Vertragshandbuch Pharma und Life Sciences

Stief / Bromm

2., erweiterte Auflage 2021 ISBN 978-3-406-71399-6 C.H.BECK

schnell und portofrei erhältlich bei beck-shop.de

Die Online-Fachbuchhandlung beck-shop.de steht für Kompetenz aus Tradition. Sie gründet auf über 250 Jahre juristische Fachbuch-Erfahrung durch die Verlage C.H.BECK und Franz Vahlen.

beck-shop.de hält Fachinformationen in allen gängigen Medienformaten bereit: über 12 Millionen Bücher, eBooks, Loseblattwerke, Zeitschriften, DVDs, Online-Datenbanken und Seminare. Besonders geschätzt wird beck-shop.de für sein

umfassendes Spezialsortiment im Bereich Recht, Steuern und Wirtschaft mit rund 700.000 lieferbaren Fachbuchtiteln.

Römische und arabische Zahlen sowie Buchstaben beziehen sich auf die Systematik des Vertragshandbuches;

Zahlen mit dem Zusatz "Anm." kennzeichnen die betreffende Anmerkung. Verweisungen mit dem Zusatz "[Englisch]" weisen auf eine englischsprachige Variante hin, die sich direkt an das deutsche Vertragsmuster anschließt.

8D-Report

Global Procurement Agreement 5. II. B.
 Annex 2. 4; 5. II. C. Anm. 59

Abbruch der klinischen Prüfung

- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 5 Abgabepreis
- Verkaufsbedingungen PU 6. VI. C. Anm. 10 und Anm. 12

Abgabepreise des PU

Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. A.
 3. Abs.

Abgestimmtes Verhalten siehe Kartellverbot Abmahnung

Lizenzvertrag 1. VII. C Anm. 96

Abrechnung

- Rabbatvereinbarung § 130a SGB V 8. III. B.
 4; 8. III. C. Anm. 13–17
- Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II.
 B. 9

Abtretung (siehe auch Assignment)

 Dienstleistungsvertrag mit Abrechnungszentrum 8. I. B. 3

Abtretung von Pflichten aus dem Vertrag

- Allgemeiner Teil 0. B 11.2
- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. B. 12 (mit Anm. 27)
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 12 (mit Anm. 28)
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. B. 12 (mit Anm. 28)
- Verkaufsbedingungen PU 6. VI. B. 6 (mit Anm. 26)

Abtretungsverbot

Global Procurement Agreement 5. II. B. 17;
 5. II. C. Anm. 43

Abwerbungsverbot

- Allgemeiner Teil 0. B 11.9

Acceptance

Auftragsforschung 1. VI. B 1. 10 (mit Anm. 47 bis 49)

Accounting

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1
- Lizenz-Deal 9. I. B.6

Acquisitions

- Lizenzvertrag 1. VII. B 23.3

Active Pharmaceutical Ingredient siehe API Active Substance Master File

- Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 77

Active Substance Master File (ASMF).

Dossier u. Marketing License 4. III. C.
 Anm. 23 zum Verfahren siehe 6. II. 1. B.
 1.39; 6. II. 1. C. Anm. 2

Adressa

 Nachprüfungsverfahren bei Preis-Leistungs-Missverhältnis 7. B. 5; 7. C. Anm. 67

Adressaten siehe Kartellverbot

Adverse Event

- Clinical Trial (Non-Commercial Funding)
 2. IV B 1.
- Lizenzvertrag 1. VII. B 1.2; siehe Event, Adverse / Defintionen (AT) / Adverse Event
 Adverse Event Notification
- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1

Adverse Event Reporting - Clinical Trial 2. IV B 4.4

Affiliate

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1
- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 1.1;
 siehe auch Definitionen (AT) / Affiliates
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1,
 4. III. C. 3
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 1.1, 4 II. C. 3
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 1.2;
 5. II. C. Anm. 3

Akteneinsicht

- Nachprüfungsverfahren bei Open-House-Vertrag 7. B. 3; 7. B. 3. II; 7. C. Anm. 40
- Nachprüfungsverfahren bei Preis-Leistungs-Missverhältnis 7. B. 5. B. II.3; 7. C. Anm. 85
- Nachprüfungsverfahren bei Wirtschaftlichkeitsprüfung 7. B. 4; 7. C. Anm. 62

Alleinbezugspflicht siehe Kartellrecht Allgemeine Geschäftsbedingungen

- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. C.
- Verkaufsbedingungen PU 6. VI. B. 1; 6. VI.
 A. 2. Abs. ff. (mit Anm. 1)

Amendment to Project Plan

Auftragsforschung 1. VI. B 1. 3.2 (mit Anm. 12)

Amendments

Allgemeiner Teil 0. B 11.1 [English]

Amtsträgereigenschaft

Zuwendung Fachkreise 3. Vor I. 5ANDA

Contract Manufacturing Agreement 5. I. B.
 2.5; 5. I. C. Anm. 9

Änderungen und Ergänzungen des Vertrags

- Allgemeiner Teil 0. B 11.1

Angebot

Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B.
 2.2; 5. III. C. Anm. 12

Angemessenheit Vergütung

- Zuwendung Fachkreise 3. Vor I. 9

Antikorruption

- Clinical Trial 2.IV C Anm. 9 f; siehe auch Bribery Act
- Code of Conduct 4. I. B. 3) a) (mit Anm. 25)
- CTA 2. IV C Anm. 9; siehe auch Bribery Act
- Zuwendung Fachkreise 3. Vor I. 5

Antrag

- Nachprüfungsverfahren bei Preis-Leistungs-Missverhältnis 7. B. 5; 7. C. Anm. 68
- Nachprüfungsverfahren bei Wirtschaftlichkeitsprüfung 7. B. 4; 7. C. Ann. 58, 59

Antragsbefugnis

 Nachprüfungsverfahren bei Open-House-Vertrag 7. B. 3. B. I.2; 7. C. Anm. 50

Antragsbegehren

- Nachprüfungsverfahren bei Preis-Leistungs-Missverhältnis 7. B. 5; 7. C. Anm. 70
- Nachprüfungsverfahren bei Wirtschaftlichkeitsprüfung 7. B. 4; 7. C. Anm. 61

Antragsfrist

- Nachprüfungsverfahren bei Open-House-Vertrag 7. B. 3; 7. C. Anm. 34, 35
- Nachprüfungsverfahren bei Wirtschaftlichkeitsprüfung 7. B. 4; 7. C. Anm. 58

Antwortfrist

- Rüge bei ausschreibungslos erfolgter Defacto-Vergabe 7. B. 1; 7. C. Anm. 15
- Rüge im Falle einer nicht eindeutigen und erschöpfenden Leistungsbeschreibung 7. B. 2; 7. C. Anm. 31

Anwaltszwang

- Nachprüfungsverfahren bei Open-House-Vertrag 7. B. 3; 7. C. Anm. 36
- Nachprüfungsverfahren bei Preis-Leistungs-Missverhältnis 7. B. 5; 7. C. Anm. 69
- Nachprüfungsverfahren bei Wirtschaftlichkeitsprüfung 7. B. 4; 7. C. Anm. 60

Anwendbares Recht

- Allgemeiner Teil 0. B 12

Anwendbarkeit schweizerischen Rechts siehe Schweizer Recht

Anzeigepflicht

- NIS 2. I. B. 8; 2. I. C. Anm. 31 und 32 API

Lizenzvertrag 1. VII B 1.1

Apothekenabgabepreis

- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. C. Anm. 9
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. C. Anm. 10

Apothekenpflicht

 Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. A. 4. Abs.

Applicable Standards

- Forschungskooperation 1. VI. B 2. 3.1 (mit Anm. 61)

Appointed Suppliers

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 3.10, Annex 1. K; 5. I. C. Anm. 17

Approval

Global Procurement Agreement 5. II. B. 3;
5. II. C. Anm. 11, 12

Äquivalenzgrundsatz

- Zuwendung Fachkreise 3. Vor I. 10

Arbeitnehmererfindungen

Allgemeiner Teil 0. B. 8.5; siehe auch Employee's Invention; siehe LEI / Auftragsforschung

Arzneimittelportfolio

Rüge im Falle einer nicht eindeutigen und erschöpfenden Leistungsbeschreibung 7. B.
 2; 7. C. Anm. 28

Arzneimittelrabattvertrag

 Rüge bei ausschreibungslos erfolgter Defacto-Vergabe 7. B. 1; 7. C. Anm. 9, 13

Arzneimittelrechtliche Genehmigung

siehe Genehmigung, arzneimittelrechtliche

Arzneimittelsicherheit

Code of Conduct 4. I. B. 2) f)
 (mit Anm. 24); siehe auch Pharmacovigilance
 Ärztliche Verordnung

Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II.
 B. 4.6; 8. II. C. Anm. 21

As-is-basis

- Asset Purchase 4. IV. B. 13.3

ASMF siehe auch Active Substance Master File **ASMF-Verfahren**

Vertriebslizenzvertrag 6. II. 1. B. 1.39; 6. II.1. C. Anm. 2

Asset

- Asset Purchase 4. IV. A. 4 f.; 4. IV. C. Anm. 7
- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1 (mit Anm. 33)
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 1.1
 Asset Purchase Agreement siehe Asset Purchase
 Asset, Sale
- Asset Purchase 4. IV. B. 2 (mit Anm. 33)

- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 2.1 Asset, Transfer
- Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 64

Assigned Business Agreements

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1

Assignment

- Allgemeiner Teil 0. B 11.2 [English]
- Asset Purchase 4. IV. B. 2.3
- Contract Manufacturing Agreement
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 17;
 5. II. C. Anm. 43

Assistance

- Lizenzvertrag 1. VII. B 2.8 (mit Anm. 23)

Assumed Liabilities

Asset Purchase 4. IV. B. 1.1

ATC-Code 7. B. 2; 7. C. Anm. 23

- Ausschreibung GKV 7. C. Anm. 23

ATC-Klassifizierung d. EphMRA 6. I. 2 e); 4. IV. C. (mit Anm. 143)

Audit

- Asset Purchase 4. IV. B. 2.7
- Clinical Trial 2. III B 5. [English]
- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 5.3, Annex 3. 7; 5. I. C. Anm. 51
- CRO Agreement 2. III B 5.1
- CTA 2. IV B 1.4; siehe auch Monitoring / CTA
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 2, Annex 2. 5; 5. II. C. Anm. 10, 60, 61
- Klin. Prüfung
- Lizenz-Deal 9. I. B. 6.5 (mit Anm. 36)
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 22
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. 1. B. 10.4

Auditing

Besonderheiten des Medizinprodukterechts
 11. B. 6

Audits

- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 7; 2. II.
 C. Anm. 42 f.
- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 7 [Englisch]; 2. II. C. Anm. 42 f.

Aufrechnung

- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B.
 6.2; 5. III. C. Anm. 25
- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. B. 12 (mit Anm. 43)
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 12
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. B.
 12
- Verkaufsbedingungen PU 6. VI. B. 6 (mit Anm. 25)
- Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II.
 B. 9.11; 8. II. C. Anm. 63

Auftraggeber

- Ausschreibung GKV 7. C. Anm. 10

Aufwandsentschädigung

- NIS 2. I. B. 10; 2. I. C. Anm. 34 bis 38

Ausfertigung der Vertragsurkunden

Allgemeiner Teil 0. B 11.6

Ausgleichszahlung (Settlement Agreement)

- Settlement Agreement 1. V. B. 3; 1. V. C. Anm. 9

Auslegungsgrundsätze aufgrund Standesrecht

Einseitige Zuw. Fachkreise intern und extern
 3. I. 1. C. 6

Auslegungsregeln

- Allgemeiner Teil 0. B. 1 (mit Anm. 5 bis Anm. 9)

Ausschreibungspflicht

- Nachprüfungsverfahren bei Open-House-Vertrag 7. B. 3. B. II.2; 7. C. Anm. 55
- Rüge bei ausschreibungslos erfolgter Defacto-Vergabe 7. B. 1; 7. C. Anm. 13

Ausschreibungsverfahren

- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. C. Anm. 6
- Ausschreibung GKV 7. A.

Außerordentliche Kündigung

- Allgemeiner Teil 0. B. 5.1 Alt. 1 (mit Anm. 48)

Auswahlentscheidung

Nachprüfungsverfahren bei Open-House-Vertrag 7. B. 3. B. II.2; 7. C. Anm. 55

Auszahlung

- Dienstleistungsvertrag mit Abrechnungszentrum 8. I. B. 7; 8. I. C. Anm. 12, 13

Autorenvertrag

- Äquivalenzgrundsatz 3, II. 2. C.8
- Dienstherrengenehmigung 3. II. 2. C.17
- Kleinunternehmerregelung 3. II. 2. C.10
- Leistungen des Autors 3. II. 2. B. 1
- Leistungen des Unternehmens 3. II. 2. B. 2
- Präambel 3. II. 2. B.
- Rechnungslegung 3. II. 2. C.11
- Reisekosten 3. II. 2. C.9
- sachliches Interesse 3. II. 2. C.4
- Tätigkeitsbezug 3. II. 2. C.4
- Transparenz 3. II. 2. C.12
- Trennungsprinzip 3. II. 2. B. 3
- Unzulässige Zuwendungen 3. II. 2. C.13
- Vertragspartner 3. II. 2. C.2
- Zielgruppe 3. II. 2. C. Einleitung

Background-IP

- Allgemeiner Teil 0. B. 8.1
- Allgemeiner Teil 0. B. 8.1 [English]
- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 1.2; 1.
 VI. B 1. 4 (mit Anm. 17 bis 21); siehe auch
 Definitionen (AT) /Background IP
- Feasibility Study Agreement 1. II. B. 1.3, 4.2; 1. II. C. Anm. 12

- Forschungskooperation 1. VI. B 2. 4. (mit Anm. 68 bis 71)
- Lizenz-Deal 9. I. B. 1. 4

Back-up-Lizenz

- Vertriebslizenzvertrag 6. II. 1. B. 3.1; 6. II. 1. C. Anm. 6

Bagatellgrenze siehe Basket

Basket

Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 140 BDSG-neu

- Datenschutzrecht 10. I. A. 1. a)

Begründetheit

- Nachprüfungsverfahren bei Open-House-Vertrag 7. B. 3. B. II; 7. C. Anm. 55, 56
- Nachprüfungsverfahren bei Wirtschaftlichkeitsprüfung 7. B. 4. B. II; 7. C. Anm. 66

Begründung

- Nachprüfungsverfahren bei Open-House-Vertrag 7. B. 3; 7. C. Anm. 42
- Nachprüfungsverfahren bei Preis-Leistungs-Missverhältnis 7. B. 5; 7. C. Anm. 73
- Nachprüfungsverfahren bei Wirtschaftlichkeitsprüfung 7. B. 4; 7. C. Anm. 64
- Rüge bei ausschreibungslos erfolgter Defacto-Vergabe 7. B. 1; 7. C. Anm. 13

Behördenzusammenarbeit

Code of Conduct 4. I. B. 2) d) (mit Anm. 20)

Beitrittserklärung

- Global Procurement Agreement 5. II. B. 1.2, 5. II. C. Anm. 3-7

Beitrittsrecht

- Nachprüfungsverfahren bei Open-House-Vertrag 7. B. 3. B. II.2; 7. C. Anm. 55 Belegenheitsort

- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B. 7.3; 5. III. C. Anm. 30

Berater siehe Zweiseitiger Beratervertrag Beschluss siehe Kartellverbot

Best Effort

- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 1.3

Best Knowledge siehe Knowledge, best

- Lizenz-Deal 9. I. C. Anm. 45 und 46

Bestechung siehe Antikorruption

Bestimmtheitsgrundsatz

Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 20 Nr. 15 Betriebserlaubnis Krankenhausapotheke

- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. B. 3. 1 (a)
- (Alt.)
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 3.1 (a) (Alt.)
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. B. 3.1 (a) (Alt.)
- Verkaufsbedingungen PU 6. VI. B. 3. 1 (a) Betriebshaftpflichtversicherung siehe auch Versicherung

Betriebsmittel siehe Kartellrecht

Betriebsübergang

Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 2

Betroffenenanfragen

- Datenschutzrecht 10. II. B. 4

Bezugsquelle

Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 3.10; 5. I. C. Anm. 17

Bezwecken siehe Kartellverbot

Books and Records

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1 (mit Anm. 8)

Brand Names

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1 (mit Anm. 27)
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1 (mit Anm. 10)

Bribery Act 2010

- Code of Conduct 4. I. C. Anm. 25
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 14. 1 (Alt.) und 23 (mit Anm. 25)

Broad consent

Datenschutzrecht 10. I. A. 2. e)

Budget, Promotional

- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 14.4 (Alt.)

Burden of proof

- Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 115

Business

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1

Business Agreement

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1
- Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 10

Business Confidential Information

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1 Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 1.1

CAPA

Besonderheiten des Medizinprodukterechts 11. B. 5.3

Capacities

Contract Manufacturing Agreement 5. I. B.

Case Report Form siehe CRF

CE-Kennzeichnung

- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. A. 1. Abs. cGMP
- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 3.2; Annex 3. 3.4(a); 5. I. C. Anm. 10, 48

Change of Control

 Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. Annex 3. 9; 5. I. C. Anm. 53; siehe auch Definitionen (AT) / 0. B. 2.5 (mit Anm. 12) [English]

Changes

- Global Procurement Agreement 5. II. B. 5; Claimant
- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1

- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 1.1 Claims
- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1 Clinical Trial
- Clinical Trial 2. IV B 1.5
- Lizenzvertrag 1. VII. B 1.7

Closing

- Asset Purchase 4. IV. A. 3; 4. IV. B. 1.1; 4. IV. B. 9
- Share Deal 9. II. A. 2. Abs.

