

Mag. DDr. Astrid E. Hartmann, LL.M (Cambridge)

Rechtsanwältin und Humanmedizinerin



Interessensvertretung der
Medizinprodukte-Unternehmen

Beruf:	<p>Rechtsanwaltskanzlei HARTMANN Rechtsanwältin, Geschäftsführerin</p> <p>Beratungsschwerpunkt Medizinprodukterecht:</p> <ul style="list-style-type: none">▪ Regulatorische Aspekte▪ Medizinprodukte-VO NEU▪ Zulassung, Vertrieb, Vermarktung, Abgrenzungsfragen▪ Erstattungsrechtliche Fragen und Vertretung▪ Wettbewerbsrecht, Vergaberecht▪ Haftungs- und Vertragsrecht▪ Gewerberecht, Datenschutzrecht▪ Gesellschafts- und Immobilienrecht▪ Vertretung vor Gerichten und Behörden und im Rahmen von Ausschreibungen▪ Gutachten. <p>Mitglied der Rechtsanwaltskammer Wien.</p> <p>Konsultative Tätigkeit im Rahmen der AUSTROMED-Akademie. Laufende Vortragstätigkeit bei AUSTROMED, Verbänden und Unternehmen der Medizinbranche und Pharmaindustrie national und international. Mehrfache Autorin von Büchern und Fachartikeln zum Gesundheitsrecht.</p>	
Ausbildung:	<ul style="list-style-type: none">▪ Rechtsanwaltsprüfung, mit Auszeichnung▪ Doktoratsstudium im Bereich Medizinrecht an der Universität Wien▪ Studium der Rechtswissenschaften an der Universität Wien▪ Studium der Rechtswissenschaften an der University of Cambridge, Großbritannien.▪ Studium der Humanmedizin an der Medizinischen Universität Wien▪ Clerkship an der University of London, Institute of Neurology, Großbritannien▪ Clerkship am New York Weill Cornell Medical Center, New York, USA▪ Schwerpunktausbildung in Wirtschafts- und Unternehmensrecht, Institut für Wirtschafts- und Unternehmensrecht, Universität Wien	
Berufliche Laufbahn:	<p>Mag. DDr. Astrid Hartmann, LL.M (Cambridge) ist sowohl promovierte Rechtsanwältin als auch Humanmedizinerin. Sie verfügt über tiefes branchenspezifisches Know-How im Gesundheitswesen, Krankenanstalten-, Medizinprodukte und Pharmasektor, mit mehr als 14 Jahren Erfahrung in der rechtlichen Beratung und medizinisch-klinischen Erfahrungen aus Krankenanstalten in Österreich, London und New York. Mehrere Jahre leitete sie zudem die klinische Forschung in einem globalen Pharma- und Medizinprodukteunternehmen und verfügt folglich über umfassende und insbesondere direkte Erfahrungen im regulatorischen Bereich, in der Leitung von Audits und im Qualitätsmanagement / Compliance.</p>	