

# Medizinprodukte Journal

Journal für Wissenschaft und Praxis, Handel und Anwender

<b>Editorial</b>	
Das Spiel ist aus!	166
<b>Aufsätze</b>	
<i>Dr. iur. Arkan Zwick, Leobendorf, Österreich:</i> Anforderungen der MDR an die Technische Dokumentation Regulatorischer Praxisleitfaden und Tool Box	167
<i>Hartmut Scheidmann, Berlin:</i> Datenschutzgrundverordnung und Medizinprodukte Die materiellen Basics der DS-GVO (Teil 1)	177
<i>Dr. jur. Stella Semmer, Berlin:</i> Anforderungen an die Wiederaufbereitung von starren Zystoskopen	183
<i>DDr. Karina Hellbert, Wien, Österreich:</i> Digitale Medizinprodukte Wearables und deren rechtliche Implikationen	194
<b>Beiträge</b>	
<i>Dr. Margit Widmann, Günsberg, Schweiz:</i> Umsetzung der MDR und der IVDR in der Schweiz Was wird erwartet?	201
<b>Berichte</b>	
Kick-Off-Meeting Neuer Online-Studiengang MRA an der FH Lübeck	204
DGRA-Jahrestagung Umsetzung der MDR schlecht absehbar	206
<b>Informationen zur Normung</b>	207
<b>Rechtsprechung</b>	
Rechtsprechung kompakt:	
Oberverwaltungsgericht NRW, Urteil vom 05.02.2018 – 13 A 3045/15 Restproteinbestimmungen bei manuellen Reinigungsverfahren von Medizinprodukten	212
Verwaltungsgericht Oldenburg, Gerichtsbescheid vom 10.12.2015 – 7 A 3536/14 Einstufung und Risikobewertung bei der Aufbereitung von starren Zystoskopen	213
BGH, Urteil vom 01.02.2018 – I ZR 82/17 – Kategorisierung eines Stents als Medizinprodukt und Anwendung rein medizinprodukterechtlicher Werbevorschriften	214
Niedersächsisches OVG, Beschluss vom 29.09.2017 – 13 LA 4/16 Untersagungsanordnung wegen Verwendung eines ungeeigneten Reinigungs- und Desinfektionsgeräts	219
LG Saarbrücken, Teilurteil vom 02.03.2018, 7 O 96/11 Wettbewerbsrechtliche Verstöße bei der Bewerbung eines Besuches in einer Salzgrotte	222
<b>Kurz notiert</b>	225
<b>Nachrichten aus Europa</b>	229
<b>Personalia</b>	233
<b>Aus den Verbänden</b>	235
<b>Offizielle Bekanntmachungen</b>	239
Literaturhinweise	241
Veranstaltungen	249
Impressum	176