Closing Conditions

- Asset Purchase 4. IV. B. 8 (mit Anm. 57) **Closing Date**
- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1; 4. IV. B. 9.9 Closing memorandum
- Asset Purchase 4. IV. B. 9.8

Closing memorandum, pre-closing

Asset Purchase 4. IV. B. 7.5 (mit Anm. 56)

Closing obligation, pre-closing

- Asset Purchase 4. IV. B. 7

Closing, post-closing

- Asset Purchase 4. IV. B. 10

Closing, post-closing - product sale

- Asset Purchase 4. IV. B. 11

Closing, Withdrawal

- Asset Purchase 4. IV. B. 9.10

Code of Conduct

- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 23.5
- Grundsätze 4. I. B.

Co-Marketing siehe Kartellrecht

Commencement

- Drug Discovery Services 1. I. B. 1.3; 1. I. C. Anm. 2

Commercial Sale

- Lizenz-Deal 9. I. B. 1.14

Commercialization

- Lizenzvertrag 1. VII. B 1.8
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. 1. B. 1.11, 7, 19.5; 6. II. 1. C. Anm. 37

Commercially Reasonable Efforts siehe Commercially Reasonable

- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 1.4; siehe auch Definitionen (AT) / Efforts, Commercially Reasonable
- Lizenzvertrag 1. VII. B 1.9; siehe auch Definitionen (AT) / Efforts, Commercially Reasonable

Committee

- Lizenz-Deal 9. I. B. 3.2 und 4.3 (mit Anm. 21)

Committee, Stimmgewichtung

- Lizenz-Deal 9. I. C. Anm. 14

Compensation

- NIS 2. I. B. 10 [Englisch]; 2. I. C. Anm. 34 bis 38

Competing Product

Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 2.6 (mit Anm. 5); 6. III. B. 3.5 (mit Anm. 10)

Competition siehe auch Wettbewerbsrecht Completion

- Lizenz-Deal 9. I. B. 1.29

Compliance

- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 3.4 (mit Anm. 14)
- CRO Agreement 2. III. B 18.
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 3.2; 5. II. C. Anm. 12
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 23
- Share Deal 9. II. B. 2.2; 9. II. C. Anm. 10

Compliance-Kultur

Code of Conduct 4. I. C. Anm. 3

Compliance, Aufbau Compliancestruktur

Code of Conduct 4. I. B. 4) - Aufbauorganisation

Compliance, Grundsätze

Zuwendung Fachkreise 3. Vor I. 10

Compound

- Asset Purchase 4. IV. A. 2
- Lizenz-Deal 9. I. B. 1.6 (mit Anm. 2)

Conditions

Asset Purchase 4. IV. B. 1.1

Conduct

- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 3
 - [Englisch]

Confidentiality

- Allgemeiner Teil 0. B 10 [English]
- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1 und 4. IV. B. 16
- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 1.5;
- siehe auch Definitionen (AT) / Confidential Information
- Clinical Trial 2. III B 11. [English]
- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 12, Annex 3. 12; 5. I. C. Anm. 38, 55
- CRO Agreement 2. III. B 11.
- CTA 2. IV B 7 (mit Anm. 20–22)
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1 und 4. III. B. 13
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 1.1 und 4. II. B. 9
- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B. 9; 5. III. C. Anm. 38, 39
- Erstattungsbetragsvereinbarung nach § 130b SGB V 8. IV. B. 10; 8. IV. C. Anm. 10
- Feasibility Study Agreement 1. II. B. 6
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 15; 5. II. C. Anm. 42
- Klin. Prüfung
- Lizenzvertrag 1. VII. B 1.10
- Material Transfer Agreement 1. III. B. 8
- Material Transfer Agreement 1. III. vor 1, 1.1, 2-6, 8; 1. III. C. Anm. 1, 3, 14
- Non-Disclosure Agreement 1. IV. B. 7

- Observational Study
- Rabbatvereinbarung § 130a SGB V 8. III. B. 9
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 14;
- Drug Discovery Services 1. I. B. 8; 1. I. C. Anm. 16
- NIS 2. I. B. 12.1 bis 12.5 [Englisch]; 2. I. C. Anm. 39
- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 11 [Englisch]; 2. II. C. Anm. 50 f.

Confidentiality Agreement siehe Non-Disclosure Agreement

Confidentiality, Inapplicability

- Observational Study

Conflicting Obligations

Contract Manufacturing Agreement 5. I. B.
 1.3

Consideration

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1; 4. IV. B. 4.1 (mit Anm. 42)
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 1.1;4. II. B. 4

Consumer Complaints Report

Asset Purchase 4. IV. B. 1.1; 4. IV. C.
 Anm. 13

Contact Persons

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 15; 5. I. B. Annex 3. 14; 5. I. C. Anm. 56

Contractual Penalty

- Allgemeiner Teil 0. B. 6.1 (mit Anm. 53)
- Allgemeiner Teil 0. B. 6.1 (mit Anm. 53) [English]; siehe auch Vertragsstrafe
- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5, III. B. 4.4; 5. III. C. Anm. 21, 22
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 3.5
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. B. 3.5 (Alt.)
- Non-Disclosure Agreement 1. IV. B. 9; 1. IV.
 C. Anm. 10
- Non-Disclosure Agreement 1. IV. B. 9; 1. IV.
 C. Anm. 10
- Non-Disclosure Agreement siehe Contractual Penalty
- Rabbatvereinbarung § 130a SGB V 8. III. B. 6
- Lizenz-Deal 9. I. B. 1.8
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 1.16;

Cooperation

- Settlement Agreement 1. V. B. 12

Co-operation-clause siehe Wettbewerbsrecht, Co-operation clause

Co-Promotion siehe Kartellrecht

Copyrights

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1

Corporate Reorganization

- Lizenzvertrag 1. VII. B 23.2

Corrective Action Report

 Global Procurement Agreement 5. II. B. Annex 2. 4; 5. II. C. Anm. 59

Costs

- Allgemeiner Teil 0. B 11. 3 [English]
- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 2.3, 2.4; 5. I. C. Anm. 7, 8
- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 4; 5. I. C. Anm. 23
- CRO Agreement 2. III. B 9.1 ff. (mit Anm. 14 und 15)
- Feasibility Study Agreement 1. II. B. 2.5; 1.
 II. C. Anm. 9
- Lizenz-Deal 9. I. B. 3.3
- Observational Study
- Settlement Agreement 1. V. B. 8; 1. V. C. Anm. 13
- Drug Discovery Services 1. I. B. 5; 1. I. C. Anm. 12
- Technology Transfer Agreement 1. VIII. B. 3.02; 1. VIII. C. Anm. 9

Counterparts

Allgemeiner Teil 0. B 11.6 [English]

COVID-19

- Force Majeure 1. VII. B 23.4 CRF

- CTA 2. IV B 1.4

Currency

- CRO Agreement 2. III. B 9.11
- Lizenz-Deal 9. I. B. 6. 3 (mit Anm. 35)

Customer

- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 2.8

Damages

Global Procurement Agreement 5. II. B. 10;
 5. II. C. Anm. 32–36

Data

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1
- CRO Agreement 2. III. B 10.
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1
- Material Transfer Agreement 1. III. B. 4; 1. III. C. Anm. 9
- IST 2. V. B. 9

Data Protection

 NIS 2. I. B. 7 [Englisch]; 2. C. Anm. 20 bis 30

Data protection

Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 6 [Englisch]; 2. II. C. Anm. 22

Datenschutz

- Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 8 Nr. 2 und Anm. 34
- Code of Conduct 4. I. B. 1) b)
- Code of Conduct 4. I. C. Anm. 10
- CTA siehe Confidentiality / CTA
- Dossier u. Marketing License 4. III. C. Anm. 24

- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. C Anm. 13
- Rabbatvereinbarung § 130a GBB V 8. III. B. 9
- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 6; 2. II.
 C. Anm. 22

Datenschutz bei NIS (siehe auch allgemein Kapitel 10)

- NIS 2. I. B. 7; 2. C. Anm. 20 bis 30

Datenverarbeitung

Datenschutzrecht 10. II. B. 1.1; 10. II. B. Anlage 1; 10. II. C. Anm. 3

Debarment clause

- Clinical Trial 2. IV B 11
- CTA 2. IV B 11.1

Decentralised Procedure (DCP)

- Dossier u. Marketing License 4. III. A Nr. 2

De-facto-Vergabe

- Nachprüfungsverfahren bei Open-House-Vertrag 7. B. 3, 7. B. 3. B. I.2.d), I.3; 7. C. Anm. 39, 53, 54
- Ausschreibung GKV 7. C. Anm. 12

Defaulting Party

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 1.1

Defect

- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 12

Definitionen (Allgemeiner Teil)

- Abgeleitet von Pflichten aus dem Vertrag 0.
 B. 3. 10
- Adverse Event 0. B. 3.1 (mit Anm. 27) [English]
- Affiliate 0. B. 2.1 (mit Anm. 11) [English]
- ANDA 0. B. 3.2 (mit Ann. 28)
- ANDA 0. B. 3.2 (mit Anm. 28) [English]
- Ansprüche Dritter 0. B. 2.35 (mit Anm. 26)
- API 0. B. 3.3 (mit Anm. 29)
- API 0. B. 3.3 (mit Anm. 29) [English]
- Arbeitssicherheit- und Umweltschutzgesetze 0. B. 3.21
- Aufsichtsbehörde 0. B. 3. 31
- Aufsichtsverfahren 0. B. 3. 32
- Background-IP 0. B. 2.20 (mit Anm. 20)
- Background-IP 0. B. 2.20 (mit Anm. 20)[English]
- Batch 0. B. 3.4 [English]
- Batch Documentation 0. B. 3.5 [English]
- Belastung 0. B. 2.7
- Berechtigte Person 0. B. 2.15 (mit Anm. 17)
- Beschwerde 0. B. 3.9
- Bestes Wissen 0. B. 2.3 (mit Anm. 10)
- Bulk Product 0. B. 3. 6 [English]
- Bulk-Ware 0. B. 3.6
- Certificate of Conformity 0. B. 3. 7 (mit Anm. 30) [English]
- Change of Control 0. B. 2.5 (mit Anm. 12) [English]

- Charge 0. B. 3.4
- Chargendokumentation 0. B. 3.5
- Common Technical Document (CTD) 0. B.
 3.8 (mit Anm. 31) [English]
- Complaint 0. B. 3.9 [English]
- Confidential Information 0. B. 2. 9 (mit Anm. 14) [English]
- Contract Year 0. B. 2.10 [English]
- Damages 0. B. 2.11 [English]
- Default 0. B. 2. 12 (mit Anm. 15) [English]
- Deficiencies 0. B. 2. 13 (mit Anm. 16) [English]
- Derived 0. B. 3.10 [English]
- Development 0. B. 3.12 [English]
- Development Phase 0. B. 3.11 (mit Anm. 32) [English]
- Dossier 0. B. 3.13 (mit Anm. 33)
- Dossier 0. B. 3.13 (mit Anm. 33) [English]
- Dritte / Dritter 0. B. 2. 34 (mit Anm. 26)
- Effective Date 0. B. 2.14 [English]
- Efforts, Best 1. VI. B 1. 1.3
- Efforts, Commercially Reasonable 0. B. 2. 8 (mit Anm. 13) [English]
- EMA 0. B. 3.14
- EMA 0. B. 3.14 [English]
- Entitled Persons 0. B. 2.15 (mit Anm. 17)
- [English]
 Entwicklung 0. B. 3.12
- Entwicklungsphase 0. B. 3.11
- (mit Anm. 32)
- FDA 0. B. 3.15
- FDA 0. B. 3.15 [English]
- Fertige Darreichungsform 0. B. 3.16 (mit Anm. 34)
- Finished Dosage Form 0. B. 3.16 (mit Anm. 34) [English]
- Force Majeure 0. B. 2.16 [English] (mit Anm. 51)
- Foreground-IP 0. B. 2.21 (mit Anm. 20)
- Foreground-IP 0. B. 2.21 (mit Anm. 20) [English]
- Fortgeschrittener Wirkstoffkandidat 0. B.
 3.22 (mit Anm. 38)
- GCP 0. B. 3.17 (mit Anm. 35)
- GCP 0. B. 3.17 (mit Anm. 35) [English]
- Gefahrgüter 0. B. 3.20 (mit Anm. 37)
- Geistiges Eigentum 0. B. 2.19 (mit Anm. 20); siehe auch Intellectual Property
- Gemeinsames technisches Dokument (CTD)
 0. B. 3.8 (mit Anm. 31)
- Genehmigung, arzneimittelrechtliche 0. B.
 3.23 (mit Anm. 39)
- GMP 0. B. 3.18 (mit Anm. 36)
- GMP 0. B. 3.18 (mit Anm. 36) [English]
- Governmental Authorities 0. B. 3.19
 [English]

- Haftung 0. B. 2.24
- Hazardous Material 0. B. 3. 20 (mit Anm. 37) [English]
- Health and Safety Laws 0. B. 3. 21 [English]
- Höhere Gewalt 0. B. 2. 16 (mit Anm. 51); siehe auch Force Majeure
- Improvements 0. B. 2.17 (mit Anm. 18) [English]
- Insolvency Event 0. B. 2.18 (mit Anm. 19) [English]
- Insolvenzfall 0. B. 2.18 (mit Anm. 19)
- Intellectual Property, general definition 0. B.
 2.19 (mit Anm. 20) [English]
- Know-how 0. B. 2.23 (mit Anm. 21)
- Know-how 0. B. 2.23 (mit Anm. 21) [English]
- Konformitätsbescheinigung 0. B. 3.7 (mit Anm. 30)
- Kontrollwechsel 0. B. 2.5 (mit Anm. 12)
- Laufzeit 0. B. 2.32
- Lead Candidate 0. B. 3.22 (mit Anm. 38) [English]
- Liability 0. B. 2.24 [English]
- LIBOR 0. B. 2.25 (mit Anm. 22)
- LIBOR 0. B. 2.25 (mit Anm. 22) [English]
- License Fee 4. III. B. 1.1
- Loss 0. B. 2.26 [English]
- Marketing Authorisation 0. B. 3.23 (mit Anm. 39) [English]
- Markteinführung 0. B. 2.6
- Material Contractual Obligation 0. B. 2. 27 [English]
- Medical Device Report 0. B. 3.24 B (mit Anm. 40) [English]
- Medical Device Report siehe auch Definitionen / Störfallmeldung für Medizinprodukte
- Nach Kräften bemühen 0. B. 2.2
- Nach Kräften bemühen 0. B. 2.2 (mit Anm. 9)
- Net Sales 0. B. 2.28 (mit Anm. 23) [English]
- Nettoverkaufserlös 0. B. 2.28 (mit Anm. 23)
- Off-Label Use 0. B. 3. 25 (mit Anm. 41) [English]
- Off-Label Use siehe auch Definitionen / Zulassungsüberschreitende Anwendung
- Originalpräparat 0. B. 3.28 (mit Anm. 44)
- Preliminary Phase 0. B. 3. 26 (mit Anm. 42) [English]
- Product 0. B. 2.29 (mit Anm. 24) [English]
- Produkt 0. B. 2.29 (mit Anm. 24)
- Produktmangel 0. B. 2.13 (mit Anm. 16)
- Qualitätsvereinbarung 0. B. 2.30 (mit Anm. 25)
- Quality Agreement 0. B. 2.30 (mit Anm. 25) [English]
- Recall 0. B. 3.27 (mit Anm. 43) [English]

- Reference Listed Drug 0. B. 3.28 (mit Anm. 44) [English]
- Regierungsbehörde 0. B. 3.19
- Registration 0. B. 3.29 [English]
- Registration Application 0. B. 3.30
 [English]
- Regulatory Authority 0. B. 3.31 [English]
- Regulatory Procedure 0. B. 3.32 [English]
- Rückrufaktion 0. B. 3.27 (mit Anm. 43)
- Schaden / Schäden 0. B. 2.11
- Schwerwiegende unerwünscht auftretende (Arzneimittel-)Wirkung 0. B. 3.1 (mit Anm. 27)
- Serious Adverse Event 0. B. 3.1 (mit Anm. 27) [English]
- Sideground-IP 0. B. 2.22 (mit Anm. 20)
- Sideground-IP 0. B. 2.22 (mit Anm. 20) [English]
- Specifications 0. B. 2.31 [English]
- Spezifikationen 0. B. 2.31
- Störfallmeldung für Medizinprodukte 0. B.
 3.24 (mit Anm. 40)
- Tag des Inkrafttretens 0. B. 2.14
- Term 0. B. 2.32 [English]
- Territory 0. B. 2.33 [English]
- Therapeutically Equivalent 0. B. 3.33
 - (mit Anm. 45) [English]
- Therapeutisch Gleichwertig 0. B. 3.33 (mit Anm. 45)
- Third Party 0. B. 2.34 (mit Anm. 26)
 - [English]
- Third Party Claim 0. B. 2.35 (mit Anm. 26)
 [English]
- Umsatzsteuer 0. B. 2.36
- Unerwünscht auftretende (Arzneimittel-)
 Wirkung 0. B. 3. 1 (mit Anm. 27)
- VAT 0. B. 2.36 [English]
- Verbesserung 0. B. 2.17 (mit Anm. 18)
- Verbundenes Unternehmen 0. B. 2.1 (mit Anm. 11)
- Verlust 0. B. 2.26
- Vertragsgebiet 0. B. 2.33
- Vertragsjahr 0. B. 2. 10
- Vertrauliche Informationen 0. B. 2.9 (mit Anm. 14)
- Vorbereitungsphase 0. B. 3. 26 (mit Anm. 42)
- Vorsätzliches Fehlverhalten 0. B. 2. 37
- Werktag 0. B. 2.4
- Wesentliche Vertragspflicht 0. B. 2.27
- Wilful Misconduct 0. B. 2.37 [English]
- Wirtschaftlich zumutbares Bemühen 0. B.
 2.8 (mit Anm. 13)
- Zulassung 0. B. 3.29
- Zulassungsantrag 0. B. 3.30
- Zulassungsüberschreitende Anwendung 0.
 B. 3.25 (mit Anm. 41)

Delivery

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 3.15; 5. I. C. Anm. 20, 21
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 6.5,
 6.6, Annex 1. G; 5. II. C. Anm. 18, 52
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 11
- Drug Discovery Services 1. I. B. 6.2

Delivery of Know-how siehe Know-how, delivery of

Delivery, Late

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 3.16; 5. I. C. Anm. 22

De-minimis siehe Kartellverbot

 Asset Purchase 4. IV. B. 13.5; 4. IV. C. Anm. 140

Design Rights

Asset Purchase 4. IV. B. 1.1 (mit Anm. 15)
 Destruction of Material

Material Transfer Agreement 1. III. B. 5; 1.
 III. C. Anm. 1

Development

- Lizenzvertrag 1. VII. B 1.12
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 1.17, 1.18., 1.19, 19.4;

Development Data

- Lizenzvertrag 1. VII. B 1.13

Development IP

- Lizenz-Deal 9. I. B. 1.9

Development Plan

- Lizenz-Deal 9. I. B. 4.1

Dienstherrengenehmigung - Finseitige Zuw Fachkreise extern

- Einseitige Zuw. Fachkreise extern 3. I. 1.
 B. b)
 Einseitige Zuw. Fachkreise intern 3. I. 1.
- B. a)

 Einseitige Zuw. Fachkreise intern und extern
 3. I. 1. C. 8

Diligence

Lizenz-Deal 9. I. B. 4.2 (mit Anm. 19 und 20)

Diligent Efforts siehe Efforts, Diligent Direktbelierferung

Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. A.
 2. Abs.

