauplanungs- und Bauordnungsrechts unter Berücksichtigung des Raumordnungs- und Fachplanungsrechts, 2. Aufl. (geänd. und erw.), Verlag J. C. B. Mohr (Paul Siebeck), Tübingen 1993, 332 S., DM 44,-, in: AöR 121 (1996), S. 324 – 325.

4. Hoimar von Ditfurth: Die Einbeziehung subjektiv-öffentlicher Berechtigungen, insbesondere sozialversicherungsrechtlicher Positionen, in den Schutz der Eigentumsgarantie (Europäische Hochschulschriften: Reihe 2, Rechtswissenschaft, Bd. 1545), Verlag Peter Lang, Frankfurt a.M. u.a. 1994, 194 S., DM 64,-, in: DVBl. 1996, S. 876 – 877.
5. Determann, Lothar: Neue, gefahrverdächtige Technologien als Rechtsproblem; Beispiel: Mobilfunk-Sendeanlagen (Schriften zum Umweltrecht, Bd. 68), Duncker & Humblot, Berlin 1996, 285 S., DM 98,-, in: UPR 1997, S. 148 – 149.
6. Martin Knof: Die Praxis der Vorabentscheidungsverfahren (Art. 177 EGV) im Vereinigten Königreich (Studien zum internationalen Wirtschaftsrecht und Atomenergie recht, Bd. 92), Carl Heymanns Verlag, Köln u.a. 1995, 351 S., DM 79,-, in: ZaöRV 57 (1997), S. 255 – 258.
7. Gernot Lissack: Bayerisches Kommunalrecht (Landesrecht Freistaat Bayern, Bd. 1), C. H. Beck'sche Verlagsbuchhandlung, München 1997, 284 S., DM 32,-, in: BayVBl. 1997, S. 607 – 608.
8. Bernd Stürer (Hrsg.): Verfahrensbeschleunigung. Wirtschaft, Verwaltung, Rechtsschutz (Planungsrecht, Bd. 1), Universitätsverlag Rasch, Osnabrück 1997, 311 S., DM 88,-, in: DVBl. 1998, S. 739 – 741.
9. Utz Schliesky: Öffentliches Wettbewerbsrecht. Verhaltensbezogene Determinanten von wirtschaftsbezogenem Staatshandeln (Schriften zum Öffentlichen Recht 731), Verlag Duncker & Humblot, Berlin 1997, 533 S., DM 138,-, in: BayVBl. 1998, S. 511.
10. Anthony de Jasay: Against politics. On government, anarchy, and order, Routledge, London und New York 1997, 245 S., £ 45,-, in: ARSP 1999, S. 144 – 146.
11. Paul Craig/Gráinne de Búrca: EU Law. Text, Cases and Materials, Oxford University Press, Oxford, 2. Aufl. 1998, 1152 S., £ 25,99 (Paperback), £ 55,- (Hardback), in: EuR 1999, S. 129 – 130.
12. Helmut Roth: Die kommunalen öffentlichen Einrichtungen (Europäische Hochschulschriften: Reihe 2, Rechtswissenschaft, Bd. 2385), Verlag Peter Lang, Frankfurt a.M. u.a. 1998, 243 S., DM 79,-, in: DÖV 1999, S. 745.
13. Arthur Seldon: The Dilemma of Democracy. The Political Economics of Over-Government (Hobart Paper 136), The Institute of Economic Affairs, London 1998, 118 S., £ 10,-, in: Der Staat 2000, S. 15 – 16.
14. Stefan Röhrscheid: Walderhaltung durch UVP. Eine rechtliche und empirische Studie zur UVP von Infrastrukturprojekten (Fachverband Forst e.V., Schriftenreihe Bd. 9), RIWA Verlag, Augsburg 1999, 225 S., DM 48,-, in: BayVBl. 2000, S. 266.
15. Alfons Wenzel: Bayerische Verfassungsurkunden. Dokumentation zur bayerischen Verfassungsgeschichte, 3. ergänzte Aufl., Verlag Ernst Vögel, München/Stamsried 2000, 140 Seiten, DM 19,80, in: ZBLG 2001, S. 985 – 986.

