



**MP<sup>V</sup><sub>R</sub>** Medizinprodukte – Verantwortung – Recht

## 25. DGSV - Kongress

- **Behördliche Überwachung nach MDR und MPDG; Rechte und Pflichten der AEMP-Leitung**
- **Fallstricke bei Fremdreparaturen**

[www.mpvr.de](http://www.mpvr.de)  
[www.rechtsanwaltskanzleihering.de](http://www.rechtsanwaltskanzleihering.de)

© 2022 Rechtsanwalt Fabian T. Hering, Köln u. Leverkusen für 25. DGSV - Kongress 03.10.2022 Fulda

0



Seminare - Beratung - Schulung

**MP<sup>V</sup><sub>R</sub>** Medizinprodukte Verantwortung Recht

MPVR – MedizinProdukte - Verantwortung – Recht

[www.mpvr.de](http://www.mpvr.de)

**Rechtsanwaltskanzlei Fabian T. Hering**  
Medizinprodukte - Lebensmittelrecht - Strafrecht + Compliance

**Büro Köln Neumarkt:** Richmodstr. 6, 50667 Köln  
Tel. Köln: 0221 64 000 545 0  
FAX.Köln: 0221 64 000 545 9

- Lebensmittelrecht
- Medizinprodukte
- Strafrecht

[info@rechtsanwaltskanzleihering.de](mailto:info@rechtsanwaltskanzleihering.de)  
[www.rechtsanwaltskanzleihering.de](http://www.rechtsanwaltskanzleihering.de)

Hinweis: Diese Folien stellen die Meinung und Ansichten des Autors dar, es ist keine Rechtsberatung. Gewähr für die Aktualität der rechtlichen Bewertungen besteht nicht. Es wird immer gelten die Bewertung im Einzelfall unter Berücksichtigung der Fortentwicklung des lebendigen Medizinprodukterechts. Eine "Zementierung" gibt es nicht.

© 2022 **MP<sup>V</sup><sub>R</sub>** MPVR – Medizinprodukte Verantwortung Recht  
Seminare – Beratung – Fachbücher [www.mpvr.de](http://www.mpvr.de)  **Rechtsanwaltskanzlei Hering – Köln**  
[www.rechtsanwaltskanzleihering.de](http://www.rechtsanwaltskanzleihering.de) 1

1

**Themen**

- Einführung europäisches Medizinprodukterecht
- Behördliche Überwachung nach MDR und MPDG
- Rechte und Pflichten der AEMP-Leitung
- Fallstricke bei Fremdreparaturen

© 2022 **MPVR** MPVR – Medizinprodukte Verantwortung Recht  
Seminare – Beratung – Fachbücher [www.mpvr.de](http://www.mpvr.de)  **Rechtsanwaltskanzlei Hering – Köln**  
[www.rechtsanwaltskanzleihering.de](http://www.rechtsanwaltskanzleihering.de) 2

2

**I – Einführung - Recht**

- Einführung - Überblick

europäisches Medizinprodukte-Recht

© 2022 **MPVR** MPVR – Medizinprodukte Verantwortung Recht  
Seminare – Beratung – Fachbücher [www.mpvr.de](http://www.mpvr.de)  **Rechtsanwaltskanzlei Hering – Köln**  
[www.rechtsanwaltskanzleihering.de](http://www.rechtsanwaltskanzleihering.de) 3

3

## Unionsrecht – MDR – VO (EU) 2017/745

- Medizinproduktrecht in ganz Europa einheitlich über europäische Medizinprodukte-Verordnung geregelt
  - VO (EU) 2017/745
  - **MDR = Medical Device Regulation** ist die inoffizielle aber weit genutzte Bezeichnung für die VO (EU) 2017/745
- MDR hat Gültigkeit in allen EU-Mitgliedstaaten seit 26.5.2021 (ursprünglich schon 26.5.20, aber wegen Corona um 1 Jahr evrschoben)
- **Anwendungsvorrang** des EU-Rechts
- Der nationale Gesetzgeber hat den Maßstab des Unionsrechts zu beachten und eigene Gesetze anzupassen