Disclaimer

- Non-Disclosure Agreement 1. IV. B. 6

Disclosure

- Feasibility Study Agreement 1. II. B. 4.3,
- Non-Disclosure Agreement 1. IV. B. 4

Discontinuation

Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 5 [Englisch]

Discontinuation of Production

Global Procurement Agreement 5. II. B. 14;5. II. C. Anm. 40, 41

Diskriminierungsverbot

- Code of Conduct 4. I. C. Anm. 8

Distribution Services

- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 3
- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1
- Code of Conduct 4. I. B. 4) (mit Anm. 32 und 33)
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 1.1
- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B.
 9; 5. III. C. Anm. 38, 39
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. A 2. Abs.
- Lizenzvertrag 1. VII. B 1.14
- Observational Study
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 10.3

Dokumentationsgrundsatz

- Zuwendung Fachkreise 3. Vor I. 10

doppelter Tätigkeitsbezug siehe Tätigkeitsbezug, doppelter

Dossier

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1(mit Anm. 17)
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 1.1 (mit Anm. 5)

Dossier, Confidential Information

- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1
 Dossier, Modul 3
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. C

Anm. 6 Nr. 3

Dossier, Transfer

- Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 68

Dossier, updates

Dossier u. Marketing License 4. III. C. Anm. 36

Draft Inventory Value Statement

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1

Drittbeeinträchtigung siehe Kartellverbot DSGVO

- Datenschutzrecht 10. I. A. 1. a)

Duties, Investigator

– IST 2. V. B. 4

Duties, Principal

- NIS 2. I. B. 5 [Englisch]

Duties, Project Partner

- NIS 2. I. B. 4 [Englisch]

Duties, Sponsor

- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 4 [Englisch]
- IST 2. V. B. 3; 2. V. C. Anm. 13

Earn-out

- Share Deal 9. II. B. 1.

Effects of Termination

Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 19; 6. II. 1. C. Anm. 36–39

Efforts, Comercially Reasonable

- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 14.3;

- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 1.4. (mit Anm. 10)
- Lizenz-Deal 9. I. B. 1.6; 9. I. C. Anm. 1 Efforts, Diligent
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1 Efforts, Minimum Guaranteed
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 14.2 (Alt.)

EFPIA-Kodex

- Code of Conduct 4. I. C. Anm. 25

Eigentumsrechte

 Material Transfer Agreement siehe Ownership

Eigentumsvorbehalt

- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B.
 6.1; 5. III. C. Anm. 24
- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. B. 6 (mit Anm. 22)
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 6 (mit Anm. 23)
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. B. 6 (mit Anm. 23)
- Verkaufsbedingungen PU 6. VI. B. 7 (mit Anm. 27)

Eigentumsvorbehalt, verlängerter

- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. B. 6.4 (Alt.) (mit Anm. 27)
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 6.4 (mit Anm. 28)
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. B. 6.4 (Alt.) (mit Anm. 28)
- Verkaufsbedingungen PU 6. VI. B. 7.4 (Alt.) (mit Anm. 32)

Eignungsprüfung

- Rüge im Falle einer nicht eindeutigen und erschöpfenden Leistungsbeschreibung 7. B. 2; 7. C. Anm. 24
- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B.
 8; 5. III. C. Anm. 35–37

Einladung Fachkreisangehöriger externe Fortbildung

Einseitige Zuw. Fachkreise extern 3. I. 1.
 B. b)

Einladung Fachkreisangehöriger interne Fortbildung

Einseitige Zuw. Fachkreise intern 3. I. 1.
 B. a)

Einladung, kostenlose

Einseitige Zuw. Fachkreise intern und extern
 3. I. 1. C. 3

Einweisung und Beratung

Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II.
 B. 4.2 und 4.3; 8. II. C. Anm. 18

Einwilligung

- Datenschutzrecht 10. I. A. 1 b)

Einwilligung, Bestimmtheit

- Datenschutzrecht 10. I. A. 1. b) dd)

Einwilligung, Demente

- Datenschutzrecht 10. I. A. 2. d) bb) (2) Einwilligung, Form
- Datenschutzrecht 10. I. A. 1. b) aa)

Einwilligung, Freiwilligkeit

- Datenschutzrecht 10. I. A. 1. b) bb)

Einwilligung, Informiertheit

- Datenschutzrecht 10. I. A. 1. b) cc)

Einwilligung, Kinder

- Datenschutzrecht 10. I. A. 2. d) bb) (3) Einwilligung, Volljährige
- Datenschutzrecht 10. I. A. 2. d) bb) (1)

Einwilligung, Widerrufbarkeit

- Datenschutzrecht 10. I. A. 1. b) ee)

Einzelbestellung

 Contract Manufacturing Agreement siehe Individual Order

Einzelfreistellung siehe Kartellrecht

Employee, no soliction of

- Allgemeiner Teil 0. B 11. 9 [English]

Employee's Invention

Allgemeiner Teil 0. B. 8.5 [English]

Encumbrance

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1

Enforcement of Intellectual Property Rights

Vertriebslizenzvertrag 6. II. 1. B. 13; 6. II. 1. C. Anm. 29

Entgeltlichkeit

- Ausschreibung GKV 7. C. Anm. 13

Entire-Agreement-Clause / Vollständigkeits-

All

- Allgemeiner Teil 0. B 11.5 (mit Anm. 63)
[English]

Entwicklungsergebnis

Littwicklungsergebilis

 Auftragsforschung siehe Work Results / Auftragsforschung

Environment

Global Procurement Agreement 5. II. B. 18;5. II. C. Anm. 44, 45

Enwicklungspflichten, (Mindest-)

Lizenz-Deal 9. I. C. Anm. 1

Equipment

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 2.2, Annex 1. B; 5. I. C. Anm. 6, 41

Ereignisse, unerwünschte siehe Klinische Prüfung

Erfindungen siehe Inventions

Erfüllung, Vertrag siehe Vertragserfüllung Erfüllungsort

- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B.
 4.1; 5. III. C. Anm. 19
- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. C. 5.8; 6. VII. C. Anm. 17
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 5.8 (mit Anm. 18)
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. B. 5.8 (mit Anm. 18)

- Verkaufsbedingungen PU 6. VI. B. 5.8 (mit Anm. 20)

Ergebnisse, Eigentum siehe Results, Ownership Ersatzteile

 Global Procurement Agreement siehe Spare Parts

Erstattungsbetrag

- Erstattungsbetragsvereinbarung nach § 130b
 SGB V 8. IV. B. 3; 8. IV. C. Anm. 3
- Vereinbarung GKV-Spitzenverband § 130bSGB 8. IV. B. 2; 8. IV. C. Anm. 3

Erwerb eines Wirkstoffkandidaten von Entwicklungsunternehmen siehe Lizenz-Deal

Escrow Account

- Asset Purchase 4, IV. C. Anm. 1

Ethikkommision

- Klin. Prüfung

Evaluation

- Feasibility Study Agreement 1. II. B. 2.6; 1.
 II. C. Anm. 10
- Material Transfer Agreement 1. III. B., 4; 1.
 III. C. Anm. 2, 9

Event, Adverse

 CTA 2. IV B 4.4 (mit Anm. 13); siehe auch Defintionen (AT) / Adverse Event

Event

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1

Excluded Assets

- Asset Purchase (mit Anm. 37) 4. IV. B. 1.1; 4. IV. B. 2.6

Excluded Liabilities

- Asset Purchase 4, IV. B. 1.1; 4. IV. B. 2.4 (mit Anm. 35)

Exclusive License siehe License, Exclusive Exclusivity

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B.
 3.9, Annex 1. F; 5. I. C. Anm. 16, 43
- Feasibility Study Agreement 1. II. B. 2; 1. II.
 C. Anm. 5
- Global Procurement Agreement 5. II. B.
 Annex 1. D; 5. II. C. Anm. 50

Exhibit

Feasibility Study Agreement 1. II. B. 2.1; 1.
 II. C. Anm. 6

Exklusivität

- Global Procurement Agreement siehe Exclusivity
- Rabbatvereinbarung §130a SGB V 8. III. B. 7; 8. III. C. Anm. 19

Exklusivitätsklausel siehe Kartellrecht Exklusivitätsvereinbarung

- Feasibility Study Agreement siehe Exclusivity
 Expiry, Liability
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 27.5 Expiry, obligations
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 27

Exploit, Duty to

- Lizenzvertrag 1. VII. B 10 (mit Anm. 62)

Fachkreisangehörige

 Zuwendung Fachkreise 3. Vor I. 3 und 7
 Failure to obtain Marketing Authorisation siehe Marketing Authorisation, failure to obtain

Fairer Wettbewerb

Code of Conduct 4. I. B. 2) a)

Fassung, jeweils gültige

 Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. C. Anm. 2

FCPA - US Foreign Corrupt Practices Act

- Code of Conduct 4. I. C. Anm. 25

Festbetragsregelung

Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. A.
 5. Abs.

Field

- Feasibility Study Agreement 1. II. B. 1.4; 1.
 II. C. Anm. 4
- Forschungskooperation 1. VI. B 2. 1.1; 1.
 VI. B 2. 1.3 (mit Anm. 58) und 1.
 VI. B 2. 1.5
- Lizenzvertrag 1. VII. B 1.16

Fill & Finish

Contract Manufacturing Agreement 5. I. C. Anm. 18

Final Report

- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 1.12

Force Majeure

- CRO Agreement 2. III. B 20.
- Dossier u. Marketing License 4. III. B.14
 (mit Anm. 68)
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 11, 10.3; 5. II. C. Anm. 37
- Patent and Know-how License Agreement 1.
 VII. B. 23.4

Forderungskauf

Dienstleistungsvertrag mit Abrechnungszentrum 8. I. B. 2; 8. I. C. Anm. 3

Forecast

- Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 53
- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B.
 3.5, 3.7, Annex 1. D; 5. I. C. Anm. 12, 13, 42
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 1.3, 6.1–6.4; 5. II. C. Anm. 8, 14–16
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 7

Foreground-IP

- Allgemeiner Teil 0. B. 8.2
- Allgemeiner Teil 0. B. 8.2 [English]
- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 1.13; 1.
 VI. B 1. 5.2 ff. (mit Anm. 22 bis 30).
- Feasibility Study Agreement 1. II. B. 1.5,4.2; 1. II. C. Anm. 12
- Forschungskooperation 1. VI. B 2. 5. (mit Anm. 72 bis 87)

Lizenz-Deal 9. I. B. 1.21 (mit Anm. 7 und

Foreground-IP, Joint

- Forschungskooperation 1. VI. B 2. 1.13

Foreground-IP, nicht übertragbar

Allgemeiner Teil 0. B. 8.3

Forground-IP, non transferable

Allgemeiner Teil 0. B. 8.3 [English]

Form

Nachprüfungsverfahren bei Open-House-Vertrag 7. B. 3; 7. C. Anm. 42

Forschungsergebnisse

- Feasibility Study Agreement 1. II. B. 2.6; 1. II. C. Anm. 10

Forschungserzeugnis

Feasibility Study Agreement siehe Research Product

Forschungsreport

Feasibility Study Agreement siehe Study Report

Forschungsumfang

- Feasibility Study Agreement siehe Field of Research

Forschungsvorhaben

- Feasibility Study Agreement siehe Research

Fortdauer Vertraglicher Regelungen

Allgemeiner Teil 0. B 11.17

Framework, Regulatory

CTA

Freedom to Operate

- Allgemeiner Teil 0. C. Anm. 56
- Forschungskooperation 1. VI. B 2. 5.6 (mit Anm. 87)
- Lizenz-Deal 9. I. C. Anm. 34

Freibleibend

- Verkaufsbedingungen PU 6. VI. C. Anm. 5 Freigestellte Ansprüche siehe Released Claims Freistellung
- Datenschutzrecht 10. II. B. 7.2 ff.

Freistellungspflicht

Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B. 11.1, 11.2; 5. III. C. Anm. 43

Freizeichnungsklausel siehe Haftungsfreizeichnung

FSA-Kodex

 Code of Conduct 4. I. C. Anm. 25 funktionelle Zuständigkeit Gericht, siehe Zuständigkeit Gericht

Garantenstellung

Code of Conduct 4. I. C. Anm. 35

Garantieversprechen, unabhängiges

- Lizenz-Deal 9. I. C. Anm. 44 **GDP**
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 2.13

Gefahrübergang

- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B. 4.1; 5. III. C. Anm. 19
- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. B.5 (mit Anm. 13)
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 5 (mit Anm. 14)
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. B. 5 (mit Anm. 14 und Anm. 17)
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH
- Verkaufsbedingungen PU 6. VI. B.5 (mit Anm. 15)

Gegenstand

Vereinbarung GKV-Spitzenverband § 130b SGB 8. IV. B. 1; 8. IV. C. Anm. 2

Gegenstand der NIS

NIS 2. I. B. 2.1 und 2.2

Geheimhaltung

- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B. 9; 5. III. C. Anm. 38-40
- NIS 2. I. B. 12.1 bis 12.5; 2. I. C. Anm. 39

Geheimhaltungsgegenstand

 Non-Disclosure Agreement 1. IV. B. 1.3; 1. IV. C. Anm. 3

Geheimhaltungsmaßnahmen siehe Measures of Confidentiality

Geheimhaltungsverpflichtungen

siehe Confidentiality

Geistige Eigentumsrechte siehe Kartellrecht

Geistiges Eigentum

Contract Manufacturing Agreement siehe Intellectual Property

Geldspende siehe Spende Geldwäsche

Code of Conduct 4. I. B. 3) e) (mit Anm. 24)

Geleistete Hilfsmittel

Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II. B. 4.5; 8. II. C. Anm. 20

Genehmigung

 Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II. B. 5.4

Generic Competition

- Vertriebslizenzvertrag 6. II. 1. B. 1.27;

Generic Products

- Vertriebslizenzvertrag 6. II. 1. B. 1.26;

Generikaabschlag

 Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. A. 5. Abs.

Gerichtsstand

- Allgemeiner Teil 0. B. 12
- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B. 13.2; 5. III. C. Anm. 48

Geschäftsgeheimnisse

- Code of Conduct 4. I. B. 2) b) (mit Anm. 18) Gestaltung
- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. C. Anm. 1

Gewährleistung und Garantien

 Allgemeiner Teil 0. B. 7; siehe auch Representations and Warranties

Gewährleistung, Ergänzungen

- Share Deal 9. II. B. 2

Gewährleistung, Quality

Share Deal 9. II. B. 2.2

Gewährleistung, Zulassung

- Share Deal 9. II. B. 2.1 (b)

Gewerbliche Schutzrechte

Allgemeiner Teil 0. B.8 (mit Anm. 57)

Good Clinical Practice (GCP)

- Code of Conduct 4. I. C. Anm. 20

Good Faith Negotiations

 Lizenzvertrag 1. VII. B 5.2; siehe auch Improvement / Lizenzvertrag

Goodwill

 Asset Purchase 4. IV. B. 1.1; 4. IV. C. Anm. 18

Governance

 Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 6; 6. II. C. Anm. 12–14

Grant of Rights

Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 3, 19.6; 6. II.
 C. Anm. 6–9

Gremium

- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 6; 6. II. C. Anm. 12–14

Großhandelserlaubnis

- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. A.
 Abs. ff.
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. A 5. Abs.