16. Rainer Hill/Joachim Schmitt: Wiesbadener Kommentar zum Medizinproduktegesetz, Verlag Chmielorz, Wiesbaden 2002, Loseblatt, € 100,-, in: NJW 2002, S. 3158.
17. Christian Koenig/Gabriele Kulenkampff/Jürgen Kühling/Sascha Loetz/Hilke Smit: Internetplattformen in der Unternehmenspraxis, Verlag Recht und Wirtschaft, Heidelberg 2002, 325 S., € 56,-, in: MMR 10/2002, S. XXI – XXII.
18. Gordon Tullock/Arthur Seldon/Gordon L. Brady: Government: Whose Obedient Servant? A Primer in Public Choice (IEA Readings 51), Institute of Economic Affairs, London 2000, 184 S., £ 10.00 (Paperback), in: ZfP 2002, S. 466 – 467.
19. Barbara Winter: Die Verwirklichung des Binnenmarkts für Arzneimittel (Beiträge zum Europäischen Wirtschaftsrecht Bd. 24), Duncker & Humblot, Berlin 2004, 240 S., € 64,80, in: StoffR 2004, S. 199 – 200.
20. Donald O. Beers: Generic and Innovator Drugs: A Guide to FDA Approval Requirements, Sixth Edition, Looseleaf, Aspen Publishers, New York, \$ 270,-, in: GRUR Int. 2005, S. 541 – 542.
21. Uwe Kage: Das Medizinproduktegesetz. Staatliche Risikosteuerung unter dem Einfluss europäischer Harmonisierung (Veröffentlichungen des Instituts für Deutsches, Europäisches und Internationales Medizinrecht, Gesundheitsrecht und Bioethik Bd. 21), Springer, Berlin u.a. 2005, 457 S., 84,95 €, in: MPR 2006, S. 107 – 108.
22. Arend Becker: Die Steuerung der Arzneimittelversorgung im Recht der GKV (Gesundheitsrecht und Gesundheitswissenschaften Bd. 12), Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2006, 488 S., 89,- €, in: A&R 2006, S. 270.
23. Martin Lorenz: Das gemeinschaftliche Arzneimittelzulassungsrecht unter besonderer Berücksichtigung der Reform 2004/2005 (Schriftenreihe Europäisches Recht, Politik und Wirtschaft Bd. 317), Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2006, 491 S., 99,- €, in: StoffR 2006, S. 281– 282.
24. Nicolai Robert Schroeter: Die kommunale Wirtschaftsförderung im Lichte des europäischen Beihilfenrechts (Kölner Schriften zum Internationalen und Europäischen Recht Bd. 12), LIT Verlag, Münster 2005, 242 S., 24,90 €, in: DVBl. 2007, S. 36 – 37.
25. Wolfram Karl/Eberhard C. Schöpfer (Hrsg.): Mobilfunk, Mensch und Recht (mensenrechte konkret Bd. 1), Österreichisches Institut für Menschenrechte, Salzburg 2006, 152 S., € 14,90, in: ZUR 2007, S. 111 – 112.
26. Fabian Rieß: Publikumswerbung für verschreibungspflichtige Arzneimittel (Pforzheimer wirtschaftsrechtliche Studien 1), Peter Lang Verlagsgruppe, Frankfurt a.M. u.a. 2007, 136 S., 34,- €, in: PharmR 2007, S. 158 – 159.
27. Uwe Hansmann: Organisation und Zuständigkeiten beim Verwaltungsvollzug im europäischen Stoffrecht – unter Berücksichtigung des Chemikalienrechts, des Le-