## Unionsrecht – MDR – VO (EU) 2017/745

### Ziel der MDR – Medical Device Regulation:

#### Erwägungsgrund 2

- Gewährleistung eines **reibungslos funktionierenden Binnenmarktes** für Medizinprodukte sowie **hohe Standards für die Qualität und Sicherheit von Medizinprodukten**
- ein **hohes Maß an Sicherheit und Gesundheitsschutz für Patienten, Anwender und andere Personen** in allen Mitgliedstaaten sicherstellen

#### Erwägungsgrund 101

- Der Unionsgesetzgeber hat sich für eine **Verordnung** entschieden, damit innerhalb der Union – unmittelbare Gültigkeit - ein gleichwertiges Gesundheitsschutzniveau gewährleistet ist:  
„Diese Verordnung ist in allen ihren Teilen verbindlich und gilt unmittelbar in jedem Mitgliedstaat“



## I. Grundlagen – Nationales Recht - MPG – MPDG

### Medizinproduktegesetz – MPG –

- setzte bisher die MP-EU-Richtlinien (Richtlinie 93/42/EWG, Richtlinie 90/385/EWG) um
- war eigenständiges nationales Gesetz, nachdem das Medizinprodukterecht in Deutschland geregelt war

in Wesentlichen  
Teilen ab dem  
26.05.2021

### Medizinprodukterecht-Durchführungsgesetz – MPDG –

- ist kein neues MPG „ § 1 MPDG Dieses Gesetz dient der Durchführung und Ergänzung der Verordnung (EU) 2017/745 ...“
- kein „eigenständiges“ Gesetz
- Regelt die **Durchführung der MDR**
- europäische MDR (VO (EU) 2017/745) ist nun gesetzliche Grundlage für gesamtes Medizinprodukterecht in der gesamten EU – auch in Deutschland

© 2022

**MPVR** MPVR – Medizinprodukte Verantwortung Recht  
Seminare – Beratung – Fachbücher [www.mpvr.de](http://www.mpvr.de)

§

**Rechtsanwaltskanzlei Hering – Köln**  
[www.rechtsanwaltskanzleihering.de](http://www.rechtsanwaltskanzleihering.de)

6

6

**II + III - Themen**

- **Behördliche Überwachung nach MDR und MPDG**
- **Rechte und Pflichten der AEMP-Leitung**

© 2022

**MPVR** MPVR – Medizinprodukte Verantwortung Recht  
Seminare – Beratung – Fachbücher [www.mpvr.de](http://www.mpvr.de)

§

**Rechtsanwaltskanzlei Hering – Köln**  
[www.rechtsanwaltskanzleihering.de](http://www.rechtsanwaltskanzleihering.de)

7

7

## Überwachung - Unionsrecht, nationales Recht

Die Überwachung für Medizinprodukte ist geregelt

-  **Unionsrecht:**
  - Art. 93 – 99 VO(EU) 2017/745 – Marktüberwachung ab 26.5.2021 –
-  **Nationales Recht**
  - §§ 77 – 79 MPDG regeln die Durchführung der Überwachung durch die Behörde
  - § 80 MPDG regelt die Duldungs- und Mitwirkungspflicht der zu Überwachenden und deren Auskunftsverweigerungsrecht

8

## Unionsrecht – Art. 93 ff MDR



- Art 93 ff. MDR regeln die Marktüberwachung
- Art. 93 MDR – Marktüberwachungsmaßnahmen
  - was wird überwacht ?
  - wie wird überwacht ?

9

## Marktüberwachung Art. 93 MDR

### Art. 93 Abs. 1 MDR – Marktüberwachungsmaßnahmen



- **Grundregel:** die Überwachungsbehörde kontrolliert anhand **angemessener Stichproben** auf **geeignete Art und Weise** die Einhaltung der medizinprodukterechtlichen Anforderungen die Merkmale und die Leistung von Produkten
- **Regelbeispiele ergänzen, so u.a.**
  - Überprüfung von Unterlagen
  - physische Kontrollen
  - Laborunterlagen
- Art. 93 Abs. 3 MDR – **angekündigte**, ggfs. **unangekündigte Kontrollen**
  - **Hinweis:** Überwachungsbehörden haben festgestellt, dass die unangekündigte Kontrolle gerade in der Aufbereitung ein unverfälschtes Bild ergeben
  - so auch Kommentierung Rehmann Wagner § 26 MPG (a.F.) Anm. 20