Großhändlereigenschaft

 Einkaufsgemeinschaften 6. VII. C. Anm. 15

Grundsatz der Nichtintervention

- NIS 2. I. B. 6.1; 2. I. C. Anm. 8 ff.

Grundsätze der Versorgung

Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II.
 B. 4, 8. II. C. Anm. 16

Gruppenfreistellungsverordnungen

siehe Kartellverbot

Haftung

- Contract Manufacturing Agreement siehe Liability
- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B.
 7; 5. III. C. Anm. 27–33
- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. B. 8 (mit Anm. 32)
- Feasibility Study Agreement siehe Liability
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 8 (mit Anm. 33)
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. B. 8 (mit Anm. 32)
- Material Transfer Agreement siehe Liability

- Verkaufsbedingungen PU 6. VI. B. 9 (mit Anm. 36)
- Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II.
 B. 7.1 und 7.2
- Datenschutzrecht 10. II. B. 7.1; 10. II. C. Anm. 13

Haftungsbegrenzung

- Allgemeiner Teil 0. B. 6.2 (mit Anm. 54)
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. C Anm. 37

Haftungsfreistellung

- Allgemeiner Teil 0. B. 6.3 (mit Anm. 55)
- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. C. Anm. 33
- Vertriebslizenzvertrag siehe Indemnification
 Handelsvertreter, freier siehe Sales Agent

Health Claims Verordnung

- Dossier u. Marketing License 4. III. C. Anm. 5 Nr. 1
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. C Anm. 5

Herstellerabschlag

 Erstattungsbetragsvereinbarung nach § 130b SGB V 8. IV. B. 4; 8. IV. C. Anm. 4

Herstellerlaubnis

- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. A 5. Abs.

Herstellerzwangsrabatt

 Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. C. Anm. 10

Hochschulerfinder

Auftragsforschung 1. VI. C. 1. Anm. 53; siehe auch LEI / Auftragsforschung

Höhere Gewalt

- siehe Force Majeure

HS(S)E Management

- Code of Conduct 4. I. C. Anm. 21

ICH siehe International Conference on Harmonization of Technical Requirements for Registration of Pharmaceuticals for Human Use

Identification

Besonderheiten des Medizinprodukterechts
 11. B. 10

IIT/IST

- IST 2. V. A. 1. Abs.

Immobilien

- Share Deal 9. II. A. 3. Abs. a. E.

Improvements

- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 1.9
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 5 (mit Anm. 28 und 29)
- Lizenz-Deal 9. I. C. Anm. 2
- Lizenzvertrag 1. VII. B 1.17 (mit Anm. 4);
 1. VII. B 5 (mit Anm. 34 bis 41)
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 7

In vivo studies

Material Transfer Agreement 1. III. B. 3.5,
 1. III. C. Anm. 7

Incoterms

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 3.15; 5. I. C. Anm. 20, 21
- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. C. Anm. 14
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. C. Anm. 15
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. C. Anm. 15
- Verkaufsbedingungen PU 6. VI. C. Anm. 16
 Indemnification
- Allgemeiner Teil 0. B. 6. 3 (mit Anm. 54) [English]
- Asset Purchase 4. IV. B. 14
- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 8; 5. I. C. Anm. 36–37
- CRO Agreement siehe Liability / CRO Agreement
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 12
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 8
- Lizenz-Deal 9. I. B. 10 (mit Anm. 48)
- Lizenzvertrag 1. VII. B 18.2 ff. (mit Anm. 89 bis 91)
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 21
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 16; 6. II. 1. C. Anm. 32
- Drug Discovery Services 1. I. B. 10; 1. I. C. Anm. 19
- Technology Transfer Agreement 1. VIII. B. 12.01
- IST 2. V. B. 12

Independent Ethic Committee (IEC) siehe IRB/IEC

- IST 2. V. B. 1.8; 2. V. C. Anm. 8

Individual Order

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B.
 3.6; 5. I. C. Anm. 14
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 1.3,5. II. C. Anm. 8

Industrial Property Rights

Global Procurement Agreement 5. II. B. 13;
 5. II. C. Anm. 38–39

Information

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 3.17, 6.1, 9
- Non-Disclosure Agreement 1. IV. B. 1.3; 1. IV. C. Anm. 3

Information Trial Master File

 Dossier u. Marketing License 4. III. C. Anm. 34

Information, Duties Study Coordinator

Observational Study

Informationsempfänger

Non-Disclosure Agreement 1. IV. B. 3, 4; 1.IV. C. Anm. 6, 7

Informationspflichten

- Datenschutzrecht 10. II. B. 3; 10. II. C. 7
 Infringement Actions
- Lizenzvertrag 1. VII. B 15.1 ff.

Injunctive Relief

Non-Disclosure Agreement 1. IV. B. 8; 1. IV.
 C. Anm. 9

Insiderhandel

- Code of Conduct 4. I. B. 2) c) (mit Anm. 19) Insolvency
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. 1. B. 1.33, 18.2;
 6. II. 1. C. Anm. 1, 34

Insolvenzfall

 Vertriebslizenzvertrag siehe Insolvency Inspections

- Clinical Trial siehe Audit / Clinical Trial
- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 5.3, Annex 3. 7., 5. I. C. Anm. 51
- Global Procurement Agreement 5. II. B. Annex 2. 3; 5. II. C. Anm. 58
- Klin. Prüfung siehe Audit / Klin. Prüfung

Inspektionen siehe Inspections

Institutional Review Board siehe IRB/IEC Insurance

- Allgemeiner Teil 0. B. 9 (mit Anm. 58) [English]
- Asset Purchase 4. IV. B. 10.13, 4. IV. C.
 Anm. 98 und 99
- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 11

CTA 2. IV B 14.2 (mit Anm. 28 und 29) (Investigator); 2. IV B 14.1 (Sponsor)

- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 6.10, 4. III. C. Anm. 46
- Lizenzvertrag siehe Indemnifications / Lizenzvertrag
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. 1. B. 17;
 Intellectual Property
- Contract Manufacturing Agreement 5. I.
 B. 10
- Drug Discovery Services 1. I. B. 7; 1. I. C.
 Anm. 3; 1. I. C. Anm. 14 und 15
- Technology Transfer Agreement 1. VIII. B. 11.01 f.

Intellectual Property (Definition)

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II.
 B. 7.1 (c)
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 15

Intellectual Property Rights

- Allgemeiner Teil 0. B. 8 (mit Anm. 57) [English]
- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 1.8
- CTA 2. IV B 8. (mit Anm. 23)
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 1.1

- Feasibility Study Agreement 1. II. B. 4; 1. II. C. Anm. 12
- Lizenz-Deal 9. I. B. 1.15
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. 1. B. 1.32, 12, 13, 19.6; 6. II. 1. C. Anm. 26, 27, 38

Intellectual Property, Enforcement

Lizenz-Deal 9. I. B. 7.4 (mit Anm. 42)

Intellectual Property, Prosecution

- Asset Purchase 4. IV. B. 10.1
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 11

Intellectual Property, registered

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1 (mit Anm. 25)

Intellectual Property, Transfer - Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 71

Intellectual Property, unregistered

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1

Interesse, sachliches

- Einseitige Zuw. Fachkreise intern und extern 3. I. 1. C. 5

Interimsversorgung

- Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II. B. 4.8; 8. II. C. Anm. 24

International Conference on Harmonization of Technical Requirements for Registration of Pharmaceuticals for Human Use

- Allgemeiner Teil 0. C. Anm. 31
- **Internet Domains**

Asset Purchase 4. IV. B. 1.1 Interpretation Rules

- Allgemeiner Teil 0. B. (Anm. 4 bis Anm. 8) [English]

Invalidity Claim

Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 12.6, 13;

Inventions

- Auftragsforschung T. VI. B 1. 1.7
- Clinical Trial siehe Results, Ownership / Trial
- Material Transfer Agreement 1. III. B. 7; 1. III. C. Anm. 15-18
- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 10.3 ff. [Englisch]

Inventory

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1; 4. IV. C. Anm. 19
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 13 Inventory, adjustment
- Asset Purchase 4. IV. B. 4.2

Inventory, Value Statement

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1

Investigational New Drug (IND)

- Lizenz-Deal 9. I. C. Anm. 27

Investigational Product

- CTA 2. IV B 1.10
- IST 2. V. B. 1.7; 2. V. C. Anm. 7

Investigator, Declaration of

- CTA 2. V B Appendix 4

Investigator, Duties

- CTA 2. IV B 3.4

Investigator, Qualifications

CTA 2. IV B 3.2 (mit Anm. 10)

In-vitro-Diagnostika

- Klin. Prüfung 2. II C Anm. 4

IRB/IEC

- CTA 2. IV B 1.11 (mit Anm. 5)

Joint Foreground IP

- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 12.3, 12.6, 13; 6. II. C. Anm. 26

Joint Research Programm

- Lizenz-Deal 9. I. B. 3 (mit Anm. 13)

Joint Results

- Lizenzvertrag 1. VII. B 16 (mit Anm. 79 bis

Joint Steering Committee

Technology Transfer Agreement 1. VIII. B. 7; 1. VIII. C. Anm. 18

JSC

- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 6, 7.6; 6. II. 1. C. Anm. 12-14

Iurisdiction

Allgemeiner Teil 0. B 12 [English] Jurisdiktion siehe Anwendbares Recht

Kartellbeauftragter

- Code of Conduct 4. I. C. Anm. 14
- Kartellrecht
- Alleinbezugspflicht 6. I. 3. b)
- Betriebsmittel 6. I. B. 1
- Code of Conduct 4. I. B. 2) a) (mit Anm. 16)
- Co-Marketing 6. I. B. 2 b)
 - Co-Promotion 6. I. B. 2 b)
- Einzelfreistellung 6. I. B. 1 c)
- Exklusivitätsklausel 6. I. B. 1
- Geistige Eigentumsrechte 6. I. B. 1
- Liefervertrag 6. I. B. 1
- Marktanteilsschwelle 6. I. B. 1
- Marktanteilszuwachs 6. I. B. 1
- Vertikal-GVO 6. I. B. 1
- Wettbewerbsbeschränkungen 6. I. B. 1 Kartellverbot
- Abgestimmtes Verhalten 6. I. A. 1 a)
- Gruppenfreistellung 6. I. A. 1 b)
- Beschluss 6. I. A. 1 a)
- Bezwecken 6. I. A. 1 a)
- De-minimis 6. I. A. 1 a)
- Drittbeeinträchtigung 6. I. A. 1 a)
- Gruppenfreistellungsverordnungen 6. I. A. 1 b)
- Rechtsfolge 6. I. A. 1 a)
- Sanktionen 6. I. A. 1 a)
- Schadensersatz 6. I. A. 1 a)
- Spürbarkeit 6. I. A. 1 a)
- Tatbestand 6. I. A. 1 a)
- Unternehmen 6. I. A. 1 a)

- Vereinbarung 6. I. A. 1 a)
- Wettbewerbsbeschränkung 6. I. A. 1 a)
- Wirtschaftliche Tätigkeit 6. I. A. 1 a)

Kaufpreis

 Contract Manufacturing Agreement siehe Purchase Price

Kaufpreisanpassung

 Share Deal 9. II. A. 2. Abs. und 9. II. C. Anm. 14

Kenntnis des Verstoßes

Rüge bei ausschreibungslos erfolgter
 De-facto-Vergabe 7. B. 1; 7. C. Anm. 4

Klinische Prüfung

 Dossier u. Marketing Purchase 4. II. C Anm. 32

Know-how

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1
- Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 20
- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 1.10
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1;
 4. III. C. Anm. 8
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 1 1;4. II. C Anm. 67
- Lizenz-Deal 9. I. B. 1.17 (mit Anm. 4)
- Lizenz-Deal 9. I. C. Anm. 4
- Lizenz-Deal 9.1. C. Anm. 4
 Lizenzvertrag 1. VII. B 1.19 (mit Anm. 5)
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 1.37, 1.39; 6. II. C. Anm. 2, 3

Know-how, Delivery of

- Lizenzvertrag 1. VII. B 2.6 (mit Anm. 22)
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 5

Know-how, Manufacturing

- Asset Purchase A. IV. B. 1.1; 4. IV. C. Anm. 22
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1

Know-how, Transfer

- Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 70

Know-how transfer, Toll Manufacturing

- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 8 Knowlege, best

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 1.1

Kodizes der pharmazeutischen Industrie

- Zuwendung Fachkreise 3. Vor I. 10; 3. I. C. 1

Kompensationszahlung

 Settlement Agreement 1. V. B. 3; 1. V. C. Anm. 9

Konkurrenzprodukte, Vertrieb von

- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. C.

Korruption siehe Antikorruption

Kosten

- Vertragsdurchführung siehe Costs
- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 8.1 f;
 2. II. C. Anm. 44 bis 46

Kosten der Durchführung des Vertrags

- Allgemeiner Teil 0. B 11.3

Kostenerstattung

- Nachprüfungsverfahren bei Open-House-Vertrag 7. B. 3; 7. C. Anm. 41
- Nachprüfungsverfahren bei Preis-Leistungs-Missverhältnis 7. B. 5; 7. C. Anm. 71
- Nachprüfungsverfahren bei Wirtschaftlichkeitsprüfung 7. B. 4; 7. C. Anm. 63

kostenlose Einladung siehe Einladung, kostenlose

Kostentragung

- Feasibility Study Agreement siehe Costs
- Settlement Agreement 1. V. B. 8; 1. V. C. Anm. 13

Kostenübernahme

- IST 2. V. C. Anm. 9

Kostenvoranschlag

- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B.
 2.2; 5. III. C. Anm. 12
- Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II.
 B. 4.7; 8. II. C. Anm. 22
- Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II.
 B. 5.1 bis 5.3; 8. II. C. Anm. 34

Kündigung siehe Termination

- Erstattungsbetragsvereinbarung nach § 130b SGB V 8. IV. B. 11; 8. IV. C. Anm. 11
- Global Procurement Agreement siehe Termination
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 3.3
- Rabbatvereinbarung § 130a SGB V 8. III.
- NIS 2. I. B. 15.3 ff.
- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 14.2 ff.
 Dienstleistungsvertrag mit Abrechnungs-
- zentrum 8. I. B. 12.3 f
- Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II.
 B. 14
- Vereinbarung GKV-Spitzenverband § 130b SGB 8. IV. B. 7; 8. IV. C. Anm. 8
- Datenschutzrecht 10. II. B. 8.3

Kündigung des Vertrags

- Allgemeiner Teil 0. B. 5 (mit Anm. 47)

Kündigung, Rechtsfolgen

- Allgemeiner Teil 0. B. 5.4 (mit Anm. 52)

Kündigungsgrund, Höhere Gewalt

- Allgemeiner Teil 0. B. 5.3 (mit Anm. 51)

Kündigungsgrund, Störung der Geschäftsgrundlage

- Allgemeiner Teil 0. B. 5.2 (mit Anm. 50)

Kündigungsgrund, wichtiger

- Allgemeiner Teil 0. B. 5.1 Alt. 2 (mit Anm. 49)

Labeling

- Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 20 Nr. 5
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 7, 4.
 IV. C. Anm. 8 Nr. 5

- Lizenzvertrag 1. VII. B 12 (mit Anm. 70 und 71)

Lagerung

- Contract Manufacturing Agreement siehe Storage

Language, prevailing

Allgemeiner Teil 0. B. 11.7 [English]

Late Delivery siehe Delivery, Late

Lauer-Taxe

- Rüge bei ausschreibungslos erfolgter De-facto-Vergabe 7. B. 1; 7. C. Anm. 5
- Ausschreibung GKV 7. B. 1. A. Abs.; 7. C. Anm. 5

Laufzeit siehe Term

- Allgemeiner Teil 0. B. 4 (mit Anm. 46)
- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. B. 2 (mit Anm. 6)
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 2 (mit Anm. 7)
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. B. 2 (mit Anm. 7)
- Rabbatvereinbarung § 130a SGB V 8. III. B. 10 (mit Anm. 22)
- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 14.1
- Dienstleistungsvertrag mit Abrechnungszentrum 8. I. B. 12.1 f
- Datenschutzrecht 10. II. B. 8.1 und 8.2; 10. II. C. Anm. 18

Laufzeit des Vertrages, Zulässigkeit Ausdehnung

Allgemeiner Teil 0. C. Anm. 46

Auftragsforschung 1. VI. B 1. 1.11; 1. VI. B 1. 3.6 (mit Anm. 16)

Leistungsbeschreibung

- Rüge im Falle einer nicht eindeutigen und erschöpfenden Leistungsbeschreibung 7. B. 2; 7. C. Anm. 22
- Ausschreibung GKV 7. C. Anm. 22

Leistungsstörung

- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B. 7; 5. III. C. Anm. 27–33
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 9; 5. II. C. Anm. 27-31

Liability

- Allgemeiner Teil 0. B. 6.2 (mit Anm. 54) [English]
- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 7.5, 7.6; 5. I. C. Anm. 33–35
- CRO Agreement 2. III. B 16. ff.
- Feasibility Study Agreement 1. II. B. 5; 1. I. C. Anm. 13
- Lizenzvertrag 1. VII. B 2.9 (mit Anm. 24)
- Material Transfer Agreement 1. III. B. 11
- Drug Discovery Services 1. I. B. 11; 1. I. C. Anm. 20

Liability Cap

- Asset Purchase 4. IV. B. 13.2
- Dossier u. Marketing License 4. III. B.
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B.
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 20
- Asset Purchase 4. IV. B. 3
- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B.
- Dossier u. Marketing License 4. III. C. Anm. 16 bis 18
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 3 (mit Anm. 15)
- Feasibility Study Agreement 1. II. B. 4.5, 4.6; 1. II. C. Anm. 12
- Settlement Agreement 1. V. B. 1.2, 5, 7, 11; 1. V. C. Anm. 2, 10, 11, 14, 15

License Fee

- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 3.1
- Vertriebslizenzvertrag siehe Royalties

License Grant

- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 2
- Lizenzvertrag 1. VII. B 2 (mit Anm. 10)

License, Buyer

- Asset Purchase 4. IV. B. 3.1

License, Exclusive

Lizenzvertrag 1. VII. B 2.1 (mit Anm. 11)

License, Non-exclusive

- Lizenzyertrag 1. VII. B 2.1 (Alternative 1, mit Anm. 19)

License, Partially Exclusive

Lizenzvertrag 1. VII. B 2.4 (mit Anm. 21) License, Sole

- Lizenzvertrag 1. VII. B 2.1 (Alternative 2, mit Anm. 20)

Licensed Product

Lizenz-Deal 9. I. B. 1.18

Licensee

- Lizenzvertrag 1. VII. B 1.23
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. 1. A

Licensor

- Lizenzvertrag 1. VII B 1.24
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. 1. A

Lieferfrist

- Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II. B. 4.9; 8. II. C. Anm. 25

Lieferpläne

Global Procurement Agreement siehe Logistics Model

Lieferschein

- Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II. B. 4.12; 8. II. C. Anm. 28

Liefertermin

- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B. 4.2-4.4; 5. III. C. Anm. 20-22

Liefertermin, verbindlicher

- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 5.9 (mit Anm. 19)
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. B. 5.9 (Anm. 19)

Lieferung siehe Delivery

- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B.
 4; 5. III. C. Anm. 18–22
- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. B. 5
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 3.1 (Alt.)

