

Editorial

Dr. Gert H. Schorn: Lasst die Hoffnung nicht fahren, auch nicht 2011 250

Aufsätze

Dr. Lars Diederichsen: Abfallrechtliche Anforderungen an Medizinprodukte 251

Alexander Steffen, Jörg Stockhardt: Die Anforderungen der Norm DIN EN 62366 257

Dr. Mathias Klümper, Erik Vollebregt: Was ändert sich durch die SCENIHR-Stellungnahme vom 28.04.2010 und den Bericht der Kommission vom 27.08.2010 zur Wiederaufbereitung? 261

Beiträge

Dr. Gert H. Schorn: Auch für Bundesgerichtshof verbindlich 270

Berichte

Wiederaufbereitung von Medizinprodukten: Bericht der EU-Kommission an das Europäische Parlament und den Rat 274

Informationen zur Normung 282

Rechtsprechung

BGH: Konformitätsbewertungsverfahren bei Parallelimport eines Medizinproduktes – One Touch Ultra 284

Kommentar: Dr. Wolfgang A. Rehmann 288

BGH: Unangemessene unsachliche Einflussnahme auf die ärztliche Behandlungstätigkeit als Wettbewerbsverstoß – Brillenversorgung II 290

Bundespatentgericht: CE-Kennzeichnung eines Medizinproduktes als verwaltungsrechtliches Genehmigungsverfahren 294

OLG Frankfurt: Produkthaftung für potenziell funktionsuntüchtige Herzschrittmacher 297