© 2022

**MPV** MPVR – Medizinprodukte Verantwortung Recht  
R Seminare – Beratung – Fachbücher www.mpvr.de

**§** Rechtsanwaltskanzlei Hering – Köln  
www.rechtsanwaltskanzleihering.de

10

10

## Marktüberwachung Art. 93 MDR



### Art. 93 Abs. 5 MDR

- die Überwachungsbehörden können **Produkte mit unvertretbarem Risiko** oder **gefälschte Produkte** beschlagnahmen, vernichten oder auf andere Weise unbrauchbar machen

© 2022

**MPV** MPVR – Medizinprodukte Verantwortung Recht  
R Seminare – Beratung – Fachbücher www.mpvr.de

**§** Rechtsanwaltskanzlei Hering – Köln  
www.rechtsanwaltskanzleihering.de

11

11

## Marktüberwachung Art. 93 MDR



### Art. 93 Abs. 6 VO 745

- **Kontrollbericht nach jeder Kontrolle** über die **Ergebnisse** der Kontrolle in Bezug auf die Einhaltung der rechtlichen und technischen Anforderungen
- In dem Bericht sind ggfs. **erforderliche Korrekturmaßnahmen** aufgeführt.
- Er wird dem Überprüften zur Kenntnis- / Stellungnahme zugeleitet

## nationales Recht - §§ 77 – 80 MPDG



### § § 77 – 80 MPDG - Durchführung der Überwachung

- § 80 MPDG – Duldungs-Mitwirkungspflichten der zu Überwachenden, Auskunftsverweigerungsrecht
- § 77 MPDG – Behördliche Überwachung – wer? was? ...wird überwacht
- § 78 MPDG – Anordnungsbefugnisse der zuständigen Behörden
- § 79 MPDG – Behördliche Befugnisse bei der Überwachung

## § 80 Mitwirkungs-Duldungspflicht des zu Überwachenden Auskunftsverweigerungsrecht

Ⓓ

- § 80 Abs. 1 MPDG Duldungs- und Mitwirkungspflichten der zu Überwachenden
- § 80 Abs. 2 Satz 1 MPDG - Auskunftsverweigerungsrecht
- § 80 Abs. 2 Satz 2 MPDG **neu!** → Belehrungspflicht

14

## § 80 Abs. 1 MPDG – Duldungs- Mitwirkungspflicht des zu Überwachenden

Ⓓ

### § 80 MPDG - Duldungs- und Mitwirkungspflichten

- Der zu Überwachende nach § 77 Abs. 1 MPDG hat Maßnahmen nach § 79 Abs. 1 MPDG **zu dulden** und ist **verpflichtet**, die in der Überwachung tätigen Personen bei der Erfüllung ihrer Aufgaben **zu unterstützen**,  
insbesondere (*→ nicht abschließende Regeispiele*)
  - die Produkte zugänglich zu machen,
  - erforderliche Prüfungen zu gestatten,
  - hierfür benötigte Mitarbeiter und Hilfsmittel bereitzustellen,
  - Auskünfte zu erteilen
  - Unterlagen vorzulegen.

15

## § 77 MPDG – Adressat der Überwachung

### § 77 MPDG Abs. 1 MPDG

→ Wer wird überwacht?

- **Der Überwachung unterliegen** Betriebe und Einrichtungen, in denen Produkte hergestellt, klinisch geprüft, angepasst, verpackt, ausgestellt, in den Verkehr gebracht, auf dem Markt bereitgestellt, **errichtet, betrieben, angewendet oder Produkte, die bestimmungsgemäß keimarm oder steril zur Anwendung kommen, aufbereitet** werden

## § 77 Abs. 2 MPDG – was, wie

### § 77 Abs. 2 MPDG

→ was / wie wird überwacht?

- Behörde hat sich davon zu überzeugen, dass MP-Vorschriften beachtet werden
- Nach Maßgabe des Art. 93 VO 745 – also Bezug auf das geltende Unionsrecht (→ dort: angemessen, geeignete Art und Weise)
  1. **prüft** die zuständige Behörde ob die Voraussetzungen ..... zur **Inbetriebnahme**, zum **Errichten**, **Betreiben** und **Anwenden** erfüllt sind
  2. **überwacht** die zuständige Behörde die **Aufbereitung von Produkten, die bestimmungsgemäß keimarm oder steril angewendet** werden.