Liefervertrag siehe Kartellrecht

Limitations

- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 4; 6. II. C. Anm. 10, 11

Limited Use

Material Transfer Agreement 1. III. B. 3; 1.
 III. C. Anm. 1

Lizenzgeber siehe Licensor

Lizenzgebühr siehe License Fee

Lizenznehmer siehe Licensee

Lizenzvereinbarung

Settlement Agreement siehe License Agreement

Lobbying

- Code of Conduct 4. I. B. 3) d) (mit Anm. 28)

Lohnherstellung siehe Toll Manufacturing

Löschungsverpflichtung

- Datenschutzrecht 10. I. A. 2. c) 3. Abs. f; 10. I. A. 2. c) aa) und bb)

Loss

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 1.1
- Lizenz-Deal 9. I. B. 1.17

Lost Material

 Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. Annex 1. M

MAC-Klausel

- Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 61

Maintenance fees

- Forschungskooperation 1. VI. C 2. 82

Mängelrügefristen, verkürzte

- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. C. Anm. 29 Manufacture

- Lizenzvertrag 1. VII. B 1.25
- Global Procurement Agreement 5. II. A; 5.
 II. B. Präambel; 5. II. C Anm. 1

Manufacturing Know-how siehe Know-how, Manufacturing

Marketing

- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 14

Marketing Authorisation

- Asset Purchase 4. IV. B. 1. 1 (Anm. 23)
- Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 23

- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1;4. III. C. Anm. 12
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 1.1 (mit Anm. 8)

Marketing Authorisation, Duplex

 Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1 (mit Anm. 7)

Marketing Authorisation, failure to obtain

- Asset Purchase 4. II. B. 5.5; 4. IV. B.

Marketing Authorisation, Information obligations

- Asset Purchase 4. IV. B. 10.10
- Dossier u. Marketing License 4. III. B.
 6.8

Marketing Authorisation, Transfer

 Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 63 und Anm. 72

Marktanteilsschwelle siehe Kartellrecht Markting Authorisation, Re-Registration

- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B.5

Maßstab zus. Kostenübernahme

Einseitige Zuw. Fachkreise intern und extern
 J. I. C. 4

Material

Auftragforschung 1. VI. B 1. 1.14; 1. VI. C 1. Anm. 43

- Feasibility Study Agreement 1. II. A; 1. II. B. vor 1., 1.4, 1.8, 2., 4.2, 4.6, 5.1, 6.1, 6.4; 1.

II. C. Anm. 1–4, 7, 8, 10, 12, 13

 Material Transfer Agreement 1. III. B. vor 1, 1. III. C. Anm. 1

Drug Discovery Services 1. I. B. 3.; 1. I. C. Anm. 6

Material Events

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1
- Contract Manufacturing Agreement 5. I.
 B. 9

Materialableitung

Material Transfer Agreement 1. III. B. 5; 1.
 III. C. Anm. 11

Materialbeschreibung

Material Transfer Agreement 1. III. B. vor 1,
 1. III. C. Anm. 1

Materiallieferung

 Material Transfer Agreement siehe Transfer of Material

Materialrückgabe

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 13.1, 13.10

Materialrückkauf

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 13.1, 13.9

Materials Received

- CRO Agreement 2. III. B 12.

MBO-Ä

- Zuwendung Fachkreise 3. Vor I. 9

Measures of Confidentiality

Non-Disclosure Agreement 1. IV. B. 3; 1. IV.
 C. Anm. 6, 7

Medizinprodukte

Besonderheiten des Medizinprodukterechts
 11. A. 1. und 2. Abs.

Meilensteinzahlungen

 Vertriebslizenzvertrag siehe Milestone Payment

Meldeanforderungen, Europäisches Recht

- CTA 2. IV C Anm. 18

Meldeanforderungen, Nationales Recht

- CTA 2. IV C 22

Meldepflichten

- Datenschutzrecht 10. II. B. 5; 10. II. B. Anlage 3

Meldeverfahren

 Rabbatvereinbarung § 130a SGB V 8. III. B. 8 (mit Anm. 20)

Meldung

Vereinbarung GKV-Spitzenverband § 130b
 SGB 8. IV. B. 4; IV. C. Anm. 5

Meldungen über Rabattverträge

 Nachprüfungsverfahren bei Open-House-Vertrag 7. B. 3; 7. B. 3. B. II.3; 7. C. Anm. 39

Mengenregelung

Vereinbarung GKV-Spitzenverband § 130b
 SGB 8. IV. B. 3; 8. IV. C. Anm. 4
 Milestone Payment siehe Payment, Milestone

Mindestabnahme

- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 7; 6. II. C. Anm. 16

Mindestabnahmemenge siehe Minimum Purchase Quantities

Mindestentwicklungspflichten siehe Entwicklungspflichten, (Mindest-)

Minimum Purchase Quantities

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B.
 3.8; 5. I. B. Annex 1. E; 5. I. C. Anm. 15,
- Global Procurement Agreement 5. II. B. Annex 1. E; 5. II. C. Anm. 51
- Global Procurement Agreement siehe Overall Minimum Purchase Quantities
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 8

Mitarbeiterverhalten

- Code of Conduct 4. I. B. 1) d)

Mitteilungen während der Vertragsdurchführung

- Allgemeiner Teil 0. B 11.10

Mitwirkungspflichten

- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 3
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V.
 B. 3

Monitoring

- CTA 2. IV B 6.1 (mit Anm. 17)
- Klin. Prüfung

Moratorium LÄK Nds.

 Einseitige Zuw. Fachkreise intern und extern Musterberufsordnung siehe MBO-Ä

Mutatis mutandis

 Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. C. Anm. 2

Mutual Recongnition Procedure (MRP)

- Dossier u. Marketing License 4. III. A Nr. 2

Nacherfüllung

- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B. 7.3, 7.4; 5. III. C. Anm. 30–32
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 9;
 5. II. C. Anm. 27–31

Nacherfüllungsart

Global Procurement Agreement 5. II. B. 9.3;
 5. II. C. Anm. 29

Nacherfüllungsort

Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B.
 7.3; 5. III. C. Anm. 30

Nacherstattung

- Erstattungsbetragsvereinbarung nach § 130b SGB V 8. IV. B. 9; 8. IV. C. Anm. 9
- Vereinbarung GKV-Spitzenverband § 130b SGB 8. IV. B. 5; 8. IV. C. Anm. 6

Nachlieferungen

Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II. B. 4.11; 8. II. C. Anm. 27

Nachprüfungsantrag

Rüge bei ausschreibungslos erfolgter Defacto-Vergabe 7. B. 1; 7. C. Anm. 12, 14

Nachprüfungsverfahren, Ausschluss wg.

offenbaren Missverhältnisses von Preis und Leistung

- Ausschreibung GKV 7. B. 5.

Nachprüfungsverfahren, Beanstandung einer Wirtschaftlichkeitsprüfung

- Ausschreibung GKV 7. B. 4.

Nachprüfungsverfahren, De-facto-Vergabe

Ausschreibung GKV 7. B. 3.

Nachverhandlung

Rabbatvereinbarung §130a SGB V 8. III. B. 11; 8. III. C. Anm. 24

Named Third Party Supplier

Global Procurement Agreement 5. II. B. 1.2;
 5. II. C. Anm. 3–7

Negatives Publikationsrecht

- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 6.5 (mit Anm. 38)
- Forschungskooperation 1. VI. B 2. 5.5 (mit Anm. 86)

Net Sales

- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1;4. III. C. Anm. 13
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 3.5
- Lizenz-Deal 9. I. B. 1.18 (mit Anm. 5)
- Lizenzvertrag siehe Royalties / Lizenzvertrag

 Vertriebslizenzvertrag 6. II. 1. B. 1.44, 10.2; 6. II. 1. C. Anm. 5

Neueinführung

- Erstattungsbetragsvereinbarung nach § 130b SGB V 8. IV. B. 6; 8. IV. C. Anm. 6

Neuheitsschädliche Vorveröffentlichungen

- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 8.1 (mit Anm. 41)

Nichtangriffsklausel

 Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 18.2; 6. II. C. Anm. 36

No solicitation of Employee siehe Employee, no soliction of

Non-compete

- Asset Purchase 4. IV. B. 15
- Lizenzvertrag 1. VII. B 10

Non-exclusive License siehe License, Nonexclusive

Notdienst

 Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II. B. 4.4, 8. II. C. Anm. 19

- Allgemeiner Teil 0. B 11. 10 [English]
- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1
- Observational Study

Notification

- NIS 2. I. B. 8 [Englisch]

Novated Business Agreements

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1

Nutzungsverpflichtung

- Lizenzvertrag siehe Exploit, Duty to

Objektive Vertragsauslegung Allgemeiner Teil 0. C. Anm. 9

Obligations

- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 3. (mit Anm. 9 und 11)
- Forschungskooperation 1. VI. B 2. 3. (mit Anm. 60)
- Global Procurement Agreement 5. II. B. Annex 2. 2; 5. II. C. Anm. 57
- Non-Disclosure Agreement 1. IV. A; 1. IV. B. 2, 10; 1. IV. C. Anm. 5, 11
- Settlement Agreement 1. V. B. 6; 1. V. C. Anm. 12.

OECD Convention

- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 14. 1 (Alt.) und 23

Offenbarung

- Feasibility Study Agreement siehe Disclosure

Öffentlichkeitsarbeit

 Rabbatvereinbarung §130a SGB V 8. III. B. 9

Off-Label Use

- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. C Anm. 31 Nr. 2

Option Right

- Allgemeiner Teil siehe auch Laufzeit des Vertrages [English]
- Lizenzvertrag siehe auch Definitionen (AT) / Option Right
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. 1. B. 3.4

Order

- Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 53
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 2.21 und 6. III. B. 8

Outsourcing

- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 3.5 (mit Anm. 15)

Ownership

- Feasibility Study Agreement 1. II. A; 1. II. B. Rubrum; 1. II. C. Anm. 1
- Material Transfer Agreement 1. III. B. 6, 7; 1. III. C. Anm. 14-18

Paediatric Investigation Plan (PIP)

- Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 132 Nr. 2
- Dossier u. Marketing License 4. III. C. Anm. 59
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. C Anm. 31 Nr. 2

Parteien

Contract Manufacturing Agreement 5. I. B.

Global Procurement Agreement 5. II. B.

Präambel; 5. II. C. Anm. 1

Vertriebslizenzvertrag Participation Payments

Lizenzvertrag siehe Royalties / Lizenzvertrag

PASS

NIS 2. I. A. 5. Abs.

Patent

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1
- Lizenz-Deal 9. I. B.7 (mit Anm. 38 und 39)
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. 1. B. 1.40, 1.48;

Patent Filing

Auftragsforschung 1. VI. B 1. 6

Patent Rights

- Lizenz-Deal 9. I. B. 1.19 (mit Anm. 6)
- Lizenzvertrag 1. VII. B 1.29 (mit Anm. 8)

Patent Rights, Licensed

- Lizenzvertrag 1. VII. B 1.20

Patenterhaltung

- Settlement Agreement 1. V. B. 11; 1. V. C. Anm. 14, 15

Patient Files, Access to siehe Observational

Patient, Instruction siehe Observational Study Pavment

- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 11 (mit Anm. 50 bis 54)
- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 4.3, Annex 1. F;

- CRO Agreement siehe Costs / CRO Agreement
- CTA 2. IV B 10
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 3.2
- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B. 3.5; 5. III. C. Anm. 17; 5. III. B. 3.4, 3.5; 5. III. C. Anm. 15,16
- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. B. 4 (mit Anm. 9)
- Forschungskooperation 1. VI. B 2. 8
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 8; 5. II. C. Anm. 26
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 4 (mit Anm. 10)
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. B. 4 (mit Anm. 10)
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 10
- Verkaufsbedingungen PU 6. VI. B. 4 (mit Anm. 12)
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 10; 6. II. C.
- Technology Transfer Agreement 1. VIII. B. 8.02 f.; 1. VIII. C. Anm. 19
- IST 2. V. B. 10

Payment, Milestone

- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 1.15 (mit Anm. 4)
- CRO Agreement 2. III. C Anm. 20
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 3.2
- Lizenz-Deal 9. I. B. 5
- Lizenzvertrag siehe Royalties / Lizenzver-
- Share Deal 9. II. B. 1.1
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. 1. B. 10.2

Payment, Signing Fee

- Lizenz-Deal 9. I. B. 5

Payment, Term

- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B. 3.5; 5. III. C. Anm. 17

Payment, Upfront

Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 10.1; 6. II. C. Anm. 21-23

Pending legal proceedings

- Settlement Agreement 1. V. B. 2; 1. V. C. Anm. 3-7

Periodic Safety Update Report (PSUR)

- Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 5
- Dossier u. Marketing License 4. III. C. Anm. 5 Nr. 9

Personal Data

- CTA 2. IV B 1.13

Personalverwaltung

- Code of Conduct 4. I. B. 1) a)

Personenbezogene Daten siehe Personal Data Personnel, Key

- CRO Agreement 2. III. B 4.2 ff.(mit Anm. 8)

Pflichten, Auftraggeber

- NIS 2. I. B. 5

Pflichten, Klinik

- Klin. Prüfung

Pflichten, Leistungserbringer

- Dienstleistungsvertrag mit Abrechnungszentrum 8. I. B. 4.1 ff.

Pflichten, Projektpartner

- Klin. Prüfung
- NIS 2. I. B. 4

Pflichten, Prüfer

- Klin. Prüfung
- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 3

Pflichten, Sponsor

- Klin. Prüfung
- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 4; 2. II. C. Anm. 23

Pflichtenkollision

Contract Manufacturing Agreement siehe Conflicting Obligations

Pharmacovigilance

- Asset Purchase 4. IV. B. 10.11. 4. IV. C. Anm. 94 bis 96
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 6.9; 4. III. C. Anm. 44 und 45
- Nat, und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 16 - Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 2.18
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 8.5; 6. II. C.

IST 2. V. B. Appendix 4; 2. V. C. Anm. 20

Pipeline Stuffing

- Share Deal 9. II. A. 2. Abs. und 9. II. C.

Anm, 14 PK/PD Reason

Lizenzvertrag 1. VII. B 1.31

Portfolio-Rabattvertrag

- Rüge im Falle einer nicht eindeutigen und erschöpfenden Leistungsbeschreibung 7. B. 2; 7. C. Anm. 25, 27

Portfolio-Rabattvertrag

Ausschreibung GKV 7. C. Anm. 27

Post-closing siehe Closing, post-closing Präambel

Allgemeiner Teil 0. B. (mit Anm. 4)

- Allgemeiner Teil 0. B. (mit Anm. 4) [English]
- Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 4
- Auftragsforschung 1. VI. B 1.
- Dossier u. Marketing License 4. III. C. Anm. 2
- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. B. a. A.
- Erstattungsbetragsvereinbarung nach § 130b SGB V siehe Erstattungsbetragsvereinbarung nach § 130b SGB V
- Feasibility Study Agreement 1. II. B. Präambel; 1. II. C. Anm. 2
- Forschungskooperation 1. VI. B 2.

- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. a. A.
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. B. a. A.
- Lizenz-Deal 9. I. B. a. A.
- Lizenzvertrag 1. VII. B (mit Anm. 1)
- Material Transfer Agreement 1. III. B.
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III.
 B. a. A.
- Non-Disclosure Agreement 1. IV. B
- Observational Study
- Settlement Agreement 1. V. B. Präambel; 1.
 V. C. Anm. 1
- NIS 2. I. B. Präambel; 2. I. C. Anm. 3
- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B.

