

SCHRIFTENVERZEICHNIS

Dr. Boris Handorn

I. Selbständige Schriften

1. Medizinproduktforschung, in: *Spickhoff/Handorn* (Hrsg.), Handbuch Medizinisches Forschungsrecht, München 2024.
2. Die Medizinprodukte-Verordnung (EU) 2017/745 – ein Leitfadens für Wirtschaftsakteure zur MDR, Berlin 2021.
3. Das Sonderkollisionsrecht der deutschen internationalen Schiedsgerichtsbarkeit – Zur Bestimmung des anwendbaren materiellen Rechts gemäß § 1051 Abs. 1 und 2 Zivilprozessordnung, Tübingen 2005.

II. Kommentierungen und Buchbeiträge

1. Infektionsschutzgesetz – IfSG, in: *Spickhoff* (Hrsg.), Medizinrecht, Kommentar, 4. Auflage 2022, München.
2. Arzneimittelhaftung (§§ 84-94a AMG), in: Kloesel/Cyran, herausgegeben von *Prütting/Saalfrank/Stollmann/Wesser*, Arzneimittelrecht – Kommentar, Loseblattwerk, 3. Aufl., Stuttgart, ab 135. AktLfg. 2019.
3. Haftung für Arzneimittelschäden, in: *Fuhrmann/Klein/Fleischfresser* (Hrsg.), Arzneimittelrecht – Handbuch für die pharmazeutische Rechtspraxis, § 27, Baden-Baden, 1. Auflage 2010; 2. Auflage 2014; 3. Auflage 2020.

4. Bearbeiter (Artikel 10, 14, 15 und 23 Verordnung (EU) 2017/745) und Mitglied des Redaktionskomitees: *Hill/Schmitt*, WiKo – Kommentar zum Medizinprodukterecht, Loseblattwerk, Köln.
5. Die Reform des Medizinprodukterechts in Deutschland und der EU, in: *Spickhoff/Kossak/Kvit* (Hrsg.), Aktuelle Fragen des Medizinrechts – Ein Ost-West-Vergleich, Berlin Heidelberg 2018, S. 93 ff.
6. Mitautor in: *Prinz* (Hrsg.), Entwicklung und Herstellung medizinischer Software, VDE-Schriftenreihe, Band 171, Frankfurt a.M. 2017; Development and Production of Medical Software, 2018 (eBook).
7. Medizinproduktehaftung – Die Technische Dokumentation im Rückruf- und Haftungsszenario, in: *Capanni/Emmendorffer/Steffen* (Hrsg.), CE-Routenplaner – Medizinprodukte planen, entwickeln, realisieren, Loseblattwerk und Digitalversion, Köln.

III. Aufsätze und Entscheidungsanmerkungen

1. Die geplante Revision des europäischen Produkthaftungsrechts (auch) für Medizinprodukte, MPR 2023, 16 ff.
2. KI und Haftung bei Medizinprodukten, MPR 2022, 77 ff. (mit *Ulrich Juknat*).
3. Die Marktüberwachung von Medizinprodukten im Onlinehandel, MPJ 2022, 128 ff. (mit *Oda Hagemeyer*).
4. Der Einwilligungsvorbehalt des Patienten bei Produktuntersuchungen im Rahmen der Risikobewertung gemäß § 72 Abs. 6 MPDG, MPR 2022, 20 ff.
5. Die EU-Marktüberwachungsverordnung – neuer Rechtsrahmen für die Marktüberwachung (auch) von Medizinprodukten und In-vitro-Diagnostika, MPR 2021 59 ff. (mit *Carsten Schucht*).
6. Grundsätze eines Vertrages mit Schutzwirkung zugunsten Dritter – Haftung gegenüber Patientinnen mit Silikonbrustimplantaten, Anmerkung zu BGH, Urteil vom 27.02.2020 – VII ZR 151/18, MPR 2020, 238 ff.
7. Produkthaftung für fehlerhafte Großkopf-Hüfttotalendoprothese, Anmerkung zu OLG Karlsruhe, Urteil vom 08.06.2020, 14 U 171/18, GesR 2020, 643 ff.
8. Anspruch auf Information durch Übermittlung einer Kundenliste hinsichtlich bestimmter Hüftendoprothesen, Anmerkung zu OVG Münster, Urteil vom 19.11.2019 – 3 A 1326/17, MPR 2020, 63 ff. (mit *Florian Niermeier*).

