



Marie Ramm LL.M.

Rechtsanwältin Marie Ramm, LL.M., geb. 1993, studierte von 2013 bis 2018 Rechtswissenschaften an der Universität Augsburg mit Schwerpunkt im Bio-, Gesundheits-, und Medizinrecht und vertiefte so ihre Kenntnisse im Arzneimittel- und Medizinprodukterecht. Während ihrer Studienzeit arbeitete Frau Ramm durchgehend als Wissenschaftliche Mitarbeiterin im Krankenhaus- und Sozialrecht. Das Referendariat absolvierte Frau Ramm von 2018 bis 2020 am Oberlandesgericht München, unter anderem mit Stationen bei der Regierung von Oberbayern im Bereich Umwelt, Gesundheit und Verbraucherschutz sowie in einer renommierten internationalen Pharmarechtanwaltskanzlei in Frankfurt am Main.

Frau Ramm ist seit 2021 als Rechtsanwältin zugelassen und verstärkt seit 2022 das pharmarechtliche Team der Kanzlei Meisterernst Rechtsanwälte. Sie war zuvor in der Rechtsabteilung an einem Universitätsklinikum in München tätig. Der Schwerpunkt ihrer Tätigkeit umfasste hierbei neben dem allgemeinen Medizinrecht, insbesondere das Arzthaftungsrecht, die rechtliche Beratung der Mitarbeitenden zum Thema Berufsrecht der Heilberufe sowie der Kliniken und des Vorstandes rund um Forschung und Erfindungen im Rahmen klinischer Prüfungen, z. B. Vertragsgestaltung und -verhandlung.

Der Schwerpunkt der Tätigkeit von Frau Ramm liegt in allen Angelegenheiten des Pharma- und Medizinprodukterechts sowie angrenzenden Gebieten, z.B. dem Gewerblichen Rechtsschutz (Wettbewerbsrecht) sowie Compliance (u.a. Antikorruption, Berufsrecht der Ärzte, Medizin- und Arztstrafrecht sowie Branchenkodizes).

Ihre Beratung umfasst den gesamten Lebenszyklus eines Produkts:

- Verhandlung und Gestaltung von Forschungs- und Entwicklungsverträgen bzw. Verträgen über klinische Prüfungen und von Kooperationsverträgen
- Sicherung sowie Verteilung der Rechte an den Forschungsergebnissen (insbesondere intellectual property „IP“ und Know-How) und Einhaltung rechtlicher Vorgaben
- regulatorische Fragestellungen unter anderen zur Abgrenzung von Arzneimitteln, Medizinprodukten, Lebensmitteln und Bioziden
Fragen zur Zulassung, Zertifizierung, Genehmigung, Anzeige oder Registrierung von Produkten
- Herstellung und Vertrieb des Produkts (u.a. Lizenz-, Herstellungs- und Vertriebsverträge einschließlich Pharmakovigilanz), inkl. Prüfung der Primär- und Sekundärpackmittel auf Rechtskonformität
- heilmittelwerberechtliche Überprüfung der Möglichkeiten bei der Kommunikation, Information und Werbung in Zusammenhang mit Arzneimitteln und Medizinprodukten (z.B. Marketingmaterialien, Kampagnen, Unternehmens-/Imagewerbung, wissenschaftliche Vorträge und Artikel)
- Beratung und Unterstützung beim Umgang mit Behörden und Wettbewerbern bei Wettbewerbsstreitigkeiten oder -prozessen

Neben dem erfolgreichen Abschluss des Fachanwaltslehrgangs Medizinrecht absolvierte Frau Ramm 2022/2023 berufsbegleitend den weiterbildenden Masterstudiengang Medizinrecht mit dem Erwerb der Zusatzqualifikation "Master of Laws" (LL.M.). Gegenstand ihrer Abschlussarbeit war die Geschlechterverteilung in kommerziellen arzneimittelrechtlichen klinischen Studien in Europa.

Frau Ramm berät auf Deutsch und Englisch.

Meisterernst Rechtsanwälte PartG mbB
Herzog-Heinrich-Str.1
D - 80336 München
Fon + 49 (0) 89 / 18 91 74 5 - 0
Fax + 49 (0) 89 / 18 91 74 5 - 60
www.meisterernst.com
contact@meisterernst.com