- bens- und Futtermittelrechts sowie des Arzneimittelrechts – (Umweltrecht in Forschung und Praxis Bd. 30), Verlag Dr. Kovač, Hamburg 2007, 394 S., 98,- €, in: StoffR 2007, S. 229 – 230.
28. Thomas Lübbig/Max Klasse: Kartellrecht im Pharma- und Gesundheitssektor, Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2007, 240 S., 59,- €, in: A&R 2008, S. 34.
 29. Wolfgang Voit (Hrsg.): Gesundheitsreform 2007 – Rechtliche Bewertung und Handlungsoptionen (Marburger Schriften zum Gesundheitswesen, Bd. 7), Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2008, 176 S., 35,- €, in: GesR 2008, S. 279 – 280.
 30. Christian Dierks/Gerhard Nitz/Ulrich Grau/Antonia Mehlitz: IQWiG und Industrie – Rechtliche Fragen zum Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (Schriftenreihe Medizinrecht), Springer-Verlag, Berlin, Heidelberg, 2008, 161 S., 59,95 €, in: MedR 2008, S. 629.
 31. Arbeitsgemeinschaft Rechtsanwälte im Medizinrecht e.V. (Hrsg.): Arzneimittelsicherheit – Wunsch und Wirklichkeit (Schriftenreihe Medizinrecht), Springer-Verlag, Berlin, Heidelberg, 2008, 148 S., 44,95 €, in: PharmR 2008, S. 540.
 32. Erwin Deutsch/Hans-Dieter Lippert/Rudolf Ratzel/Brigitte Tag (Hrsg.): Kommentar zum Medizinproduktegesetz (MPG), 2. Aufl. 2010, XVI, 665 S., 79,95 €, in: MPR 2010, S. 178.
 32. J. Wilfried Kügel/Rolf-Georg Müller/Hans-Peter Hofmann (Hrsg.): Arzneimittelgesetz (Beck'sche Kurz-Kommentare), Verlag C.H. Beck, München 2012, 1309 S., XLVII, 249,- €, in: PharmR 2012, S. 87– 88
 33. Daniel Rucireto: Nanomaterialien im Europäischen Stoffrecht. Die Zielsetzungen von REACH- und CLP-Verordnung sowie der Verordnungen über Lebensmittelzusatzstoffe und Kosmetika und ihre Erreichbarkeit für Nanomaterialien (Studien zur Rechtswissenschaft, Band 309), Verlag Dr. Kovač, Hamburg 2013, 566 S., 138,80 €, in: StoffR 2014, S. 42.
 34. Burkhard Sträter/Claus Burgardt/Marion Bickmann: Schutz geistigen Eigentums an Arzneimitteln (Reihe: Der Pharmazeutische Betrieb), Editio Cantor Verlag, Aulendorf 2014, 151 S., 239,- €, in: PharmR 2014, S. 491 – 492.
 35. Christian Lenk/Gunnar Duttge/Heiner Fangerau (Hrsg.): Handbuch Ethik und Recht der Forschung am Menschen, Verlag Springer, Berlin, Heidelberg 2014, 675 S., geb., 99,99 €, in: MedR 2015, S. 385.
 36. Armin Gärtner: Verteilte Alarmsysteme. Praxisgerechte Hilfestellung zum Risikomanagement, Verlag TÜV Media GmbH, Köln 2016, 208 S., Softcover, 39,90 €, in: MPJ 2016, S. 365 – 366.
 37. Jens Soentgen: Konfliktstoffe. Über Kohlendioxid, Heroin und andere strittige Substanzen, Reihe „Stoffgeschichten“, Band 11, oekom Verlag, München 2019, 288 S., 26,00 €, in: StoffR 2019, S. 152 – 153.

38. Marco Stief: Rechtliche Probleme des ergänzenden Schutzzertifikats für Arzneimittel. Am Beispiel von medizinischen Indikationen, Hilfsstoffen und Wirkstoffkombinationen [Legal Problems of the Supplementary Protection Certificate for Medicinal Products. Using the Example of Medical Indications, Excipients and Combinations of Active Substances], Carl Heymanns Verlag, Köln 2020, 184 S., 59,00 €, in: GRUR Int. 2020, S. 1287 – 1288.