Praxisbesonderheit

- Erstattungsbetragsvereinbarung nach § 130b
 SGB V 8. IV. B. 7; 8. IV. C. Anm. 7
- Vereinbarung GKV-Spitzenverband § 130b
 SGB 8. IV. B. 8; 8. IV. B. Anlage 1; 8. IV. C.
 Anm 9

Preamble

 Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. [Englisch]

Pre-closing conditions siehe Closing memorandum, pre-closing

Pre-closing obligations siehe Closing obligation, pre-closing

Preisanpassungsklausel

- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. C. Anm. 16

Preisbildung

- Global Procurement Agreement 5. II. B. 7;
 5. II. C. Anm. 19–25
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. C. Anm. 10
- Nachprüfungsverfahren bei Preis-Leistungs-Missverhältnis 7. B. 5. B. II.1; 7. C. Anm. 84

Preise

- Asset Purchase 4. IV. B. 4
- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B.
 4.1, 4.2, Annex 1. H; 5. I. C. Anm. 23,24
- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B. 3.1–3.3; 5. III. C. Anm. 14
- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. A. 3. Abs.
- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. B. 4 (mit Anm. 9)
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 7, Annex 1. B; 5. II. C. Anm. 19–25
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 4 (mit Anm. 10)

Preise

- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. B. 4 (mit Anm. 10)
- Lizenz-Deal 9. I. B. 4.7 (mit Anm. 24)
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 9
- Verkaufsbedingungen PU 6. VI. B. 4 (mit Anm. 11)

Preisgleitklausel

Global Procurement Agreement 5. II. B. 7;
 5. II. C. Anm. 19–25

Press Release

- Allgemeiner Teil 0. B 11.15
- Allgemeiner Teil 0. B 11.15 [English]
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 9.5

Presseerklärung siehe Press Release

Prevailing language siehe Language, prevailing Principal Investigator

Klin. Prüfung

Principal, Duties

- Observational Study

Principle of Non-inervention

- NIS 2. I. B. 6 [Englisch]; 2. I. C. Anm. 8 ff.

Principle of Separation

- NIS 2. I. B. 14 [Englisch]; 2. I. C. Anm. 40

Principles of Cooperation

- NIS 2. I. B. 3 [Englisch]

Prinzipien der Zusammenarbeit

- NIS 2. I. B. 3

Proband, Aufklärung des

- Klin. Prüfung

Proband, Rekrutierung

Klin. Prüfung

Process Quality Review

 Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. Annex 3. 8; 5. I. C. Anm. 52

Product

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1
- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 5.4, Annex 3. 6; 5. I. C. Anm. 50
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1,

4. III. C. Anm. 13

Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 1.1

Product, Complaints

Besonderheiten des Medizinprodukterechts
 11. B. 4; 11 Anm. 6

Product, Investigational

- CRO Agreement 2. III. B 1.9
- CTA 2. IV B 5 (mit Anm. 16)

Product, Liability

- Asset Purchase 4. IV. B. 10.9
- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B.
 11; 5. III. C. Anm. 43
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 10;5. II. C. Anm. 32–36

Product, Price

- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 2.20, 9

Product, Recall

- Besonderheiten des Medizinprodukterechts
 11. B. 5.2
- Contract Manufacturing Agreement siehe 5.
 I. B. 5.4, Annex 3. 6; 5. I. C. Anm. 50
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 10.2, 10.3; 5. II. C. Anm. 34

- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 17
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 8.6; 6. II. C. Anm. 18

Product, Registration

- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 5

Product Schedule

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 1.1, Annex 1; 5. I. C. Anm. 1, 39–43
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 1.1,
 1.4, Annex 1. E.; 5. II. C. Anm. 2, 49–52

Product, Specification

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 1.1, Annex 1. A; 5. I. C. Anm. 40
- Global Procurement Agreement 5. II. B. Annex 1. A, Annex 2. 2

Production Plant

- Global Procurement Agreement 5. II. B. 2.2;

Produkthaftung siehe Product Liability

Produktionseinstellung siehe Discontinuation of Production

Produktkontrolle

 Contract Manufacturing Agreement siehe Receiving Controls

Produktmarke

Vertriebslizenzvertrag siehe Product Trademarks

Produktrückruf

Vertriebslizenzvertrag siehe Product Recall

Produktüberwachung

- Global Procurement Agreement 5. II. B. 4;

Project

Auftragsforschung 1. VI. B 1. 1.16

Project Description

Observational Study

Project IP

Drug Discovery Services 1. I. B. 1.16; 1. I. C. Anm. 3

Project Management

Drug Discovery Services 1. I. B. 4.3; 1. I. C. Anm. 11

Project Manager

Contract Manufacturing Agreement 5. I.
 B. 15

Project Order

- Drug Discovery Services 1. I. B. 2.

Project Partners, Duties

Observational Study

Project Plan

- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 1.17
- Forschungskooperation 1. VI. B 2. 2.2 (mit Anm. 59)

Prosecution

- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 6 (mit Anm. 32 bis 37)
- Lizenzvertrag 1. VII. B 14 (mit Anm. 74 bis 76)

Prosecution of IP siehe Intellectual Property,
Prosecution

Prozessabschnitte

Datenschutzrecht 10. II. B. 2.1; 10. II. B. Anlage 2; 10. II. C. Anm. 4

Prozesshistorie

Settlement Agreement 1. V. B. Präambel;
1. V. C. Anm. 1

Prüfer, Ausscheiden des

- Klin. Prüfung

Prüfertreffen

- Klin. Prüfung

Prüfpflicht des PU

- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. C. Anm. 8

Prüfung, Abbruch der

- Klin. Prüfung 2. II B 5 (mit Anm. 38 bis 40)

Prüfung, Multizentrische

- Klin. Prüfung 2. II B 2.7

Prüfung, Ziel der

- Klin. Prüfung

Prüfungserfindungen

- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 10.3 ff.

Prüfungsergebnisse

Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 10.1 f.
 PSUR siehe Periodic Safety Update Report

Public Statements

- CRO Agreement 2. III. B 13

Publication

Auftragsforschung 1. VI. B 1. 8

(mit Anm. 41 und 42)

- CTA 2. IV B 9

- Forschungskooperation 1. VI. B 2. 7

(mit Anm. 90 und 91)

Klin, Prüfung 2. II B 12 (mit Anm. 52)

- Lizenzvertrag 1. VII. B 20.1. ff.; siehe auch Press release
- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 12
 [Englisch]; 2. II. C. Anm. 52
- IST 2. V. B. 7

Publication, Amendments to

- CTA 2. IV B 9.2

Publications

- NIS 2. I. B. 12.7 und 12.8 [Englisch]

Publikation

- NIS 2. I. B. 12.7 und 12.8

Purchase, no active

- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 3.4 (mit Anm. 9)

Qualified Personnel

Auftragsforschung 1. VI. B 1. 3.3 (mit Anm. 13)

Qualitäts- und Versorgungsstandards

Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II.
 B. Anlage 1; 8. II. C. Anm. 76

Qualitätsmanagement

- Code of Conduct 4. I. C. Anm. 24

Qualitätssicherung

Contract Manufacturing Agreement siehe Quality

Qualitätssicherungsbeauftragter siehe Quality Assurance Representative

Qualitätsziel siehe Quality

Quality

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B.
 5; 5. I. C. Anm. 25
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 4;5. II. C. Anm. 13

Quality Assurance

- Global Procurement Agreement 5. II. B. Annex 2. 1; 5. II. C. Anm. 54, 55
- Besonderheiten des Medizinprodukterechts 11. B. 2.

Quality Assurance Agreement

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 5.1, Annex 3; 5. I. C. Anm. 44–56
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 4.1, 4.3, Annex 3; 5. II. C. Anm. 53–63

Quality Assurance Representative

- Global Procurement Agreement 5. II. B. Annex 2. 7
- Besonderheiten des Medizinprodukterechts
 11. B. 9.

Quality Control

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. Annex 3. 4; 5. I. C. Anm. 49

Quality Management

Global Procurement Agreement 5. II. B.
 Annex 2. 1; 5. II. C. Anm. 54, 55

Quality Standards

- Lizenzvertrag 1. VII. B 11 (mit Anm. 66 und 67)

Rabattberechnung

Rabbatvereinbarung §130a SGB V 8. III. B. 3.2; 8. III. C. Anm. 8

Rabatte

- Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 52

Rabattgewährung

Rabbatvereinbarung § 130a SGB V 8. III. B.
 3; 8. III. C. Anm. 9–12

Receiving Controls

Contract Manufacturing Agreement 5. I. B.
 3.18

Rechnungsstellung

Contract Manufacturing Agreement siehe Payment

Rechtliche Würdigung

- Nachprüfungsverfahren bei Open-House-Vertrag 7. B. 3. B, 7. B. 3. B. II.1; 7. C. Anm. 43
- Nachprüfungsverfahren bei Preis-Leistungs-Missverhältnis 7. B. 5. B;

 Nachprüfungsverfahren bei Wirtschaftlichkeitsprüfung 7. B. 4. B; 7. C. Anm. 65

Rechtsfolge siehe Kartellverbot

Rechtswahl

 Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B, 13.1; 5. III. C. Anm. 47

Records

- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1
- Lizenz-Deal 9. I. B. 3.4 (mit Anm. 16)

Referenten siehe Referentenvertrag

Referentenvertrag

- Äquivalenzprinzip 3. II. 4. C. 8
- Charakterisierung des Vertrags 3. II. 4. C. Einleitung
- Dienstherrengenehmigung 3. II. 4. C. 18
- Kleinunternehmerreglung 3. II. 4. C. 10
- Konkreter Bedarf 3. II. 4. C. 5
- Leistung des Unternehmens 3. II. 4. B. 2
- Leistungen des Referenten 3. II. 4. B. 1
- Präambel 3. II. 4. B.
- Rechnungslegung 3. II. 4. C. 11
- Reisekosten 3. II. 4. C. 9
- Schutzrechte 3. II. 4. B. 4
- Steuern 3. II. 4. C. 7
- Trennungsprinzip 3. II. 4. B. 3 (mit Anm. 14)
 - Unzulässige Zuwendungen 3. II. 4. C. 14

Regulatory Approval

- Lizenzvertrag 1. VII. B 11.4 (mit Anm. 68)
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 1.52, 19.3;

Regulatory Assistance

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 6,2,5, I. C. Anm. 26

Regulatory Authority

- CTA 2. IV B 1.15; siehe auch Framework, Regulatory / CTA
- Lizenz-Deal 9. I. B. 1.23

Regulatory Responsibilities

- Asset Purchase 4. IV. B. 10.4
- CTA
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 6
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B.
 7.1 (f)
- Lizenzvertrag 1. VII. B 1.33
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 8; 6. II. 1. C. Anm. 16

Reisekosten

- Einseitige Zuw. Fachkreise extern 3. I. 1.
 B. b)
- Einseitige Zuw. Fachkreise intern 3. I. 1.
 B. a)

Released Claims

- Settlement Agreement 1. V. B. 5; 1. V. C. Anm. 10, 11

Remedies for Defect

Global Procurement Agreement 5. II. B. 9;
 5. II. C. Anm. 27–31

Remuneration

- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 8.1 f. [Englisch]; 2. II. C. Anm. 44 bis 46

Reports

- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 7 (mit Anm. 39 und 40)
- Forschungskooperation 1. VI. B 2. 6 (mit Anm. 88 und 89)
- Lizenz-Deal 9. I. B. 3.5 und 4.4 (mit Anm. 22)

Representations siehe Representation and Warranties

Representations and Warranties

- Allgemeiner Teil 0. B. 7 [English]
- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1; 4. IV. B. 13 (mit Anm. 102)
- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 7.1–7.3, 7.7; 5. I. C. Anm. 27–32
- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 7.1–7.3; 5. I. C. Anm. 27–32
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1;4. III. B. 10
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 1.1;4. II. B. 7
- Drug Discovery Services 1. I. B. 9; 1. I.C. Anm. 17 und 18
- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B.
 7; 5. III. C. Anm. 27–33
- Feasibility Study Agreement 1. II. B. 2.2; 1. II. C. Anm. 7, 8
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 9.1;
 5. II. C. Anm. 28
- Lizenz-Deal 9. I. B. 9 (mit Anm. 43)
- Lizenz-Deal 9. I. B. 9 (mit Anm. 43)
- Lizenzvertrag 1. VII. B 17 (mit Anm. 83 bis 86)
- Material Transfer Agreement 1. III. B. 10
- Material Transfer Agreement siehe Warranty
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 18 und 19 (mit Anm. 21)
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 18 und 19 (mit Anm. 21)
- Non-Disclosure Agreement 1. IV. B. 6
- Rabbatvereinbarung § 130a SGB V 8. III.
 B. 5
- Settlement Agreement 1. V. B. 9
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 15; 6. II. C. Anm. 29–31

Research Activity

Feasibility Study Agreement 1. II. B. 2; 1. II.
 C. Anm. 5–11

Research Plan

- Lizenz-Deal 9. I. B. 1.24

Research Product

- Feasibility Study Agreement 1. II. B. 1.10, 2.2, 4.4

Research Subjects

- CRO Agreement 2. III. B 1.11

Resources

- CTA 2. IV B 4.1

Responsibility

Besonderheiten des Medizinprodukterechts
 11. B. 3.

Responsibility of Sponsor siehe Sponsor,

Responsibility of

Ressources

Contract Manufacturing Agreement 5. I. B.
 3.3

Restriction to Specified Purpose

- Lizenzvertrag 1. VII. B 2.7

Results

 Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 10.1 f. [Englisch]

Results, Ownership

- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 1.21; 1.
 VI. B 1. 5.1 (mit Anm. 23)
- Klin. Prüfung 2. II B 10.2
- Observational Study

Return of Material

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 13.1, 13.9, 13.10
- Material Transfer Agreement 1. III. B. 5, 1. III. C. Anm. 11, 12

Returned Product

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1

Right of First Refusal

- Lizenzvertrag 1. VII. B 4.a (mit Anm. 33)

Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 3.4 Risk Management Plan

- Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 132 Nr. 3

Roter-Hand-Brief

- Code of Conduct 4. I. C. Anm. 24

Royalties

- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1
- Lizenz-Deal 9. I. B. 5 (mit Anm. 25)
- Lizenzvertrag 1. VII. B 1.34; 1. VII. B 3.3 (mit Anm. 31); 1. VII. B 6 (mit Anm. 42 bis 52)
- Lizenzvertrag 1. VII. B 7 (mit Anm. 53)
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 10.3, 19.6 (c);
 6. II. C. Anm. 22

Royalty Rate

- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1

Royalty Stacking

Lizenz-Deal 9. I. C. Anm. 34

Royalty Term

- Lizenz-Deal 9. I. B. 1.27 (mit Anm. 8)

Royalty, Overview

Dossier u. Marketing License 4. III. B.
 3.3

Royalty, Reports

- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 3.4

Rückabwicklung

Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 19; 6. II. 1. C. Anm. 36–39

Rückforderungsrecht

Material Transfer Agreement 1. III. B. 5, 1.
 III. C. Anm. 12

Rückgabeverpflichtung

Non-Disclosure Agreement 1. IV. B. 5; 1. IV.
 C. Anm. 8

Rückholung

Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II.
 B. 4.15 und 4.1; 8. II. C. Anm. 31

Rücklizenz

- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 6.4
- Forschungskooperation 1. VI. B 2. 5.4 (mit Anm. 85)
- Material Transfer Agreement 1. III. A; 1. III.
 B. 7.2; 1. III. C. Anm. 16–18

Rückrechnung

Dienstleistungsvertrag mit Abrechnungszentrum 8. I. B. 6; 8. I. C. Anm. 11

Rücktritt

- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 3.3
- Verkaufsbedingungen PU 6. VI. B. 5.11 (mit Anm. 24)

Rüge

Ausschreibung GKV 7. C. Anm. 1

Rüge, ausschreibungslos erfolgte De-facto-Vergabe

Ausschreibung GKV 7. B. 1.