Betreiben, Anwenden, Aufbereiten von bestimmungsgemäß keimarm oder steril zur Anwendung kommender MP ist **bedeutender Bestandteil der Überwachung**

## § 79 MPDG – Befugnisse bei der Überwachung

### § 79 MPDG – Befugnisse der Überwachungsbehörde

- **Betretungsrecht, Besichtigungsrecht** → Grundstücke, Geschäftsräume, Betriebsräume, Beförderungsmittel zu den **üblichen Geschäftszeiten**
  - **Ausnahme:** zur Verhütung dringender Gefahren für die öffentliche Sicherheit und Ordnung auch **außerhalb der üblichen Geschäftszeiten**
- **Bildaufzeichnungen**
- **Produkte zu prüfen**, **insbesondere** (nicht abschließende Aufzählung) hierzu **in Betrieb nehmen** zu lassen, sowie **Produktstichproben** kostenfrei zu entnehmen oder kostenfreien Zugang zu den Produkten zu verlangen,
- **Einsichtsrecht** in Unterlagen im weitesten Sinne, von der Entwicklung bis zum Erwerb, die Aufbereitung, die Lagerung, die Verpackung, das Inverkehrbringen, die Inbetriebnahme, und den sonstigen Verbleib der Produkte
- **Auskunftsrecht** – **alle erforderlichen Auskünfte** zu verlangen
- **Abschriften oder Ablichtungen anzufertigen oder zu verlangen**, soweit es sich **nicht um personenbezogene Daten** von Patienten oder Prüfungsteilnehmern handelt.

## § 80 Abs. 1 MPDG

### § 80 Abs. 1 MPDG → Duldungs- und Mitwirkungspflicht

- Die /der für die Aufbereitung Verantwortliche(n),
- so auch Mitarbeiter mit Entscheidungs- Leitungskompetenz
- haben die Überwachungsbefugnisse zu dulden und die Pflicht zu unterstützen.
- Ein Recht, die unangekündigte Kontrolle abzulehnen besteht nicht
  
- Abwesenheit des für die Aufbereitung Verantwortlichen schadet nicht
- Inspekture der Überwachungsbehörde müssen nicht auf ihn warten
- Sie sollten allerdings den Verantwortlichen verständigen lassen, dass mit der Kontrolle begonnen wird

## § 80 Abs. 2 Satz 1 MPDG - Auskunftsverweigerungsrecht

### § 80 Abs. 2 MPDG

Die zur Auskunft verpflichtete Person kann die **Auskunft auf solche Fragen verweigern**, deren Beantwortung ihr selbst oder einer ihrer in § 383 Absatz 1 Nummer 1 bis 3 der Zivilprozessordnung bezeichneten Angehörigen die **Gefahr** zuziehen würde, wegen einer **Straftat** oder einer **Ordnungswidrigkeit verfolgt** zu werden.

#### Auskunftspflichtig:

- Verantwortlichen der Aufbereitung
- Inhaber, die Vertretungsberechtigten der Juristischen Personen, Personengesellschaften
- Leitungs- /Entscheidungspersonen

© 2022

**MPV** MPVR – Medizinprodukte Verantwortung Recht  
R Seminare – Beratung – Fachbücher www.mpvr.de

**§** Rechtsanwaltskanzlei Hering – Köln  
www.rechtsanwaltskanzleihering.de

20

20

## § 80 Abs. 2 Satz 2 MPDG - Belehrungspflicht

### § 80 Abs. 2 Satz 2 MPDG



- „Die verpflichtete Person ist über ihr Recht zur Verweigerung der Auskunft zu belehren“
- Das ist eine Verpflichtung gem. Gesetz
- Die Inspektoren haben bei Mängelfeststellung in der Überwachung der Aufbereitung und dann generell Anhaltspunkten für eine Ordnungswidrigkeit bzw. Straftat diese Belehrung auszusprechen.

