



Gemeinnützige Gesellschaft für Kommunikations-
und Kooperationsforschung mbH
Prof. Dr. Dr. h. c. Ortwin Renn, Dr. Birgit Mack

Gentests im Diskurs

HINTERGRUNDWISSEN ETHIK / RECHT

Literatur und Links

Christine Kolbe, Clemens Pölzelbauer



MEDIZINISCHE ANWENDUNG | TESTS IN DER PRAXIS

- Berth, Hendrik (2002): Gentests im Internet. Entwicklung mit Risiken. In: Deutsches Ärzteblatt 99(40), A2599-A2603.
- Durst, Cornelia (2003): "Bilanzziehen kann man bei diesem Thema nicht". Experten diskutieren über Chancen und Risiken von genetischen Daten – Skepsis herrscht gegenüber Gentest-Gesetz. In: Ärzte Zeitung 25.03.2003.
- Engel, Stefan (1993): Der prädiktive Gentest dargestellt am Beispiel der Huntingtonschen Chorea. In: Selbsthilfegruppen und Humangenetiker im Dialog - Erwartungen und Befürchtungen / hrsg. von Klaus Zerres und Reinhardt Rüdell. [Arbeitstagung "Dialog zwischen Selbsthilfegruppen und Humangenetikern - Erwartungen und Befürchtungen" am 29.11. - 1.12.1991 in Bonn]. - Stuttgart: Enke, 114-120.
- Feuerstein, Günter / Kollek, Regine (1999): DNA-Chips: Konsequenzen der Automatisierung von Gentests. In: Forum DKG 14, 203-208.
- Schmidtke, Jörg / Pabst, Brigitte / Nippert, Irmgard (2005): DNA-based genetic testing is rising steeply in a national health care system with open access to services: a survey of genetic test use in Germany, 1996-2002. In: Genetic Testing 9(1), 80-84.
- Tibben, Aad (2007): Predictive testing for Huntington's disease. In: Brain Research Bulletin 72/2007, 165-171.

INFORMATIONELLE SELBSTBESTIMMUNG

- Beckmann, Jan P. (2003): (Gen-) informationelles Selbstbestimmungsrecht. Ethische Fragen. In: Sokol, Bettina (Hg.) (2003): Der gläserne Mensch – DNA-Analysen, eine Herausforderung an den Datenschutz. Düsseldorf: Die Landesbeauftragte für den Datenschutz Nordrhein-Westfalen, 118-127.
- Damm, Reinhard (1999): Prädiktive Medizin und Patientenautonomie. Informationelle Persönlichkeitsrechte in der Gendiagnostik. In: Medizinrecht 17(10), 437-448.
- Kern, Bernd-Rüdiger: Unerlaubte Diagnostik – Das Recht auf Nicht-Wissen. in: Dierks, Christian u.a.: Genetische Untersuchungen und Persönlichkeitsrecht, Berlin: Springer-Verlag, 55-69.
- Kluth, Winfried (2003.): DNA-Diagnostik und Persönlichkeitsrecht - Grundrechtskollisionen. In: Genetische Untersuchungen und Persönlichkeitsrecht / Dierks, Christian / Wienke, Albrecht / Eberbach, Wolfram (Hg). - Berlin [u.a.]: Springer/Schriftenreihe Medizinrecht, 85-107.
- Lanzerath, Dirk (1998): Prädiktive genetische Tests im Spannungsfeld von ärztlicher Indikation und informationeller Selbstbestimmung. In: Jahrbuch für Wissenschaft und Ethik 3, 193-203.
- O'Neill, Onora (2000): Genetische Information und Nichtwissen. In: Krull, Wilhelm (Hg.): Zukunftsstreit. Weilerswist: Velbrück.
- Wildfeuer, Armin G. / Woopen, Christiane (2001): Genetische Ausstattung und Schutz der Person. In: Gethmann, Carl F. / Honnefelder, Ludger / Schwemmer, Oswald / Siep, Ludwig (Hg.): Die „Natürlichkeit“ der Natur und die Zumutbarkeit von Risiken (IWE Forschungsbeiträge A1), 118-164.