9. Liability for Medicinal Products and the Right to Disclosure under German Law, *European Pharmaceutical Law Review* 3/2018, 155 ff. (mit *Isabel Jakobs*).
10. Anmerkung zu KG, Urteil vom 23.05.2016 – 20 U 207/15 („EMS-Gerät“), *MPR* 2018, 54 f. (mit *Isabel Jakobs*).
11. Multiple Sklerose und Hepatitis-B-Impfung – Was bedeutet das Urteil des EuGH zur Haftung nach Impfung?, *Der Nervenarzt* (10/2018), <https://doi.org/10.1007/s00115-018-0492-6> (mit *M. Löbermann, A. Winkelmann et al.*).
12. Betreiberspezifische Aspekte der neuen Europäischen Medizinprodukteverordnung, *GuP* 2017, 188 ff. (mit *Isabel Holzapfel*).
13. Rili-BÄK in Altenheimen?, *Klinische Chemie Mitteilungen*, 2017, 102 ff. (mit *Andreas Bietenbeck* und *Michael Pernus*).
14. Fremdes POCT in sicheren Händen?, *Management & Krankenhaus* 4/2017, S. 35 (mit *Andreas Bietenbeck*).
15. CE-Kennzeichnung eines Medizinproduktes, Anmerkung zu VGH Hessen, Beschluss vom 02.02.2017 - 6 B 2740/16, *MPR* 2017, 89 f. (mit *Jan C. Martin*).
16. Der Fehlerverdacht in der Gerichtspraxis – eine erste Momentaufnahme mit Hüftprothesen, *MPR* 2016, 76 ff. (mit *Jan C. Martin*).
17. Das Fehlerrisiko bei Medizinprodukten als Produktfehler – Anwendung der EuGH-Rechtsprechung durch den BGH – Anmerkung zu BGH, Urteile vom 09.06.2015 – VI ZR 284/12 und VI ZR 327/12, *MPR* 2015, 207 ff.

18. Medizinproduktehaftung für Implantate: Erhöhtes Ausfallrisiko innerhalb einer Produktserie als Produktfehler – Anmerkung zu EuGH, Urteil vom 05.03.2015 – C 503/13 und C 504/13, MPR 2015, 95 ff.
19. Zur Haftung für fehlerhafte PIP-Brustimplantate – Anmerkung zu LG Karlsruhe, Urteil vom 25.11.2014 – 2 O 25/12, PHi 2015, 18 ff.
20. eHealth innovation in Germany still has a long way to go, in: eHealth Law & Policy Journal, September 2014, 12 ff. (mit *Fabian Raddatz*).
21. Industriesilikon in Brustimplantaten – OLG Zweibrücken bestätigt fehlende Haftung der Benannten Stelle, MPR 2014, 84 ff.
22. Keine Haftung einer Benannten Stelle wegen fehlerhafter Silikonbrustimplantate, Anmerkung zu LG Nürnberg-Fürth, Urteil vom 10.09.2013 – 11 O 3900/13, MPR 2014, 14 ff.
23. Haftung des Implantateherstellers für bloßen Fehlerverdacht, Anmerkung zu AG Charlottenburg, Urteil vom 06.06.2013 – 202 C 634/13, MPR 2013, 169 ff.
24. Eternit-Urteil in Italien: Haftung für Umweltschäden und internationale Vollstreckbarkeit, CCZ 2013, 28 ff. (mit *Isabel Holzapfel*).
25. Hamm Court of Appeal decision on importer's duty to examine distributed goods, Australian Product Liability Reporter, May/June 2012, 256 ff.
26. Haftung eines Vertriebshändlers von Medizinprodukten für Produktfehler, Anmerkung zu OLG Düsseldorf, Urteil vom 14.03.2012, MPJ 2012, 197 ff.