© 2022

**MPV** MPVR – Medizinprodukte Verantwortung Recht  
R Seminare – Beratung – Fachbücher www.mpvr.de

**§** Rechtsanwaltskanzlei Hering – Köln  
www.rechtsanwaltskanzleihering.de

21

21

## § 80 Abs. 2 Satz 1 MPDG - Auskunftsverweigerungsrecht

### Hinweis:

- Auskunftsverweigerungsrecht bezieht sich auf Beantwortung von Fragen
- Es befreit nicht von der Pflicht, Aufbereitungsräume, Medizinprodukte zugänglich machen, Prüfungen zu gestatten, hierbei Unterstützung zu bieten, Unterlagen vorzulegen, Abschriften zu erteilen.
- Wird die Belehrung vergessen, ist über ein Beweiserhebungs-Beweisverwertungsverbot im Straf-/Bußgeldverfahren zu entscheiden
- Dies bedeutet nicht ein „Freifahrtschein“ für festgestellte Verstöße.
- Die von den Inspektoren
  - gefertigten Bilder von z.B. verschmutzten, beschädigten MP, überzogenen Verfalldaten, mangelhafte Verpackung/Lagerung,
  - der Inspektionsbericht,
  - die Bekundungen der Inspektoren als sachverständige Zeugen
- sind überzeugende Beweismittel im Straf-/Bußgeld-/Verwaltungsverfahren

## Mangelnde Mitwirkung bei der Inspektion

### Mangelnde Mitwirkung bei der Inspektion

§ 94 Abs. 2 Nr. 6 MPDG

- „*Ordnungswidrig handelt, wer vorsätzlich oder fahrlässig entgegen § 80 Absatz 1 Satz 1 eine Maßnahme nicht duldet oder eine Person nicht unterstützt,*
- Die Bußgeldandrohung ist bei Vorsatz bis zu 30.000 €, bei Fahrlässigkeit max. die Hälfte § 17 Abs. 2 OWiG

**IV - Themen**

- **Fallstricke bei Fremdreparaturen**
- **Art. 23 VO (EU) 2017/745 – Teile und Komponenten**

© 2022 **MPVR** MPVR – Medizinprodukte Verantwortung Recht  
Seminare – Beratung – Fachbücher [www.mpvr.de](http://www.mpvr.de) **§** **Rechtsanwaltskanzlei Hering – Köln**  
[www.rechtsanwaltskanzleihering.de](http://www.rechtsanwaltskanzleihering.de) 24

24

**Fallstricke bei Fremdreparaturen**

**Reparatur von Medizinprodukten – nationales Recht:**

§ 7 MPBetreibV: **Instandhaltung von Medizinprodukten**

- Instandhaltungsmaßnahmen → Inspektion, Wartung
- Instandsetzung → Reparatur

© 2022 **MPVR** MPVR – Medizinprodukte Verantwortung Recht  
Seminare – Beratung – Fachbücher [www.mpvr.de](http://www.mpvr.de) **§** **Rechtsanwaltskanzlei Hering – Köln**  
[www.rechtsanwaltskanzleihering.de](http://www.rechtsanwaltskanzleihering.de) 25

25

## Fallstricke bei Fremdreparaturen

### Ausgangslage:

- Das Thema **Fremdreparaturen** und kostengünstiger mit „**Nicht-Original-(Ersatz)teilen**“ wird seit Jahren betrachtet und eher verhalten diskutiert.

### altes Recht

- nach altem Recht (MPG + MPBetreibV) sehr umstritten
- durch Fremdreparatur mit Nicht-Original-Ersatzteilen steht der Vorwurf im Raum, ein neues Medizinprodukt kreiert zu haben und in alle Herstellerpflichten zu rücken
- bei Schaffung eines neuen MP endet bisherige Konformität und neues Konformitätsbewertungsverfahren wäre erforderlich
- es ist anzunehmen, dass häufig kein neues Konformitätsbewertungsverfahren erfolgt ist

## Art. 23 VO (EU) 2017/745 – Teile und Komponenten

### neues Recht

- nach neuem Recht „MDR, MPDG, MPBetreibV“ können sich unter besonderen Voraussetzungen legale Möglichkeiten für Fremdreparaturen und auch mit Nicht-Original-Ersatzteilen ergeben

**NEU!**

### Artikel 23 MDR - Teile und Komponenten

(1) **Jede** natürliche oder juristische Person, die auf dem Markt einen Gegenstand bereitstellt, der speziell dazu bestimmt ist, einen **identischen** oder **ähnlichen** Teil oder eine identische oder ähnliche Komponente eines **schadhaften oder abgenutzten Produkts zu ersetzen**, um

- die **Funktion des Produkts zu erhalten** oder **wiederherzustellen**,
- **ohne** ihre **Leistungs- oder Sicherheitsmerkmale** oder ihre **Zweckbestimmung zu verändern**,
- sorgt dafür, dass der Gegenstand die Sicherheit und Leistung des Produkts nicht beeinträchtigt.

