

PharmR Pharma Recht

11/2007

S. 441–484

29. Jahrgang

30. November 2007

Fachzeitschrift für das gesamte Arzneimittelrecht

Offizielles Organ des Deutschen Pharma Recht Tages

Herausgegeben von

RA Peter von Czetztritz, Ministerialrat Hans-Peter Hofmann, RA Dr. Thilo Räßle,
Prof. Dr. Helge Sodan, RA Dr. Frank A. Stebner und Prof. Dr. Wolfgang Voit

In Zusammenarbeit mit der Forschungsstelle für Pharmarecht der Philipps-Universität Marburg

Schriftleitung: Peter Hoffmann, Oberfeldstraße 29, 60439 Frankfurt am Main und
RA Dr. Rolf-Georg Müller, LL.M., Wilhelmstraße 9, 80801 München

Inhaltsverzeichnis 11/2007

Aufsätze					
		<i>Univ.-Prof. Dr. Ulrich M. Gassner, Mag. rer. publ., M. Jur. (Oxon.),</i>		Legitimitäts- probleme der Kosten-Nutzen-Bewertung von Arzneimitteln	441
		<i>Dr. Kerstin Brixius und Alexander Maur,</i>		Chancengleichheit und Wettbewerbs- fairness beim Abschluss von Rabattverträgen – eine Zwischenbilanz Oder: Bedingt die Anwendbarkeit des Vergaberechts wirklich einen höheren Schutzstandard?	451
		<i>Thomas Guttau und Simone Winnands,</i>		Damit der „Weg nach Europa“ kein „langer Marsch“ wird – Zur Vorlage europarechtlicher Fragen an den EuGH	453
Buchbesprechungen					455
Rechtsprechung					
	EuGH	26.04.2007	C-412/05 P	Zwischenschaltung medizi- nischer Fachleute schließt Verwechslungsgefahr zwischen Arzneimittel- Marken TRAVATAN und TRIVASTAN beim Patien- ten nicht aus	456
	LG Hamburg	22.06.2007	406 O 8/07	Zu den Anforderungen an ein Fertigarzneimittel, des- sen Vertrieb ohne die erfor- derliche arzneimittel- rechtliche Zulassung und den wettbewerbsrechtli- chen Ansprüchen von Mit- bewerbern durchgeführt wird	466
	BPatG	26.06.2007	25 W (pat) 92/04	„Melissengeist“ ist als be- schreibende Warenangabe nicht als Marke eintra- gungsfähig	467
	BVerwG	21.06.2007	BVerwG 3 C 39.06	Aufnahme von Gegenanzei- gen in Packungsbeilagen	472
	VG Berlin	11.01.2006	VG 14 A 252.98	Nachzulassung für ein Altarzneimittel	476