GATTUNGSETHISCHE FRAGESTELLUNGEN

- Čuplinskas, Rimas / Newen, Albert (2003): Genetischer Determinismus, Genegoismus und die Autonomie der menschlichen Person. In: Honnefelder, Ludger / Mieth, Dietmar / Propping, Peter / Siep, Ludwig / Wiesemann, Claudia (Hg.): Das genetische Wissen und die Zukunft des Menschen. Berlin: de Gruyter, 38-46.
- Böhme, Gernot: Die Vernunft und der Schrecken. Welche Bedeutung hat das genetische Wissen: Naturphilosophische Konsequenzen. In: Honnefelder, Ludger / Propping, Peter (Hg.): Was wissen wir, wenn wir das menschliche Genom kennen? Köln 2001: DuMont, 185-195.
- Fuchs, Michael (2003): Ethische Aspekte der multiparametrischen Gendiagnostik. In: Journal of Laboratory Medicine 27(3/4), 137-143.
- Habermas, Jürgen (2001): Die Zukunft der menschlichen Natur. Auf dem Weg zu einer liberalen Eugenik? Frankfurt: Suhrkamp.
- Honecker, Martin (2004): Theologische Überlegungen. In: Fuchs, Michael / Lanzerath, Dirk / Schmidt, Matthias C. (Hg.) (2004): Prädiktive Gentests. „Health purposes“ und Indikationsstellung als Kriterien der Anwendung. Bonn: IWE (IWE Forschungsbeiträge A2), 35-54.
- Honnefelder, Ludger (2001): Was wissen wir, wenn wir das menschliche Genom kennen? Die Herausforderung der Humangenomforschung – Eine Einführung. In: Honnefelder, Ludger / Propping, Peter (Hg.): Was wissen wir, wenn wir das menschliche Genom kennen? Köln 2001: DuMont, 9-25.
- Janich, Peter (2001): Der Status genetischen Wissens. In: Honnefelder, Ludger / Propping, Peter (Hg.): Was wissen wir, wenn wir das menschliche Genom kennen? Köln 2001: DuMont, 70-89.
- Reich, Jens: Das materielle Erbe. In: Honnefelder, Ludger / Propping, Peter (Hg.): Was wissen wir, wenn wir das menschliche Genom kennen? Köln 2001: DuMont, 185-188.
- Siep, Ludwig: Genomanalyse. Menschliches Selbstverständnis und Ethik. In: Honnefelder, Ludger / Propping, Peter (Hg.): Was wissen wir, wenn wir das menschliche Genom kennen? Köln 2001: DuMont, 196-205.

GESELLSCHAFTLICHE KONSEQUENZEN | DISKRIMINIERUNG | ALLOKATION

- Bartram, Claus R. / Beckmann, Jan P. / Breyer, Friedrich / Fey, Georg H. / Fonatsch, Christa / Irrgang, Bernhard / Taupitz, Jochen / Thiele, Felix / Seel, Klaus.-M. (2000): Humangenetische Diagnostik. Wissenschaftliche Grundlagen und gesellschaftliche Konsequenzen. Berlin: Springer (Wissenschaftsethik und Technikfolgenabschätzung 7).
- Kollek, Regine (2004): Gentests und prädiktive Medizin – eine Herausforderung für die Allokation im Gesundheitswesen aus Sicht der Ethik. In: Graumann, Siegfried / 7Grüber, Katrin (Hg.): Patient – Bürger – Kunde. Münster: Lit-Verlag, 101 - 114.
- Lemke, Thomas / Lohrkamp, Christiane (2005): Formen und Felder genetischer Diskriminierung: Ein Überblick über empirische Studien und aktuelle Fälle. In: Van den Daele, Wolfgang: Biopolitik, LEVIATHAN – Zeitschrift für Sozialwissenschaft Sonderheft 23/2005, 45- 70.

Literatur und Links

Schmidtke, Jörg u.a. (2007) (Hg.): Gendiagnostik in Deutschland – Status quo und Problemerkennung. Supplement zum Gentechnologiebericht. Berlin-Brandenburgische Akademie der Wissenschaften, Forum W.

Ten Have, Henk (2001): Genetics and culture: The geneticization thesis. In: *Medicine, Health Care and Philosophy* 4, 295-304.

PSYCHOLOGISCHE KONSEQUENZEN

Bartram, Claus (2002): Wie viel Vorhersage verträgt der Mensch? Möglichkeiten und Grenzen prädiktiver genetischer Diagnostik. In: Hillenkamp, Thomas (Hg.): *Medizinrechtliche Probleme der Humangenetik*. Berlin: Springer (Veröffentlichungen des Instituts für Deutsches, Europäisches und Internationales Medizinrecht, Gesundheitsrecht und Bioethik der Universitäten Heidelberg und Mannheim 10), 89-109.

Meiser, Bettina / Dunn, Stewart: Psychological impact of genetic testing for Huntington's disease: an update of the literature. In: *Journal of Neurology, Neurosurgery & Psychiatry* 2000/ 69.