V. Varia

1. Klimaschutz durch Emissionshandel, in: Bayerische Landesbank und LBS, Umwelterklärung 2002, S. 53 – 56.
2. Rechtsprobleme bei Internet-Auktionen, in: ADAC-RechtsForum „Autokauf im Internet – Risiken und Fallstricke“, München 2005, S. 108 – 116.
3. Grußwort, in: Ulrich M. Gassner (Hrsg.), Haftung für Medizinprodukte, 1. Augsburger Forum für Medizinprodukte, pmi Verlag, Frankfurt am Main 2006, S. 3.
4. Editorial, in: StoffR 2007, S. 49.
5. Grußwort, in: Ulrich M. Gassner (Hrsg.), Innovation – Kostenübernahme – Rechtsschutz, 2. Augsburger Forum für Medizinprodukte, pmi Verlag, Frankfurt am Main 2007, S. 3.
6. Vorwort (gemeinsam mit Albrecht Kloepfer), in: Ulrich M. Gassner/Albrecht Kloepfer (Hrsg.): Die Implementierung der Verordnung über Arzneimittel für neuartige Therapien in Deutschland und ihre Folgen, Aachen 2008, o.S.
7. Leserbrief, DER SPIEGEL 10/2008, S. 10.
8. Editorial, in: StoffR 2008, S. 267 – 268.
9. More on Switzerland, in: SPC Blog, <http://thespcblogger.blogspot.com>, 04.11.2008.
10. The Commission's view on paediatric extensions, in: SPC Blog, <http://thespcblogger.blogspot.com>, 09.02.2009.
11. Editorial, in: StoffR 2009, S. 253.
12. Kommentar: „Über das Ziel hinausgeschossen“, in: meditec, Juli 2010, S. 27.
13. Editorial, in: StoffR 2010, S. 243.
14. (FMPR) 7. Augsburger Forum für Medizinprodukterecht – Werbung für Medizinprodukte, in: MPR 5/2011, S. II – III.
15. Editorial, in: StoffR 2012, S. 169.
16. EU will strengeres Medizinprodukterecht: Zu strikte Kontrollen schaden den Patienten, in: Legal Tribune Online, 27.05.2013.

17. Impfzwang und Verfassung: Mit Macht gegen Masern?, in: Legal Tribune Online, 10.07.2013.
18. Eröffnet in Berlin bald ein Coffeeshop?: Cannabisvertrieb im Dienst der Wissenschaft, in: Legal Tribune Online, 06.12.2013.
19. Medizinproduktregulierung im Wandel, in: VDE MedTechExpertenbeiträge 01/2014, S. 4 – 6.
20. (gemeinsam mit José Luis Valverde) Editorial. Pharmaceutical innovation and non-patent protection, in: Pharmaceuticals Policy and Law, Volume 16 (1-2) 2014, S. 1 – 3.
21. Impfpflicht für alle?, in: Deutsch perfekt, 8/14, S. 23.
22. Editorial, in: StoffR 2014, S. 215.
23. Verbot von Online-Verschreibungen von Medikamenten: Patientenautonomie unter Dauerfeuer, in: Legal Tribune Online, 31.03.2016.
24. Editorial, in: StoffR 2016, S. 169.
25. Vorwort, in: Thorsten Prinz (Hrsg.), Entwicklung und Herstellung medizinischer Software, VDE Verlag, Berlin 2017, S. 11.
26. Recht und E-Health, karrierefürer recht 1.2018, S. 24.
27. (gemeinsam mit Elisabeth André, Julia von Hayek, Alexandra Manzei und Claudia Traidl-Hoffmann) Editorial, in: Ulrich M. Gassner/Julia von Hayek, Alexandra Manzei/Florian Steger (Hrsg.), Geschlecht und Gesundheit (Gesundheitsforschung. Interdisziplinäre Perspektiven, Bd. 1), Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2018, S. 5 – 6.
28. (gemeinsam mit Alexandra Manzei, Julia von Hayek und Florian Steger) Vorwort, in: Ulrich M. Gassner/Julia von Hayek, Alexandra Manzei/Florian Steger (Hrsg.), Geschlecht und Gesundheit (Gesundheitsforschung. Interdisziplinäre Perspektiven, Bd. 1), Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2018, S. 7 – 18.
29. (gemeinsam mit Janet Opper, Heiner Fangerau und Florian Braune) Vorwort, in: Janet Opper/Heiner Fangerau/Florian Braune/Ulrich M. Gassner (Hrsg.), Prädiktive und präsymptomatische Diagnostik spätmanifestierender Erkrankungen. Empfehlungen zur Testung einwilligungsfähiger Minderjähriger, Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2019, S. 5.
29. „Verfassungsrecht ist politisches Recht“. Kassenöffnung als verfassungsrechtliches Problem, Operation Gesundheitswesen (OPG), 17. Jg., 10/2019, S. 2 – 5.
28. (gemeinsam mit Elisabeth André, Julia von Hayek, Alexandra Manzei und Claudia Traidl-Hoffmann) Editorial, in: Jens Soentgen/Ulrich M. Gassner/Julia von