Diesbezügliche **Nachweise** sind **für die zuständigen Behörden** der Mitgliedstaaten **zur Verfügung** zu halten. ... →

## Art. 23 VO (EU) 2017/745 – Teile und Komponenten

... →

### Art. 23 Abs. 2 VO 745

- (2) Ein Gegenstand, der **speziell dazu bestimmt** ist, einen Teil oder eine Komponente eines Produkts zu **ersetzen**, und durch den sich die **Leistungs- oder Sicherheitsmerkmale** oder die **Zweckbestimmung** des Produkts **erheblich ändern, gilt als eigenständiges Produkt** und muss die Anforderungen dieser Verordnung erfüllen.

## Art. 23 VO (EU) 2017/745 – Teile und Komponenten

- Betreiber wird sich mit seiner **Vorsorgeverpflichtung** über ein sicheres und ordnungsgemäßes Medizinprodukt zu vergewissern haben
- dass das „Nicht-Original-(Ersatz)Teil“ den Anforderungen von Art 23 Abs. 1 entspricht,
- also insbesondere die Leistungs- und Sicherheitsmerkmale oder die Zweckbestimmung **nicht** erheblich verändert werden
- sowie über die ordnungsgemäße Reparatur im Gesamten
  
- Diese Voraussetzungen sollte der Betreiber durch Einsicht in entsprechende Fachdokumentation, gutachtlichen Stellungnahmen oder in das QMS des Fremdreparaturunternehmens klären oder Fachberatung hinzuziehen

### Art. 23 VO (EU) 2017/745 – Teile und Komponenten

- **Nicht eindeutig** ist, was nach Art. 23 Abs. 2 MDR genau unter **erhebliche Änderung**, bezogen auf die Leistungs- Sicherheitsmerkmale, Zweckbestimmung zu erfassen ist.
- Die MDCG - **Medical Device Coordination Group** hat Auslegung wesentlicher Änderungen im Zusammenhang mit Übergangsregeln für MP zu Art. 120 MDR veröffentlicht.
- Sie können Auslegungshilfe geben, wann eine erhebliche Änderung vorliegt.
- Rechtslage ist derzeit unklar, da es Rechtsprechung durch Gerichtsurteile zu diesen Themen noch nicht gibt

- Betreiber trägt die Verantwortung für sein MP, sowohl für die Aufbereitung als auch für Reparatur – hier wird auch häufig die Überwachung stattfinden
- Betreiber hat sich von der Kompetenz des Reparaturbetriebes, den Ersatzteilen und der ordnungsgemäßen Reparatur zu überzeugen
- Hersteller mit Reparaturangebot an Betreiber mit von ihnen eingewiesenen und qualifizierten Personen mit Original-Ersatzteilen werden sich
- einer wachsenden Konkurrenz von Fremdbetrieben durch Instandhaltung mit „Nicht-Original-(Ersatz)Teilen“ gegenübersehen

© 2022

**MPV** MPVR – Medizinprodukte Verantwortung Recht  
R Seminare – Beratung – Fachbücher www.mpvr.de

**§** Rechtsanwaltskanzlei Hering – Köln  
www.rechtsanwaltskanzleihering.de

30

30

**LMV**

Lebensmittel – Verantwortung – Sorgfalt

**MPV**

Medizinprodukte – Verantwortung – Recht

## Das war's !

### Vielen Dank für Ihre Aufmerksamkeit!



**§** Rechtsanwaltskanzlei  
Fabian T. Hering

Medizinprodukte - Lebensmittelrecht - Strafrecht – Compliance

Büro Köln Neumarkt: Richmodstr. 6, 50667 Köln  
Tel. Köln: 0221 64 000 545 0 – FAX. Köln: 0221 64 000 545 9

info@rechtsanwaltskanzleihering.de – www.rechtsanwaltskanzleihering.de

© 2022

**MPV** MPVR – Medizinprodukte Verantwortung Recht  
R Seminare – Beratung – Fachbücher www.mpvr.de

**§** Rechtsanwaltskanzlei Hering – Köln  
www.rechtsanwaltskanzleihering.de

31

31