Rüge, nicht eindeutige und erschöpfte Leistungsbeschreibung iSv § 121 Abs. 1 S. 1 GWB

- Ausschreibung GKV 7- B. 2. HBUC Rügeobliegenheit

Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B. 8; 5. III. C. Anm. 35–37

- e Einkaufsgemeinschaften 6. VII. B. 7 (mit Anm. 29)
- Global Procurement Agreement 5. II. B. Annex 2. 3; 5. II. C. Anm. 58
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 7 (mit Anm. 30 ff.)
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. B. 7
- Nachprüfungsverfahren bei Open-House-Vertrag 7. B. 3. B. I.2.d); 7. C. Anm. 53
- Verkaufsbedingungen PU 6. VI. B. 8

sachliches Interesse siehe Interesse, sachliches Sachspende siehe Spende

Safety Data Exchange

Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 2.24
 Safety reason

- Lizenzvertrag 1. VII. B 1.35

Sales Agent

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1

Salvatorische Klausel

- Allgemeiner Teil 0. B 11.14 (mit Anm. 65)
 Samples
- Asset Purchase 4. IV. B. 10.13, 4. IV. C.
 Anm. 98
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 6.10
 Sanktionen siehe Kartellverbot

SCAR

- Global Procurement Agreement 5. II. B. Annex 2, 4
- Besonderheiten des Medizinprodukterechts
 11. B. 5.5

Schaden

 Nachprüfungsverfahren bei Open-House-Vertrag 7. B. 3. B. I.2.c); 7. C. Anm. 51, 52

Schadensersatz siehe Kartellverbot

Schadensersatzanspruch

Non-Disclosure Agreement 1. IV. B. 9; 1. IV.
 C. Anm. 10

Schiedsgerichtsbarkeit in der Schweiz

- Bundesgesetz über das internationale Privatrecht siehe Schweizer Recht
- Eidgenössiche Zivilprozessordnung siehe Schweizer Recht / schweizerische Zivilprozessordnung
- Grundlagenirrtum siehe Schweizer Recht
 in favor validatis siehe Schweizer Recht
- Internationale Schweizerische Schiedsord-
- nung siehe Schweizer Recht

 Kosten Schiedsverfahren siehe Schweizer
- Recht

 Musterschiedsklausel siehe Schweizer Recht /
 Schiedsklausel

New Yorker Übereinkommen über die Anerkennung und Vollstreckung ausländischer Schiedssprüche von 1985 siehe Schweizer Recht

- ordre public siehe Schweizer Recht
- Schiedsklausel siehe Schweizer Recht
- Swiss Chambers Arbitration Institution siehe Schweizer Recht
- Swiss Rules siehe Schweizer Recht
- UNCITRAL-Schiedsregeln siehe Schweizer Recht

Schiedsklausel

Allgemeiner Teil 0. B.12

Schiedsvereinbarung, Klauselbeispiel

- Allgemeiner Teil 0. B. 12 [English]

Schlussbestimmungen

Erstattungsbetragsvereinbarung nach § 130b
 SGB V 8. IV. B. 12; 8. IV. C. Anm. 12

Schuldbefreiung

Dienstleistungsvertrag mit Abrechnungszentrum 8. I. B. 5

Schutzrechte

Global Procurement Agreement 5. II. B. 13;5. II. C. Anm. 38, 39

Schutzrechtsverletzung

 Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 13; 6. II. C. Anm. 28

Schweizer Recht

- Advisory Board 12. C. 5. c) bb) (i)
- AGB 12. C. 4. d) 32 ff.
- Agenturvertrag 12. C. 3. a) 75; 12. C. 3.b) 77
- Alleinvertriebsvertrag 12. C. 3. b) 76
- Allgemeine Geschäftsbedingungen 12. B. 4.
 d) 32 ff.
- alternative Rechtswahl 12. B. a) 21 ff.
- AMBV siehe Verordnung über die Bewilligung im Arzneimittelbereich
- Annahme geldwerter Vorteile siehe Versprechen und Annehmen geldwerter Vorteile
- Annehmen geldwerter Vorteile siehe Versprechen und Annehmen geldwerter Vorteile
- anwendbares Recht bei Verträgen über Immaterialgüterrechte (Schweiz) 12. B. 3. d) 27
- Arbeitsvertrag 12. B. 3. b) aa) 22; 12. 3. d) 27; 12. C. 1. 66
- Arzneimittelwerbung 12. C. 6. ff.
- Auftragsforschungsinstitut 12. C. 2. c) 72
- Auftragsrecht 12. B. 4. f) bb) 39; 12. C. 1. 66; 12. C. 3. b) 77; 12. C. 5. b)
- BAG siehe Bundesamt für Gesundheit
- Bekanntmachung über die wettbewerbsrechtliche Behandlung vertikaler Abreden vom 28. Juli 2010 der Schweizerischen Wettbewerbskommission 12. C. 3. d) ce)
- Beratungsverträge 12. C. 5.
- Berufung 12. B. 2. e) 18. (
- Beschwerde in Zivilsachen an das Bundesgericht 12. B. 2. e) 18
- Bewilligungspflicht von Versuchen 12. C. 2.
 c) 72
- Bringschuld 12. B. 4. e) 36
- Bundesamt für Gesundheit
- Bundesgericht 12. B. 2. a) 6; 12. C. 3. c) 79; 12. C. 8. 115
- Bundesgesetz betreffend die Ergänzung des Schweizerischen Zivilgesetzbuches (Fünfter Teil: Obligationenrecht) 12. B. 4. a) 29
- Bundesgesetz gegen den unlauteren Wettbewerb 12. B. 4. d) 34
- Bundesgesetz über Arzneimittel und Medizinprodukte 12. C. 2. c) 72; 12. C. 7. 111 ff.; 12. C. 8.
- Bundesgesetz über das Internationale Privatrecht
 12. B. 1. a) 3; 12. B. 2. b) 11
- Bundesgesetz über die Krankenversicherung 12. C. 7. 110
- Bundesgesetz über Kartelle und andere Wettbewerbsbeschränkungen 12. 3. d) 82 ff.
- Bundespatentgericht 12. B. 2. a) 9

- Eidgenössiche Zivilprozessordnung schweizerische Zivilprozessordnung
- Einrede des nicht erfüllten Vertrages 12. B.
 4. e) 36
- Ethikkommission 12. C. 2. b) 71
- Exkulpation 12. B. 4. g) bb) 45
- Fachgerichte 12. B. 2. a) 10
- Fachtechnisch verantwortliche Person (FvP)
 12. C. 8. 114 ff.
- Fälligkeit 12. B. 4. e) 36; 12. B. 4. g) aa) 42
- Forschungszusammenarbeitsverträge und Forschungsaufträge 12. B. 3. d) 27; 12. C. 1. 65 ff.
- Garantievertrag 12. C. 3. b) 77
- Geldschuld 12. B. 4. e) 36; 12. B. 4. g) 43
- Gerichtskosten Zivilverfahren 12. B. 2. e) 19
- Gerichtsstandsvereinbarung 12. B. 2. b)
- Gestaltungsrecht 12. B. 4. f) 38 ff.
- Gläubigerverzug 12. B. 4. g) aa) 42; 12. B. 4.
 h) 47 ff.
- Globalübernahme 12. B. 4. d) 33
- Grundlagenirrtum
- Haftung für Zufall 12. B. 4. g) bb) 42
- Haftungsfreizeichnung 12. B. 4. j) 3 ff.
- Haftungsklausel 12. B. 4. d) 32
- Haftungsverschärfung 12. B. 4. g) bb) 42
- Immaterialgüterrechtsvertrag 12. B. 3. d) 27 f.; 12. C. 1. 65
- in favor validatis 12. B. 1. a) 4
- Inhaltskontrolle 12. B. 4. d) 33
- Inspektionen und Verwaltungsmaßnahmen bei klinischen Versuchen
 - Interesse siehe Vertragsinteresse; positives; negatives
- Internationale Schweizerische Schiedsordnung 12. B. 1. b) 7 f.
- Internationale Schweizerische Schiedsordnung 12. B. 1. b) 7 f.
- internationaler Sachverhalt 12. B. 2. c) 13; 12. B. 3. 20 ff.
- Kartellrecht 12. C. 3. d) 82 ff.
- Kaufvertrag 12. B. 4. c) 31; 12. B. 3. b) 77; 12. C. 4. b) 86
- klinische Versuche 12. B. 4. c) 31 f.
- Konsumentenvertrag 12. B. 3. b) aa) 22
- lex fori 12. B. 3. 20; 12. B. 3. b) bb) 23; 12.
 B. 3. c) aa) 25
- Lizenzvertrag 12. C. 4. 85 ff.
- Lugano-Übereinkommen 12. B. 2. b) 11
- Meldepflicht von Versuchen
- negative Rechtswahl 12. B. 3. b) aa) 22
- New Yorker Übereinkommen über die Anerkennung und Vollstreckung ausländischer Schiedssprüche von 1985 12. B. 1. a) 3

- Obligationenrecht siehe Schweizerisches Schuldrecht
- Ordre Public 12. B. 1. a) 6
- Rechtswahl bei Forschungszusammenarbeitsverträgen und Forschungsaufträgen 12. B. 3.
 d) 27
- Schiedsklausel 12. B. 1. b) 7
- Schiedsverfahren, Kosten 12. B. 1. b) 7
- Schlichtungsverfahren 12. B. 2. e) 18
- Schweizerische Zivilprozessordnung 12. B.
 1. a) 3; 12 B. 2. c) 13
- Schweizerisches Schuldrecht 12. B. 4. 29 ff.
- Schweizerisches Zivilgesetzbuch 12. B. 4.
 a) 29
- Sonderanknüpfung 12. B. 3. c) bb) 26
- Staatliche Zivilgerichtsbarkeit in der Schweiz 12. B. 2. 9 ff.
- Swiss chambers Arbitration Institution
 12. B. 1. b) 7 f.
- Swiss Rules 12. B. 1. b) 7 f.
- Swissmedic 12. C. 2. c) 72; 12. C. 6. 108 f.
- Teilrechtswahl 12. B. 3. b) aa) 22
- UNCITRAL-Schiedsregeln 12. B. 1. b) 7
- Verjährung 12. B. 4. e) 36; 12. B. 4. f) cc) 40
- Vertragsinteresse; positives; negatives 12. B. 4. g) bb) 46: 12. B. 4. i) 51
- Vertragsstatut 12. B. 3. c) 25 f.; 12. B. 3. d) 28
- Vertriebsvertrag 12. C. 3. 74 ff.
- Verweisung 12. B. 3. b) 21
- Wahl Rechtsordnung 12, B, 3, 20 ff.
- Zuständigkeit Gericht 12. B. 2. b) 11 ff.; 12.
 B. 3. 20

Scope

- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 2.2 (mit Anm. 7)
- CRO Agreement 2. III. B 2.1 ff.
- NIS 2. I. B. 1 [Englisch]; 2. I.C. Anm. 6 und 7

Scope, Changes in

- CRO Agreement 2. III. B 6. (mit Anm. 11) Sektoruntersuchung
- Code of Conduct 4. I. C. Anm. 16

Selbstbelieferung

- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 5.11 (mit Anm. 21)
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. B. 5.11 (mit Anm. 21)
- Verkaufsbedingungen PU 6. VI. B. 5.11 (mit Anm. 23)

Selbstvornahme

- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B. 7.5; 5. III. C. Anm. 33

Serial Production

- Global Procurement Agreement 5. II. B. 2.1,

Serienproduktion

 Global Procurement Agreement siehe Serial Production

Settlement Amount

- Settlement Agreement 1. V. B. 3, 4; 1. V. C.
 Anm. 8, 9
- Settlement Agreement 1. V. B. 3; 1. V. C. Anm. 8

Set-up

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 1.4, 2, Annex 1. B; 5. I. C. Anm. 4–9, 41

Setzlieferanten

 Contract Manufacturing Agreement siehe Appointed Suppliers

Severability

- Allgemeiner Teil 0. B 11.14 (mit Anm. 65) [English]

Sideground-IP

- Allgemeiner Teil 0. B. 8.4
- Allgemeiner Teil 0. B. 8.4 [English]

Signature Page

Allgemeiner Teil 0. B 13 (mit Anm. 69) [English]

Signing

- Asset Purchase 4. IV. A. 3
- Share Deal 9. II. A. 2. Abs.

Signing, Fortführung Geschäftsbetrieb Zielgesellschaft

- Share Deal 9. II. B. 3

Skonto

- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. B. 4.5 (mit Anm. 11)
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. C.

Anm. 12

 Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. C. Anm. 12

Sole License siehe License, Sole

Sonstiger wirtschaftlicher Vorteil

siehe wirtschaftlichen Vorteil, sonstiger

Soziale Medien

Code of Conduct 4. I. C. Anm. 12

Spare Parts

- Global Procurement Agreement 5. II. B. 12
 SPC
- Lizenzvertrag 1. VII. B 1.36 (mit Anm. 9)
 Specifications
- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 1.19 Spende
- Abgrenzung Geld- und Sachspende 3. I. 2.
 C. 5
- Bestätigung Spende 3. I. 2. B.
- Dienstherrengenehmigung 3. I. 2. C. 7
- Geldspende 3. I. 2. A.
- Offenlegung Spenden 3. I. 2. C. 8
- Sachspende 3. I. 2. A.; 3. I. 2. C. 4
- Spendenbegriff 3. I. 2. C. 1
- Spendenempfänger 3. I. 2. C. 2

- Spendenzweck 3. I. 2. C. 3
- Zwendungsbescheinigung 3. I. 2. C. 6

Sponsor

- CRO Agreement 2. III. C Anm. 4 **Sponsoring** siehe Sponsoringvertrag

Sponsoringvertrag

- Äquivalenzprinzip 3. II. 3. C. 14
- Begriff des Sponsoring 3. II. 3. C. 1
- Drittvorteile 3. II. 3. C. 3
- Exklusivität 3. II. 3. B. 3
- Leistung des Unternehmens 3. II. 3. B. 4
- Leistungen des Veranstalters 3. II. 3. B. 2 (mit Anm. 7)
- Offenlegungspflicht 3. II. 3. C. 10
- Parteien 3. II. 3. C. 2
- Patientenorganisationen 3. II. 3. C. 4; 9; 11
- Präambel 3. II. 3. B.
- Steuern 3. II. 3. C. 15
- Vertragsgegenstand 3. II. 3. B. 1
- Werbeaktivitäten 3. II. 3. C. 8
- Wirksamwerden 3. II. 3. B. 5

Sprachfassung, maßgebliche

- Allgemeiner Teil 0. B. 11.7

Spürbarkeit siehe Kartellverbot

Statthaftigkeit

 Nachprüfungsverfahren bei Open-House-Vertrag 7. B. 3. B. I.1; 7. C. Anm. 44

Steering Committee

- Allgemeiner Teil 0. I. B. 11.18
- Forschungskooperation 1. VI. B 2. 1.4; 1. VI. B 2. 3.2 (mit Anm. 62)

Steuerklauseln siehe Taxes

Storage

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 3.13, Annex 1. G, Annex 3. 5

Störung der Geschäftsgrundlage, Zulässigkeit

 Allgemeiner Teil 0. C. Anm. 50; siehe auch Kündigungsgrund, Störung der Geschäftsgrundlage

Studienplan

 Feasibility Study Agreement siehe Study Plan

Study Plan

Feasibility Study Agreement 1. II. B. 1.11,2.1, 2.7; 1. II. C. Anm. 6, 11

Study Program

- Feasibility Study Agreement 1. II. B. 2.3; Study Report
- Feasibility Study Agreement 1. II. B. 2.6; 1.
 II. C. Anm. 10

Subcontractor

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B.
 1.2; 5. I. C. Anm. 3, 5. I. B. Annex 3. 13
- CRO Agreement 2. III. B 4.6
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 19;
 5. II. C. Anm. 46
- Drug Discovery Services 1. I. B. 4.2

Besonderheiten des Medizinprodukterechts
 11. B. 7

Subject matter

- CTA
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 1,
 5. II. C. Anm. 1a-9
- Observational Study
- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 2 [Englisch]

Subject matter of the NIS

- NIS 2. I. B. 2.1 und 2.2 [Englisch]

Sublicense

- Lizenz-Deal 9. I. B. 1.28
- Lizenzvertrag 1. VII. B 1.37; 1. VII. B 3 (mit Anm. 25)
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 3.3; 6. II. C. Anm. 7

Sublicenses, Assignment of

- Lizenzvertrag 1. VII. B 3.4 (mit Anm. 32)

Sublicenses, Upon Consent

 Lizenzvertrag 1. VII. B 3.1 (Alternative 1, mit Anm 27 und 28)

Sublicenses, Without Prior Consent

Lizenzvertrag 1. VII. B 3.2 (mit Anm. 29 bis 31)

Subunternehmer

Contract Manufacturing Agreement siehe Subcontractor

Sunset Clause

- Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 132 Nr. 1
- Dossier u. Marketing License 4. III. C. Anm. 58

Supply

- Confract Manufacturing Agreement 5. I. B. 3.10, 3.12; Annex 3. 3.3; 5. I. C. Anm. 17; 47; 5. I. B. 1.4, 3; 5. I. C. Anm. 4, 10–12
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 9; 6. II. C. Anm. 19, 20

Survivability

Allgemeiner Teil 0. B 11.17 [English]

Tagungsort, Wahl des -s

Einseitige Zuw. Fachkreise intern und extern
 J. I. C. 2

Tatbestand siehe Kartellverbot

Tätigkeitsbezug, doppelter

Einseitige Zuw. Fachkreise intern und extern
 3. I. 1. C. 3

Tax, Zuwendungen

- Zuwendung Fachkreise 3. Vor I. 8

Taxes

- Asset Purchase 4. IV. B.12
- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 4.4
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 9
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 6
- Lizenz-Deal 9. I. B. 6.6

- Settlement Agreement 1. V. B. 13
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 10.5

Technical Equipment

 Auftragsforschung 1. VI. B 1. 9.1 (mit Anm. 43 bis 46)

Technical Working Group

Technology Transfer Agreement 1. VIII. B.
 2.02; 1. VIII. C. Anm. 5

Technikklausel

Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B.
 7.1; 5. III. C. Anm. 28

Technology Access Fee

- Lizenz-Deal 9. I. C. Anm. 25

Technology Transfer

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 13.1, 13.8
- Lizenz-Deal 9. I. B. 2 (mit Anm. 12)
- Lizenzvertrag 1. VII. B 2

Tech-Transfer-Plan

 Technology Transfer Agreement 1. VIII. C. Anm. 6

Teillieferung

- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 5.5
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. B. 5.5

Tender Business

- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 2.26

Terimnation

 Klin. Prüfung siehe Termination / Klin. Prüfung

Term

- Allgemeiner Teil 0. B. 4 (mit Anm. 45) [English]
- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 13.1, 13.2, Annex 1
- CTA 2. IV B 12.1 siehe Termination / CTA
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 21.1, Annex 2. 8
- Klin. Prüfung
- Klin. Prüfung 2. III B 7
- Lizenz-Deal 9. I. B. 11.1
- Lizenzvertrag 1. VII, B 21.1 ff. (mit Anm. 92 bis 99)
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 26 (mit Anm. 27)
- Observational Study siehe Termination / Observational Study
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 18; 6. II. C. Anm. 33–35
- Technology Transfer Agreement 1. VIII. B. 13.01
- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 14.1 [Englisch]
- Besonderheiten des Medizinprodukterechts 11, B. 11

