

Werbung: Klicken Sie hier, um mehr über den [jurmatix Wiedervorlagedienst](#) zu erfahren, der Ihre E-Mail-Erinnerungen automatisiert und Ihre Produktivität nahtlos steigert.

Pharmarecht (PharmaR) 11/2025

Fachzeitschrift für das gesamte Arzneimittelrecht - Offizielles Organ des Deutschen Pharma Recht Tages
Beck Verlag, München / pmi Verlag AG, Frankfurt

Autor/Gericht	Titel	Seite
Klümper, Mathias	Zwischen Wohnung, Datenschutz und Therapiefreiheit. Rechtliche Rahmenbedingungen für Patientenbegleitprogramme	705 - 712
Katterbach, Franziska Müller, Nadine	Telemedizin im Wandel. Rahmenbedingungen, Grenzen und Perspektiven	712 - 718
Diekmann, Fabienne Verges, Madeleine Hatje, Maximilian	Cannabis - Wo stehen wir heute?	718 - 723
Siegel, Larissa	Vorher-Nachher-Bilder für Schönheitsbehandlungen. Zugleich Anmerkung zu BGH, U. v. 31.07.2025 - I ZR 170/24 -	723 - 730
EuGH	EuGH, U. v. 11.09.2025 - Rs. C-115/24 - (Rechtliche Einordnung telemedizinischer Versorgungsmodelle)	730 - 745
EuGH	EuGH, U. v. 04.09.2025 - Rs. C-451/24 - (Abgrenzung der Definition "Arzneimittel" und Erzeugnis, das durch andere gemeinschaftliche Rechtsvorschriften geregelt ist" (Kwizda Pharma II))	745 - 753
EuGH	EuGH, v. 11.09.2025 - Rs. C-10/24 - (Zur Überprüfung der Einstufung der CE-Kennzeichnung eines Medizinprodukts der Risikoklasse IIa im Sinne der VO (EU) 2017/745 (Cattani))	753 - 762
OLG Frankfurt am Main	OLG Frankfurt am Main, U. v. 04.09.2025 - 6 U 251/24 - (Restitutionsklage zur Auslegung eines Bescheides der BfArM durch das Wettbewerbsgericht)	762 - 766
OLG Schleswig	OLG Schleswig, U. v. 05.06.2025 - 6 U 1/25 - (Zulässigkeit einer Werbung mit der Produktbezeichnung "Solid Joints" und anderen gesundheitsbezogenen Angaben)	766 - 772
--	Bericht aus Berlin: Standardvertragsklauselverordnung für die klinische Prüfung von Arzneimitteln und Änderung der Klinische-Prüfung-Bewertungsverfahren-Verordnung	772
--	Bericht aus Berlin: BMG: Verordnung von Cannabisblüten - grundsätzliches Verbot der Fernbehandlung und Versandverbot	772
Jäkel, Christian	Bericht aus Berlin	772 - 774
--	Bericht aus Berlin: Bundesrat: Entschließung zur Stärkung der pharmazeutischen Industrie	773
--	Bericht aus Berlin: G-BA: Aut idem - Ergänzung der Hinweise zur Austauschbarkeit von Darreichungsformen (Anklage VII Arzneimittel-Richtlinie)	773
--	Bericht aus Berlin: Weiteres Verfahren: Änderungsentwurf Neue-psychoaktive-Stoffe-Gesetz - Lachgas, GBL und BDO	773 - 774
--	Bericht aus Brüssel: EuGH: Wegweisende Entscheidung zu pseudonymisierten Daten - neue Chancen für die sekundäre Datennutzung in der Forschung und Versorgung	774 - 775

Autor/Gericht	Titel	Seite
Hachmeister, Lea Kohoutek, Elisabeth	Bericht aus Brüssel	774 - 776
--	Bericht aus Brüssel: Fazit und Ausblick	775
--	Bericht aus Brüssel: Eu-Kommission: Strategien zur Anwendung und Förderung von KI	775
--	Bericht aus Brüssel: Die Apply AI Strategy	775
--	Bericht aus Brüssel: Strategy for Artificial Intelligence (AI) in Science	775 - 776
--	Bericht aus Brüssel: EuGH: Telemedizin und grenzüberschreitende Gesundheitsversorgung	776
--	Bericht aus Brüssel: EuGH: Was bedeutet das für die Praxis?	776

Hinweis: Der ZID ist zum persönlichen Nutzen des Empfängers bestimmt. Eine kommerzielle oder automatisierte Verwertung der ZID-Daten durch den Empfänger oder durch Dritte ist nur mit schriftlicher Genehmigung der Kuselit Verlag GmbH gestattet.

Der ZID wird von der [Kuselit Verlag GmbH](#) herausgegeben und technisch von [jurmatix Legal Intelligence UG](#) realisiert.

Bei Fragen und Anregungen können Sie sich an support@kuselit.de wenden.