



Dr. Gisela Grabow

Counsel

Lawyer (England/Wales)

Dr. Gisela Grabow ist insbesondere in internationalen Rechtsfragen mit vertraglichen, grenzüberschreitenden, regulatorischen und EU-Angelegenheiten in den Bereichen Pharma, Biotech, Lebensmittel, Medizinprodukte und Automotive tätig. Sie verfügt über mehr als zehn Jahre Erfahrung, insbesondere in Verhandlungen von (internationalen) Verträgen, von Entwicklungskooperationen über Verträge im Produktzyklus, Patentportfolioverkäufen, Herstellungsverträgen, Verträgen in Bezug auf Zulassungen und Lizenzvereinbarungen. Darüber hinaus betreut sie umfassend in Due Diligences. Dr. Grabow studierte Rechtswissenschaften an Universitäten in England, Deutschland und Den Haag. Nach ihrem Studium war sie als Rechtsreferendarin für Anwaltskanzleien in Deutschland und London und anschließend als Anwältin (auswärtiger Dienst) in Texas, USA und bei einer internationalen Organisation tätig. Sie hat sich während ihres Studiums (LL.M.) und ihrer Promotion auf internationales und europäisches Wirtschaftsrecht, einschließlich des Rechts des geistigen Eigentums, sowie auf internationales und europäisches Recht der Streitbeilegung (Beilegung von grenzüberschreitenden Streitigkeiten) spezialisiert. Dr. Grabow war auch als Rechtsberaterin bei einer internationalen Organisation tätig. Als Präsidentin einer europäischen Rechtskommission veröffentlicht sie regelmäßig Kommentare zu Gesetzesvorschlägen der EU-Kommission und beobachtet Änderungen im EU-Recht.

WERDEGANG

seit 2022	Counsel bei Maiwald
2019 - 2022	Principal bei Maiwald
2015 - 2019	Senior Associate bei Maiwald
2011 - 2015	Associate bei Maiwald
2008 - 2011	Referendariat und Legal Consultant Positionen bei einer internationalen Organisation

AUSBILDUNG

2016	Promotion zur Dr. iur. in Deutschland und England
2009 - 2011	Referendariat und Temporary Lawyer (Foreign Services) in Texas
2009	Graduierten- und Postgraduiertenstudium der Rechtswissenschaften an Universitäten in Deutschland, England und den Niederlanden, Examina und LPC

PRAXISGEBIETE

- Pharmarecht
- Compliance
- Marken & Designs
- Wettbewerbs- & Kartellrecht
- Verträge

TÄTIGKEITEN

- Verhandlung und Ausarbeitung von internationalen Verträgen
- EU-regulatorische Fragestellungen (Pharma, Medizinprodukte, Biotech und Lebensmittel)
- Begleitung in grenzüberschreitenden kartell- und wettbewerbsrechtlichen Verfahren
- Legal und IP Due Diligence

VERÖFFENTLICHUNGEN

- EU seeks harmonisation of privilege for generic market entry, Managing IP 2024
- EU pharmaceutical reforms propose changes to regulatory protection periods, Managing IP 2024
- Proposed regulations for a unitary SPC for medicinal products under the microscope, Managing IP 2024
- Ergänzende Schutzzertifikate für Arzneimittel, EuZW 2023, 643
- A path towards a crisis-proof EU pharmaceutical legislation? The European Commission proposal, MIP 2023
- Quo vadis Arzneimittelrecht – ein Überblick zur Überarbeitung der EU-Arzneimittelvorschriften, PharmR 6/2023
- Ergänzende Schutzzertifikate – Überblick und Ausblick zur EU-Initiative, Arzneimittel & Recht, 2022
- EU-Initiative zu Zwangslizenzen – Chance oder Wettbewerbsnachteil? Arzneimittel & Recht, 2022
- Alignment of Pharmaceutical Strategy for Europe with the Action Plan on IP, 2021
- EMA and EU Commission offer flexibility instead of intervention, 2020
- Proposed Regulation Increasing Transparency at the EFSA Threatens IP, 2019
- EU Commission Consultation on „Measures on animal cloning for food production in the EU“, Regulation No. 258/97 concerning novel foods and novel food ingredients
- EU Commission Consultation on ‘Genetically modified crops’
- EU Commission Consultation on a possible extension of geographical indication protection of the European Union to non-agricultural products which is named “Making the most out of Europe’s traditional know-how”
- „A review of the EU regime for the fruit and vegetables sector – public consultation on policy options and their impact assessment“
- EU Commission consultation on “Evaluation of the activities of the EU Intellectual Property Office related to enforcement and the European Observatory on Infringements of Intellectual Property Rights (Regulation No 386/2012)”
- EU Consultation on the Report and Analysis of the Application of Directive 2004/48/EC

SPRACHEN

- Deutsch und Englisch (Muttersprache)
- Französisch