Schriftenverzeichnis

I. Monographien

- 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.
- (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-Münchner-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-Münchner-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. <u>(gemeinsam mit Thomas Holzner) Rechtsgutachten zur verfassungsrechtlichen Legitimation des G-BA, 30.08.2017.</u>
- 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.
- (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-Münchner-Hallescher-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

- 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 Gefahrtarifen 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: DVBI. 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 Inmobilario, 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'europeizzazione del *Kartellrecht* tedesco, in: Rivista delle società, Anno XLIV, Fasc. 5, 1999, S. 1199 1216.
- 29. Das Bayerische UVP-Richtlinie Umsetzungsgesetz BayUVPRLUG, in: BayVBI. 2000, S. 289 300.
- 30. Nationaler Gesundheitsmarkt und europäisches Kartellrecht, in: VSSR 2000, S. 121 148.
- 31. Verfassungsrechtliche Determinanten der Stimmkreiseinteilung in Bayern, in: BayVBI. 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 Hendler/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 Normendschungel, 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: BayVBI. 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 Löschungsverpflichtung 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.), luri 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, Urt. v. 16.9.2008, Verb. Rs. C-468/06 bis 478/06 Sot. Lélos kai Sia 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), Sechsundzwanzigster 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) Medizinprodukterecht und POCT, in: Peter B. Luppa/Ralf Junker (Hrsg.), POCT – Patientennahe Labordiagnostik, Springer, Berlin, 3. Aufl. 2017, S. 251 – 260.
- 117. Haftungsfragen bei POCT, in: Peter B. Luppa/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 sozialkompatibler 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. <u>Blockchain in EU E-Health Blocked by the Barrier of Data Protection?, in: CEJ 2018</u>, 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 Arzneimittelverwaltungsverfahrensrecht 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. Döhmann (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.
- § 1 Internationales und Europäisches Infektionsschutzrecht, in: Sebastian Kluckert (Hrsg.), Das neue Infektionsschutzrecht, Nomos Verlagsgesellschaft, Baden-Baden, 2020, S. 23 – 61.
- § 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.

- Hoimar von Ditfurth: Die Einbeziehung subjektiv-öffentlicher Berechtigungen, insbesondere sozialversicherungsrechtlicher Positionen, in den Schutz der Eigentumsgarantie (Europäische Hochschulschriften: Reihe 2, Rechtswissen-schaft, Bd. 1545), Verlag Peter Lang, Frankfurt a.M. u.a. 1994, 194 S., DM 64,–, in: DVBI. 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 Atomenergierecht, 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: BayVBI. 1997, S. 607 608.
- 8. Bernd Stüer (Hrsg.): Verfahrensbeschleunigung. Wirtschaft, Verwaltung, Rechtsschutz (Planungsrecht, Bd. 1), Universitätsverlag Rasch, Osnabrück 1997, 311 S., DM 88,–, in: DVBI. 1998, S. 739 741.
- 9. Utz Schliesky: Öffentliches Wettbewerbsrecht. Verhaltensbezogene Determi-nanten von wirtschaftsbezogenem Staatshandeln (Schriften zum Öffentlichen Recht 731), Verlag Duncker & Humblot, Berlin 1997, 533 S., DM 138,–, in: BayVBI. 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: BayVBI. 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: DVBI. 2007, S. 36 37.
- 25. Wolfram Karl/Eberhard C. Schöpfer (Hrsg.): Mobilfunk, Mensch und Recht (menschenrechte 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.): Arznei-mittelgesetz (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://thespcblog.blogspot.com, 04.11.2008.
- 10. The Commission's view on paediatric extensions, in: SPC Blog, http://thes-pcblog.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. Medizinprodukteregulierung 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, karriereführer 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 undheitParallelimporten 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 Plaßmann, 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,
- § 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. Augs-§ burger 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.
- 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.