Decruyenaere, Marlee (2003) u.a.: Psychological distress in the 5-year period after predictive testing for Huntington's disease. In: *European Journal of Human Genetics* 11, 30-38.

SPEZIFISCH: ARBEITS- UND VERSICHERUNGSBEREICH

Beckmann, Jan P. (2001): Genetische Tests im Gesundheits- und Versicherungswesen: Ethische Fragen. In: Sadowski, Dieter (Hg.): *Entrepreneurial Spirits*. Festschrift für Horst Albach. Wiesbaden: Betriebswirtschaftlicher Verlag Dr. Th. Gabler, 271-290.

Bender, Denise (2004): Prädiktive genetische Tests im Arbeits- und Versicherungsrecht : aus deutscher Sicht. In: Schreiber, Hans-Ludwig ; / Rosenau, Henning / Ishizuka, Shinichi (Hg.): *Recht und Ethik im Zeitalter der Gentechnik : deutsche und japanische Beiträge zu Biorecht und Bioethik* - Göttingen: Vandenhoeck & Ruprecht.

Enquete-Kommission ‚Recht und Ethik der modernen Medizin des deutschen Bundestages‘, Themengruppe 3 (Genetische Daten): Expertenanhörung am 04. Dezember 2000, Berlin: Genetische Diagnostik und Arbeitsmedizin.

Feuerstein, Günter (2003): Genetische Ungleichheit. Prädiktive Gentests und ihre möglichen Auswirkungen auf Gesundheitsversorgung und Krankenversicherung. In: Beer, Wolfgang / Markus, Peter / Platzer, Katrin (Hg.): *Was wissen wir vom Leben? Aktuelle Herausforderungen der Ethik durch die neuen Biowissenschaften*. Schwalbach: Wochenschau Verlag, 169-180.

Hübner, Dietmar: Genetic Testing and Private Insurance – A Case of Selling One's Body. In: *Medicine, Health Care and Philosophy* 2007.

Kaufmännische Krankenkasse (KKH) (2004): Gentest als Chance – KKH zieht positive Bilanz. Zahlen, Fakten, Ergebnisse: Modellprojekt „Hämochromatose-Screening“ der Kaufmännischen. URL <http://www.kkh.de/detail.cfm?pageid=128&op=dsp&pk=105696> [31. Mai 2005].

Mill, John Stuart (1859): *On Liberty*. Amherst: Prometheus Books, 1986 (Great Books in Philosophy Series).

Literatur und Links

- Schmitz, Dagmar / Wiesing, Urban (2005): Genetische Analysen an Arbeitnehmern. Brauchen wir eine gesetzliche Regelung? In: Ethik in der Medizin 17, 114-126.
- Schöffski, Oliver (2000): Gendiagnostik: Versicherung und Gesundheitswesen. Eine Analyse aus ökonomischer Sicht. Karlsruhe: Verlag Versicherungswirtschaft (Versicherungswissenschaft in Hannover 10), 101 – 204.
- Schöffski, Oliver (2002): Gendiagnostik und Versicherung. In: Härlein, Jürgen / Klein, Kerstin / Kolb, Stephan (Hg.): Medizin und Gewissen : wenn Würde ein Wert würde. Eine Dokumentation über den int. IPPNW-Kongress Erlangen 24.-27. Mai 2001. Frankfurt am Main: Mabuse, 410-421.
- Simon, Jürgen (2001): Gendiagnostik und Versicherung. Die internationale Lage im Vergleich. Baden-Baden: Nomos (Biotechnologie und Recht 7).
- Spranger, Tade Matthias (2000): Prädiktive genetische Tests und genetische Diskriminierung im Versicherungswesen. In: Versicherungsrecht Bd. 19, S. 815-821.