27. Produkthaftung bei bloßem Fehlerverdacht?, PHi 2011, 206 ff.
28. Abstrakte Ausfallwahrscheinlichkeit als Produktfehler – Anmerkung zu OLG Hamm, Urteil vom 26.10.2010, Az: I-21 U 163/08 ("Herzschrittmacher"), MPJ 2011, 218 ff.
29. Haftung eines Herstellers für Konstruktions- und Instruktionsfehler, NJW 2010, 1105 ff. (mit *Thomas Klindt*).
30. Urteilsanmerkung zu BGH vom 16.12.2008 – VI ZR 170/07 ("Pflegebetten"), KHR 2009, 53 ff.
31. New uniform Conflict of Laws Rules for Cross-Border Product Liability in Europe, Australian Product Liability Reporter 2009, Vol. 19 No. 9, 139 f.
32. Die "Pflegebetten"-Entscheidung des Bundesgerichtshofs – neue Leitlinien zur Kostentragung bei Produktrückrufen, MPR 2009, 37 ff.
33. UN-Kaufrecht: Einheitliche Regeln für den internationalen Warenvertrieb – Chancen nutzen, Risiken erkennen, Schriftenreihe Leistung und Lohn, Zeitschrift für Arbeitswirtschaft, Heft 437/440, August 2007.
34. Internationale Zuständigkeit deutscher Gerichte kraft Sachzusammenhangs, IHR 2007, 25 ff.

IV. Buchrezensionen

1. Haftenberger, Anna: Die Produkthaftung für künstlich intelligente Medizinprodukte – Eine Analyse der Anwendbarkeit und Eignung der europäischen Produkthaftungsrichtlinie 85/374/EWG, Baden-Baden 2023, in: GesR 2024, 271 f.
2. Ziegert, Nora: Die Rechtsbeziehung des Headhunters zum Kandidaten, Baden-Baden 2013, in: RdA 2014, 255 f.

V. Sonstige Publikationen

1. Deutsche Gesellschaft für Biomedizinische Technik im VDE (VDE DGBMT), Fachausschuss Regulatory Affairs, VDE DGBMT Empfehlung: Marktzugang von kontinuierlich-lernenden KI-Systemen in der Medizin, 2023 (mit *Thorsten Prinz, Zeynep Schreitmüller*).
2. *Bietenbeck/Luppa et al.*, Alle Anwender von Point-of-Care Tests bedarfsgerecht und effizient schulen, Konferenzbeitrag, 14. Jahrestagung der Deutschen Gesellschaft für Klinische Chemie und Laboratoriumsmedizin, Oldenburg, 11.-14.10.2017 (Mitautor).
3. Beweiswürdigung bleibt Sache der Mitgliedstaaten, Anmerkung zu EuGH, Urteil vom 21.06.2017 – C-621/15, Legal Tribune Online vom 22.06.2017.
4. UDI bei Medizinprodukten, VDE Health Expertenbeiträge, 1/2017 (mit *Michael Ankele*).
5. Mögliche Auswirkungen des Brexits auf die MedTech Industrie, VDE Health Expertenbeiträge, 2/2016.

6. EuGH bestätigt Haftung für den bloßen Fehlerverdacht bei Medizinprodukten, VDE Health Expertenbeiträge, Spezial 2015.
7. Schulung professioneller Anwender von patientennahen Tests, VDE-AR-E 2411-2-101, VDE Anwendungsregel, 2017-05 (Mitautor).
8. Kaufvertrag nach UN-Kaufrecht, in: *Weise/Krauß*, Beck'sche Online-Formulare Vertrag, 34. Edition 2015.
9. PLC Online Q&A – Doing Business in Germany, Multi-jurisdictional Guide 2015 – Product Liability.
10. Schriftlicher Lehrgang, Produkthaftung, Strafrechtliche Verantwortung für fehlerhafte Produkte – Euroforum Verlag, 2012.
11. Schriftlicher Lehrgang, Rückrufaktionen in der Automobilindustrie, Rechtliche Grundlagen und Kostentragung bei Rückrufen – Euroforum Verlag, 2011.
12. Country Report Germany, in: *Kaplan/Fowler* (Hrsg.), Getting the Deal Through – Product Liability 2008, 73 ff. (mit *Michael Molitoris*).
13. Gerichtsnaher Mediation, in: Wissenschaftliche Dienste des Deutschen Bundestages, der aktuelle Begriff, Nr. 03/2005.

* * *