Term, Confidentiality

- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 9.7

Term, Extension of

- CRO Agreement 2. III. B 7.2

Termination

- Clinical Trial siehe Term / Clinical Trial
- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 13.1, 13.3–13.6, Annex 1
- CRO Agreement 2. III. B 8.2 ff.
- CTA 2. IV B 12.2 f. (mit Anm. 26)
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 15
- Feasibility Study Agreement 1. II. B. 8
- Global Procurement Agreement 5. II. B.
- Global Procurement Agreement 5. II. B. 21.2, 21.3, Annex 2. 7; 5. II. C. Anm. 47
- Klin. Prüfung
- Lizenz-Deal 9. I. B. 11.2 ff.
- Nat. und Int. Vetriebsvertrag 6. III. B. 26 und 27
- Non-Disclosure Agreement 1. IV. B. 10; 1. IV. C. Anm. 11
- Observational Study
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 18.2–18.4,
 19; 6. II. C. Anm. 33–39
- Drug Discovery Services 1. I. B. 12.2 ff.; 1.I. C. Anm. 23
- Technology Transfer Agreement 1. VIII. B.
 - NIS 2. I. B. 15.3 ff. [Englisch]
- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 14.2 ff. [Englisch]
 - IST 2. V. B. 11.2 ff.; 2. V. C. Anm. 18
- Besonderheiten des Medizinprodukterechts
 11. B. 11

Termination due to change of circumstances

- Allgemeiner Teil 0. B. 5.2 (mit Anm. 50) [English]

Termination due to force majeure

Allgemeiner Teil 0. B. 5.3 (mit Anm. 51)[English]

Termination for good cause

Allgemeiner Teil 0. B. 5.1 Alt. 2 (mit Anm. 49) [English]

Termination of the Agreement

Allgemeiner Teil 0. B. 5 (mit Anm. 47) [English]

Termination, consequences

- Allgemeiner Teil 0. B. 5.4 (mit Anm. 52) [English]
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 15.3 (mit Anm. 70 ff.)
- Lizenzvertrag 1. VII. B 22.1 ff. (mit Anm. 104) siehe auch Term / Lizenzvertrag; siehe auch Termination

Termination, Exclusion

- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 10.6

Termination, extraordinary for cause

Allgemeiner Teil 0. B. 5.1 Alt. 1 (mit Anm. 48) [English]

Territory

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 3.1, Annex 1. C;
- Lizenzvertrag 1. VII. B 2.5

Third Party

Auftragsforschung 1. VI. B 1. 1.20;
 siehe auch Definitionen (AT) / Third Party

Third Party Claims

- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 8.3 Toll Manufacturing
- Asset Purchase 4. IV. B. 5 (mit Anm. 47)
- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 3.11, Annex 1. K; 5. I. C. Anm. 18, 19
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 1.1
- Dossier u. Marketing License 4. III. B. 8
- Dossier u. Marketing License 4. III. C. Anm. 15
- Dossier u. Marketing License 4. III. C. Anm. 48

Toll Manufacturing Agreement

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1 (mit Anm. 29)

Toll Manufacturing, Know-how transfer siehe Know-how transfer, Toll Manufacturing

Trademarks

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1
- Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 129
- Nat. und Int. Vertriebsvertrag 6. III. B. 15
- Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 11; 6. II. C. Anm. 24

Transaction

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1

Transfer Marketing Authorisation

siehe Marketing Authorisation, Transfer

Transfer of Assets siehe Assets, Transfer Transfer of Material

- Material Transfer Agreement 1. III. B. 2; 1. III. C. Anm. 1

Transfer of Material

Material Transfer Agreement 1. III. B. 2; 1.
 III. C. Anm. 3

Transfer of the Marketing Authorisation (Licensor)

Dossier u. Marketing License 4. III. B. 6.2
 Transparenz- und Genehmigungsgrundsatz

- Zuwendung Fachkreise 3. Vor I.10

Trennungsgebot

- NIS 2. I. B. 14; 2. I. C. Anm. 40

Trennungsgrundsatz

 Zuwendung Fachkreise 3. Vor I.10; siehe auch 3. II. 1. B. 4 (mit Anm. 12); 3. II. 2. B. 3

Trial Master File

Asset Purchase 4. IV. A. 2; 4. IV. B.
 1.1(mit Anm. 30); 4. IV. A. 2

Übernahmefähige Kosten

Einseitige Zuw. Fachkreise intern und extern
 3. I. C. 6

Umrechnungsklausel

 Vertriebslizenzvertrag 6. II. B. 10.3; 6. II. C. Anm. 23

Umweltschutz

- Code of Conduct 4. I. B. 2) e) (mit Anm. 21)
- Global Procurement Agreement siehe Environment

UNCAC - UN-Konvention gegen Korruption

- Code of Conduct 4. I. C. Anm. 25

Ungültigkeitsklage

- Vertriebslizenzvertrag siehe Invalidity Claim Unrechtsvereinbarung
- Zuwendung Fachkreise 3. Vor I. 5 und 6

Unterlagen siehe Documentation

Unternehmen siehe Kartellverbot

Unterschriftenseite

- Allgemeiner Teil 0. B. 13 (mit Anm. 69)

Untersuchungsmaterial

- Material Transfer Agreement siehe Material Untersuchungspflicht siehe Rügenobliegenheit Unverzüglichkeitserfordernis
- Rüge im Falle einer nicht eindeutigen und erschöpfenden Leistungsbeschreibung 7. B. 2; 7. C. Anm. 18

Upfront Payment siehe Payment, Upfront Utility Model siehe Asset Purchase

Valid Claim

- Lizenz-Deal 9. I. B. 1.32 (mit Anm. 9)

VA

Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B. 6.2Lizenz-Deal 9. I. B. 1.33

Venue

- Allgemeiner Teil 0. B. 12 [English]

Veränderung der Umstände siehe MAC-Klausel Verantwortlichkeit

Datenschutzrecht 10. II. B. 2.2; 10. II. C. Anm. 5

Verbundenes Unternehmen siehe Affiliate Vereinbarung siehe Kartellverbot

Verfahrenskosten

- Nachprüfungsverfahren bei Open-House-Vertrag 7. B. 3; 7. C. Anm. 41
- Nachprüfungsverfahren bei Preis-Leistungs-Missverhältnis 7. B. 5; 7. C. Anm. 72
- Nachprüfungsverfahren bei Wirtschaftlichkeitsprüfung 7. B. 4; 7. C. Anm. 63

Verfahrensverzeichnis

Datenschutzrecht 10. II. B. 2.3; 10. II. C. Anm. 6

Vergabeverfahren

Code of Conduct 4. I. C. Anm. 15
 Vergleichsbetrag siehe Settlement Amount
 Vergütung

- Vertriebslizenzvertrag siehe Payment
- Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II.
 B. 8; 8. II. C. Anm. 43

Vergütung, Angemessenheit

Zuwendung Fachkreise 3. Vor I. 9

Vergütungspflicht, Sponsor

- Klin. Prüfung

Verjährung

- Dossier u. Marketing License 4. III. C. Anm. 65
- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B.
 7.6; 5. III. C. Anm. 34

Verjährung, Verkürzung

Global Procurement Agreement 5. II. B. 9.8;
 5. II. C. Anm. 31

Verjährungsfristen

 Dossier u. Marketing Purchase 4. II. C Anm. 37 Nr. 2

Verkaufsbeschränkungen

- Vertriebslizenzvertrag siehe Limitations

verkürzte Mängelrügefristen siehe Mängelrügefristen, verkürzte

verlängerter Eigentumsvorbehalt

siehe Eigentumsvorbehalt, verlängerter

Verlängerungsoption

Rabbatvereinbarung § 130a SGB V 8. III.
 B. 10

Veröffentlichung

Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 12; 2.
II. C. Anm. 52

Verordnungsanforderungen

Erstattungsbetragsvereinbarung nach § 130b
 SGB V 8. IV. B. 7; 8. IV. C. Anm. 7

Verordnungsmenge

- Erstattungsbetragsvereinbarung nach § 130b SGB V 8. IV. B. 5; 8. IV. G. Anm. 5

Verpackung

Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B.
 5; 5. III. C. Anm. 23

Verschreibungspflicht

- Dossier u. Marketing License 4. III. C. Anm. 61
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. A 3. Abs.

Versicherteninformation

Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II.
 B. 4.10; 8. II. C. Anm. 26

Versicherung

- Allgemeiner Teil 0. B. 9 (mit Anm.58)
- Contract Manufacturing Agreement siehe Insurance
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 6.2 (mit Anm. 27)
- Vertriebslizenzvertrag siehe Insurance
- Dienstleistungsvertrag mit Abrechnungszentrum 8. I. B. 10; 8. I. C. Anm. 15

Versicherungspflicht

- Klin. Prüfung

Versorgungsanzeige

Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II.
 B. 4.7; 8. II. C. Anm. 23

Versorgungspauschale

Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II.
 B. 6; 8. II. C. Anm. 37

Vertikal-GVO siehe Kartellrecht

Vertrag mit Einkaufsgemeinschaft

siehe Einkaufsgemeinschaften

Vertragsende

- Feasibility Study Agreement siehe Termination
- Non-Disclosure Agreement siehe Termination

Vertragsgegenstand siehe Subject matter

- Contract Manufacturing Agreement 5. I. B. 1.; 5. I. C. Anm. 1–4
- NIS 2. I. B. 1; 2. I. C. Anm. 6 und 7
- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 2
- Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II.
 B. 1.1

Vertragsinhalt

- Auftragsforschung 1. VI. B 1. 2. (mit Anm. 5 und 6)
- Forschungskooperation 1. VI. B 2. 2 (mit Anm. 58)

Vertragslaufzeit

- Vertriebslizenzvertrag siehe Term

Vertragsschluss

- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B. 2.1, 2.3; 5. III. C. Anm. 11, 13
- Nachprüfungsverfahren bei Open-House-Vertrag 7. B. 3. B. I.3; 7. C. Anm. 54

Vertragsstrafe siehe Contractual Penalty Vertragstyp, Einordnung des –s

- Auftragsforschung 1. VI. C 1. Anm. 8

Vertragszweck

– Klin. Prüfung 2. II B 1.

Vertraulichkeit siehe Confidentiality

Vertraulichkeit

- Klinische Prüfung MedProd. 2. II. B. 11; 2.
 II. C. Anm. 50 f.
- Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II.
 B. 10; 8. II. C. Anm 65
- Vereinbarung GKV-Spitzenverband § 130b SGB 8. IV. B. 6; 8. IV. C. Anm. 7

Vertrieb von Konkurrenzprodukten siehe

Konkurrenzprodukte, Vertrieb von

Vertriebsweg Arzneimittel

- Verkaufsbedingungen PU 6. VI. A. 1. Abs.

Vervielfältigungsverbot

Non-Disclosure Agreement 1. IV. B. 2.2,2.3; 1. IV. C. Anm. 5

Verzug

Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II.
 B. 7.3

Verzugszinsen

- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. B. 4.6 (mit Anm. 12)
- Verkaufsbedingungen PU 6. VI. B. 4.5 (Alt.) (mit Anm. 14)

Vier-Augen-Prinzip

Code of Conduct 4. I. C. Anm. 25

Vollständigkeitsklausel

- Allgemeiner Teil 0. B 11.5

Vollzugsverbot, kartellrechtlich

Asset Purchase 4. IV. C. Anm. 53 Nr. 2
 Vorab-Preisziel

Global Procurement Agreement 5. II. B. 7.5;5. II. C. Anm. 21

Vorauszahlung

 Vertriebslizenzvertrag siehe Upfront Payment

Vorbehaltsprodukte

- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. B. 6.1 ff. (mit Anm. 23)
- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 6.1 ff. (mit Anm. 24)
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. B. 6.1 ff. (mit Anm. 24)

Vorbemerkungen siehe Präambel

Vorkaufsrecht

Vertriebslizenzvertrag siehe Option Right
 Vorteilsnahme und –gewährung

- Code of Conduct 4. I. B. 3) b) (mit Anm. 26)

Wahl des Tagungsorts siehe Tagungsort, Wahl des

Waiver

- Allgemeiner Teil 0. B 11.1 English
- Contract Manufacturing Agreement
- Dossier u. Marketing Purchase 4. II. B.
 7 2

Wareneingangskontrolle

- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B. 8; 5. III. C. Anm. 35-.37

Warranties

 Technology Transfer Agreement 1. VIII. B. 12.04;

Warranty siehe Reprensentations and Warranties

Weiterentwicklungen siehe Improvements Weiterverkauf

- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. B. 9
- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. C. Anm. 53
- Verkaufsbedingungen PU 6. VI. B. 10 (mit Anm. 42)

Weiterverkauf Klinikpackungen

Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. B. 9;6. V. C. Anm. 35

Weiterverkauf, Verbot

 Verkaufsbedingungen PU 6. VI. C. Anm. 10 und Anm. 42

Werbung

Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II.
 B. 11; 8. II. C. Anm. 66

Wettbewerbs- und Kooperationsabrede

- Allgemeiner Teil 0. B 11.12

Wettbewerbsabsprache

Code of Conduct 4. I. B. 2) a) (mit Anm. 15)
 Wettbewerbsbeschränkung siehe Kartellverbot
 Wettbewerbsbeschränkungen siehe Kartellrecht
 Wettbewerbsgrundsatz

- Nachprüfungsverfahren bei Open-House-Vertrag 7. B. 3. B. II.2; 7. C. Anm. 56

Wettbewerbsrecht

- Asset Purchase 4. IV. B. 1.1; 4. IV. B. 6 (mit Anm. 49 ff.); 4. IV. C. Anm. 12
- Settlement Agreement 1. V. B. 10

Wettbewerbsrecht (Ausnahme)

- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. A. 1. Abs.

Wettbewerbsrecht, Co-operation clause

- Allgemeiner Teil 0. B 11.12 [English]

Wirtschaftliche Tätigkeit siehe Kartellverbot wirtschaftlichen Vorteil, sonstiger

- Zuwendung Fachkreise 3. Vor I. 9

Work Order

- CRO Agreement 2. III. B 3.

Work Order, Termination of

- CRO Agreement 2. III. B 8.1, siehe auch Termination / CRO Agreement

Zahlung siehe Payment

Zertifizierungskriterien (§ 126 Abs. 1 S. 2, Abs. 1a Satz 2 SGB V)

Hilfsmittelvertrag gemäß § 127 SGB V 8. II.

B. 3.1, 8. II. C. Anm. 9 und 10

Zielländer siehe Countries of Destination

Zoll- und Exportbestimmungen

- Code of Conduct 4. I. B. 3) f) (mit Anm. 30) Zulässigkeit

- Nachprüfungsverfahren bei Preis-Leistungs-Missverhältnis 7. B. 5. B. I; 7. C. Anm. 77
- Nachprüfungsverfahren bei Wirtschaftlichkeitsprüfung 7. B. 4. B. I;

Zulassung

- Share Deal 9. II. A. 3. Abs.
- Vertriebslizenzvertrag siehe Regulatory Responsibilites

Zulassung, Falsche Angaben

- Share Deal 9. II. C. Anm. 9

Zulassung, Inhaberwechsel

 Dossier u. Marketing Purchase 4. II. C Anm. 8

Zulassung, Signing (Übergangsfrist)

- Share Deal 9. II. C. Anm. 12

Zurückbehaltungsrecht

- Einkaufsbedingungen Unternehmer 5. III. B. 6.2; 5. III. C. Anm. 25
- Einkaufsgemeinschaften 6. VII. B. 12

- Liefervertrag GH zw. Apo/KH 6. IV. B. 12
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. B. 12
- Verkaufsbedingungen PU 6. VI. B. 6

Zusammenarbeit mit Fachkreisen

- Code of Conduct 4. I. B. 3) c) (mit Anm. 27) Zusatznutzen
- Liefervertrag PU zw. GH/Apo/KH 6. V. A. 5. Abs.

Zuschlagskriterium

Nachprüfungsverfahren bei Wirtschaftlichkeitsprüfung 7. B. 4. B. II; 7. C. Anm. 66

Zuständigkeit

Nachprüfungsverfahren bei Open-House-Vertrag 7. B. 3; 7. C. Anm. 33

Zuwendung

- Zuwendung Fachkreise 3. Vor I. 2
- Zuwendungen, steuerrechtlich siehe Tax, Zuwendungen

Zweiseitiger Beratervertrag

- Äquivalenzgrundsatz 3. II. 1. C.7
- Beratungsthema 3. II. 1. C.4

- Dienstherrengenehmigung 3. II. 1. C.16
- Ergebnisse 3. II. 1. B. 5
- Kleinunternehmerregelung 3. II. 1. C.9
- Leistung des Beraters 3. II. 1. B. 1 (mit Anm. 3)
- Leistung des Unternehmens 3. II. 1. B. 3
- Leistungsaustauschbeziehungen 3. II. 1. C. Einleitung
- Leistungserbringung 3. II. 1. B. 2 (mit Anm. 6)
- Präambel 3. II. 1. B.
- Rechnungslegung 3. II. 1. C.10
- Reisekosten 3. II. 1. C.8Schutzrechte 3. II. 1. B. 5
- Steuern 3. II. 1. C.5
- Transparenz 3. II. 1. C.11
- Trennungsprinzip 3. II. 1. B. 4 (mit Anm. 12)
- Unzulässige Zuwendungen 3. II. 1. C.12
- Vergütung 3. II. 1. C.7
- Vertragspartner 3. II. 1. C.1

