

Dr. Markus Fuderer

Fachbücher

Law books

- Hochschullehrer als Sponsor einer klinischen Prüfung nach dem Arzneimittelgesetz, Reihe: Medizin - Recht -Wirtschaft Bd. 15, LIT Verlag 2016.

Aufsätze, Anmerkungen

Articles, Comments

- Risikoklassifizierung einer telemedizinischen App, A&R 2024, 238
- Klass/Fuderer: DiGAs nach dem Digital-Gesetz – Zeitenwende für das System digitaler Gesundheitsanwendungen, MPR 2024, 48
- Gesundheitsdatennutzungsgesetz: Neue Potenziale für die Arzneimittelforschung und AMNOG-Verfahren, A & R 2023, 240 ff.
- Werbung für DiGAs – was ist möglich?, MPR 2023, 88ff. (zusammen mit Dr. Christian Tillmanns)
- Doppelte Konformitätsbewertung bei KI-basierten Medizinprodukten?, MPR 2022(4), 121
- Erstattungsfähigkeit Digitaler Gesundheitsanwendungen (DiGA) als „Off-Label-Use“ nach § 33a Abs. 1 S. 1 SGB V?, MPR 2021(6), 209 ff. (zusammen mit Miriam Kalina)
- Verordnungsentwurf der EU-Kommission zu künstlicher Intelligenz –Was gilt es künftig beim Einsatz von künstlicher Intelligenz in der pharmazeutischen Industrie zu beachten?, Pharm. Ind. 83, Nr. 12, 1638-1643 (2021) (zusammen mit Dr. Christian Tillmanns)
- Erfolgreicher Verfügungsantrag auf Unterlassung des Inverkehrbringens von Software ohne CE-Kennzeichnung, Anmerkung für die Praxis zu LG Hamburg (16. Kammer für Handelssachen), Urteil vom 12. August 2020 – 416 HKO 114/20, MPR 2021(3), 108 ff.
- Artificial Intelligence as an Emerging Technology in the Pharmaceutical Industry: What are the Legal Challenges?, European Pharmaceutical Law Review (EPLR) 1/2019, 3 ff. (zusammen mit Dr. Christian Tillmanns)
- Absprache zur bezweckten Wettbewerbsbeschränkung zulasten von Off-label-Anwendungen, Anmerkung zu Europäischer Gerichtshof, Urteil vom 23. Januar 2018, Rs. C-179/16, A & R 2018, 83 ff.
- Antikorruptions-Beratung als Kammeraufgabe?, PharmR 2017, 169 – 174 (zusammen mit Dr. Christian Tillmanns)
- Zuwendungen und Werbegaben, in: Medizinprodukte Journal 3/2012, S. 155 (zusammen mit Dr. Jens Guttmann).
- Der Morbi-RSA - Die fünfte Hürde für Arzneimittelinnovationen? Recht und Politik im Gesundheitswesen, in: RPG 15 (2009) Heft 2, S. 37 (zusammen mit Prof. Dr. Marcus Oehlich und Christoph Heible).
- Verhindert der Morbi-RSA Forschungsanreize für bestimmte Indikationen?, in: Arzneimittel-Supply-Chain: Marktsituation, aktuelle Herausforderungen und innovative Konzepte, S. 89, Nomos 2009 (zusammen mit Prof. Dr. Marcus Oehlich und Christoph Heible).
- Beamteter Arzt als Sponsor einer Arzneimittelstudie? Perspektiven des Privatrechts am Anfang des 21. Jahrhunderts: Festschrift für Dieter Medicus zum 80. Geburtstag am 9. Mai 2009, Carl Heymanns 2009 (zusammen mit Prof. Dr. Jochen Taupitz).