Hayek/Alexandra Manzei (Hrsg.), Umwelt und Gesundheit d. 2), Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2020, S. 5 – 6.

29. (gemeinsam mit Alexandra Manzei, Jens Soentgen und Julia von Hayek), Vorwort, in: Jens Soentgen/Ulrich M. Gassner/Julia von Hayek/Alexandra Manzei (Hrsg.), Umwelt und Gesundheit (Gesundheitsforschung. Interdisziplinäre Perspektiven, Bd. 2), Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2020, S. 7 – 17.
30. Editorial, in: StoffR 2020, S. 49.
31. (gemeinsam mit Julia von Hayek und Alexandra Manzei) Vorwort, in: Anna Bauer/Florian Greiner/Sabine H. Krauss/Marlene Lippok/Sarah Peuten (Hrsg.), Nationalitäten des Lebensendes. Interdisziplinäre Perspektiven auf Sterben, Tod und Trauer (Gesundheitsforschung. Interdisziplinäre Perspektiven, Bd. 3), Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2020, S. 5 – 6.
32. (gemeinsam mit Michael Vogeser, Monika Brüggemann, Jochen Lennerz und Albrecht Stenzinger) Letter to the Editor, Partial Postponement of the Application of the In Vitro Diagnostic Medical Devices Regulation in the European Union, Clinical Chemistry 2022, <https://doi.org/10.1093/clinchem/hvac048>.

VI. Herausgeberschaften (Monographien)

1. (gemeinsam mit Claus Dieter Classen, Armin Dittmann, Frank Fechner und Michael Kilian) „In einem vereinten Europa dem Frieden der Welt zu dienen ...“. Liber amicorum Thomas Oppermann zum 70. Geburtstag, Verlag Duncker & Humblot (= Tübinger Schriften zum Staats- und Verwaltungsrecht Bd. 51), Berlin 2001.
2. Verfassungstexte der Neuzeit, Shaker Verlag, Aachen 2006.
3. Haftung für Medizinprodukte, 1. Augsburger Forum für Medizinprodukterecht, pmi Verlag, Frankfurt am Main 2006.
4. Augsburger Schriften zum Arzneimittel- und Medizinprodukterecht, Shaker Verlag, Aachen (seit 2006).
 - § Band 1: Erwin Krapf, Parallelimporte von Arzneimitteln und europäisches Kartellrecht – eine Untersuchung von Vertriebssystemen zur Verhinderung des Parallelhandels, 2006.
 - § Band 2: Elena Vogel, Pharmakovigilanz – Rechtsfragen der Arzneimittelüberwachung und -sicherheit aus nationaler und gemeinschaftsrechtlicher Perspektive, 2007.
 - § Band 3: Corinna Remmele, Arzneimittel für seltene Leiden („Orphan Drugs“) im EG- und US-Recht, 2007.
 - § Band 4: Dirk Seidel, Europäische Missbrauchsaufsicht nach AstraZeneca. Fallrelevante Problemkreise unter besonderer Berücksichtigung des Konfliktfeldes Immaterialgüter-/Wettbewerbsrecht, 2008.
 - § Band 5: Alexander Hansen Díaz, Die Verhinderung von undheftigen Parallelimporten im Pharmasektor und Artikel 82 EG, 2008.
 - § Band 6: Ulrich M. Gassner (Hrsg.), Marktüberwachung und Vigilanz im Umbruch. 3. Augsburger Forum für Medizinprodukterecht, 2008.

- § Band 7: Ulrich M. Gassner/Albrecht Kloepfer (Hrsg.), Die Implementierung der Verordnung über Arzneimittel für neuartige Therapien in Deutschland und ihre Folgen, 2008.
- § Band 8: Kirsten Pläßmann, Großhandel mit Arzneimitteln, 2009.
- § Band 9: Ulrich M. Gassner (Hrsg.), Klinische Bewertung von Medizinprodukten. 4. Augsburger Forum für Medizinprodukterecht, 2009.
- § Band 10: Ulrich M. Gassner (Hrsg.), Gewerblicher Rechtsschutz für Medizinprodukte, 5. Augsburger Forum für Medizinprodukterecht, 2010.
- § Band 11: Roman Grinblat, Rechtsfragen der Ausschreibung von Hilfsmitteln, 2011.
- § Band 12: Sebastian Weller, Die Aufbereitung gebrauchter Medizinprodukte, 2011.
- § Band 13: Ulrich M. Gassner (Hrsg.), Kostenübernahme und Nutzenbewertung von Medizinprodukten in Deutschland, Italien und den USA, 6. Augsburger Forum für Medizinprodukterecht, 2011.
- § Band 14: Katarzyna Zbierska, Application and Importance of Supplementary Protection Certificates for Medicinal Products in the European Union, 2012.
- § Band 15: Sirri Düger, Non-Patent Protection of Pharmaceuticals in Turkey, 2012.
- § Band 16: Roman Grinblat, Economic evaluation of medical devices. A comparative analysis between the German and British system considering law and economics, 2012.
- § Band 17: Markus Schmid, Reverse Payment Settlements im Spannungsfeld zwischen Innovationsförderung und funktionierendem Wettbewerb, 2012.
- § Band 18: Ulrich M. Gassner (Hrsg.), Werbung für Medizinprodukte, 7. Augsburger Forum für Medizinprodukterecht, 2012.
- § Band 19: Fabian Rieß, Patienten-Compliance-Programme im deutschen Gesundheitswesen. Medizinwissenschaftlicher Kenntnisstand, rechtliche Umsetzbarkeit und Vorschläge zur Weiterentwicklung des Rechtsrahmens, 2013.
- § Band 20: Ulrich M. Gassner (Hrsg.), Software als Medizinprodukt – IT vs. Medizintechnik?, 8. Augsburger Forum für Medizinprodukterecht, 2013.
- § Band 21: Ulrich M. Gassner (Hrsg.), Reform des EU-Medizinprodukterechts – Stand und Perspektiven, 9. Augsburger Forum für Medizinprodukterecht, 2014.
- § Band 22: Roman Tomasini, Standalone-Software als Medizinprodukt, 2015.
- § Band 23: Volker Schöwel, Vergleichende Analyse wesentlicher Aspekte der aktuellen sowie der geplanten europäischen Rechtsetzung für Medizinprodukte im Hinblick auf eine mögliche Diskrepanz zwischen den Intentionen der europäischen Rechtssetzungsgremien und den tatsächlichen Auswirkungen auf die Sicherheit und die Innovation von Hochrisiko-Medizinprodukten, 2016.
- § Band 24: Kristin Büttner, Fälschungssicherheit von Arzneimitteln in der Europäischen Union – eine Analyse der Richtlinie 2011/62/EU, 2016.
- § Band 25: Philipp Wien, Regulierung von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen – Eine interdisziplinäre und international vergleichende Analyse des Arzneimittelmarktneuordnungsgesetzes (AMNOG), 2016.
- § Band 26: Ulrich M. Gassner (Hrsg.), MedTech Compliance – aktuelle Herausforderungen, 10. Augsburger Forum für Medizinprodukterecht, 2016.
- § Band 27: Isabel Holzapfel, Der Rückruf fehlerhafter Medizinprodukte bei deliktischer Produkthaftung, 2017.

- § Band 28: Sophy Stock, Medizintechnikzertifizierung in Drittstaaten, 2018.
 - § Band 29: Jan-Martin Schneider, Eigenherstellung von Medizinprodukten, 2019.
 - § Band 30: Jean L. Saliba, Die rechtliche Regulierung von Gesundheits-Apps. Unter besonderer Berücksichtigung mobiler Softwareanwendungen für Verbraucher, 2020.
5. (gemeinsam mit Marion Albers, Ivo Appel und Henning Rosenau) Schriften zum Bio-, Medizin- und Gesundheitsrecht, Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden (seit 2007).
 6. Innovation – Kostenübernahme – Rechtsschutz, 2. Augsburger Forum für Medizinprodukte, pmi Verlag, Frankfurt am Main 2007.
 7. Marktüberwachung und Vigilanz im Umbruch, 3. Augsburger Forum für Medizinprodukte, Shaker Verlag, Aachen 2008.
 8. (gemeinsam mit Albrecht Kloepfer) Die Implementierung der Verordnung über Arzneimittel für neuartige Therapien in Deutschland und ihre Folgen, Shaker Verlag, Aachen 2008.
 9. Klinische Bewertung von Medizinprodukten, 4. Augsburger Forum für Medizinprodukterecht, Shaker Verlag, Aachen 2009.
 10. Gewerblicher Rechtsschutz für Medizinprodukte, 5. Augsburger Forum für Medizinprodukterecht, Shaker Verlag, Aachen 2010.
 11. Kostenübernahme und Nutzenbewertung von Medizinprodukten in Deutschland, Italien und den USA, 6. Augsburger Forum für Medizinprodukterecht, Shaker Verlag, Aachen 2011.
 12. Verfassungstexte der Neuzeit, 2. überarbeitete und ergänzte Aufl., Shaker Verlag, Aachen 2012.
 13. Werbung für Medizinprodukte, 7. Augsburger Forum für Medizinprodukterecht, Shaker Verlag, Aachen 2012.
 14. Software als Medizinprodukt – IT vs. Medizintechnik?, 8. Augsburger Forum für Medizinprodukterecht, Shaker Verlag, Aachen 2013.
 15. (gemeinsam mit José Luis Valverde) Pharmaceutical Innovation and Non-patent Protection, Pharmaceuticals Policy and Law, Volume 16 (1-2) 2014.
 16. Reform des EU-Medizinprodukterechts – Stand und Perspektiven, 9. Augsburger Forum für Medizinprodukterecht, Shaker Verlag, Aachen 2014.
 17. MedTech Compliance – aktuelle Herausforderungen, 10. Augsburger Forum für Medizinprodukterecht, Shaker Verlag, Aachen 2016.
 18. Die neue Medizinprodukte-Verordnung. Aktueller Text mit Einführung, Bundesanzeiger Verlag, Bonn 2017.

19. Die neue In-Vitro-Diagnostika-Verordnung. Aktueller Text mit Einführung, Bundesanzeiger Verlag, Bonn 2017.
20. (gemeinsam mit Elisabeth André, Julia von Hayek, Alexandra Manzei und Claudia Traidl-Hoffmann) Gesundheitsforschung. Interdisziplinäre Perspektiven, Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden (seit 2018).
21. (gemeinsam mit Julia von Hayek, Alexandra Manzei und Florian Steger) Geschlecht und Gesundheit (Gesundheitsforschung. Interdisziplinäre Perspektiven, Bd. 1), Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2018.
22. (gemeinsam mit Jens Soentgen, Julia von Hayek und Alexandra Manzei) Umwelt und Gesundheit (Gesundheitsforschung. Interdisziplinäre Perspektiven, Bd. 2), Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden 2020.
23. Die neue Medizinprodukte-Verordnung. Aktueller Text mit Einführung, Reguvis, Köln, 2. Aufl. 2020.