REGELUNGSBEDARF

- Fuchs, Michael / Lanzerath, Dirk (2004): Einleitung. In: Fuchs, Michael / Lanzerath, Dirk / Schmidt, Matthias C. (Hg.): Prädiktive Gentests. „Health purposes“ und Indikationsstellung als Kriterien der Anwendung. Bonn: IWE (IWE Forschungsbeiträge A2).
- Fuchs, Michael / Lanzerath, Dirk / Schmidt, Matthias C. (Hg.) (2004): Prädiktive Gentests. „Health purposes“ und Indikationsstellung als Kriterien der Anwendung. Bonn: IWE (IWE Forschungsbeiträge A2).
- Heinrichs, Bert (2002): Zur Regelungsbedürftigkeit prädiktiver genetischer Tests und zur normativen Kraft des Gesundheitsbegriffs. In: Jahrbuch für Wissenschaft und Ethik 7, 197-215.
- Isensee, Josef (2001): Welche Schutzwürdigkeit kommt dem Wissen über das individuelle und das kollektive Genom zu? In: Honnefelder, Ludger / Propping, Peter (Hg.): Was wissen wir, wenn wir das menschliche Genom kennen? Köln 2001: DuMont, 227-232.
- Schmidtke, Jörg / Sperling, Karl (2003): Genetische Tests auf dem Teststand. In: Zeitschrift für Biopolitik 2(1), 39-47.
- Schmidt, Ulla (2002): Gentests. Der politische Handlungsspielraum zwischen Effizienzsteigerung im Gesundheitswesen, Akzeptanz in der Bevölkerung und kommender Gesetzgebung. In: Zeitschrift für Biopolitik 1(1), 25-28.
- Sokol, Bettina (Hg.) (2003): Der gläserne Mensch – DNA-Analysen, eine Herausforderung an den Datenschutz. Düsseldorf: Die Landesbeauftragte für den Datenschutz Nordrhein-Westfalen.

RECHTSDEBATTE | URTEILE | GENDIAGNOSTIKGESETZ

- Baumberger, Eleonore (2004): Ja zu Gentests am Menschen – Nationalrat berät Gesetz zu Gen-Untersuchungen, In: Der Bund, S. 7.
- Damm, Reinhard (2004): Gesetzgebungsprojekt Gentestgesetz – Regelungsprinzipien und Regelungsmaterien. In: Medizinrecht 22(1), 1-19.

Literatur und Links

- Hasskarl, Horst / Ostertag, Alice (2005): Der deutsche Gesetzgeber auf dem Weg zu einem Gendiagnostikgesetz. In: *Medizinrecht* 23(11), 640-650.
- Henn, Wolfram (2005): Der Diskussionsentwurf des Gendiagnostikgesetzes. Ein Meilenstein der Patientenautonomie? In: *Ethik in der Medizin* 17(1), 34-38.
- Taupitz, Jochen (2001): Humangenetische Diagnostik zwischen Freiheit und Verantwortung: Gentests und Arztvorbehalt. In: Honnefelder, Ludger / Propping, Peter (Hg.): *Was wissen wir, wenn wir das menschliche Genom kennen?* Köln 2001: DuMont, 265-288.
- Verwaltungsgericht Darmstadt 1. Kammer (2004): Urteil vom 24. Juni 2004. Az: 1 E 470/04 (3). In: *Hessische Städte- und Gemeindezeitung* 2004, 359-362.

Das Thema in der Tages- und Wochenpresse

- Albers, Regina (2001): "Missbrauch von Gendaten?" der Humangenetiker Klaus Zerres fordert, den Umgang mit Gentests gesetzlich streng zu regeln. In: *Focus* (20)12, S. 244-246.
- Anwander, Norbert (2001): Wie privat sind unsere Gene? Gentests und Versicherungsverträge. In: *Neue Zürcher Zeitung* (222), S. 27.
- Baier, Tina (2000): Gute Gene, schlechte Gene – das Erbgut kann beim Abschluss einer Versicherung die Vertragsbedingungen beeinflussen, In: *Süddeutsche Zeitung* (56), S. 2.
- Baum, Karl-Heinz (2005): Ruf nach Gentest-Gesetz: Datenschützer sieht Grundrecht auf Selbstbestimmung in Gefahr. In: *Frankfurter Rundschau* (61)279, S. 4.
- Berndt, Christina (2004): Menschen-TÜV mit zweifelhaftem Nutzen – das Gesetz über Gentests ist überfällig, damit Kranke endlich vor Diskriminierung geschützt sind. In: *Süddeutsche Zeitung* (60), S. 4.
- Blech, Jörg (2002): Gentest aus dem Supermarkt – Die englische Kosmetikkette Body Shop bietet den weltweit ersten frei verkäuflichen Erbgut-Check fürs allgemeine Wohlbefinden an ; "Du & deine Gene" verheißt den Kunden ein längeres und gesünderes Leben. In: *Der Spiegel* (56)13, S. 190-192.
- Bodderas, Elke (2007): Gentest verrät Risiko für Diabetes - Wissenschaftler haben Gene entschlüsselt, die das Risiko für eine Erkrankung im Alter stark erhöhen – Test soll in zwei Jahren verfügbar sein. In: *Die Welt* (62), S. 31.
- Brodmerkel, Anke (2003): Gentests nur mit ärztlicher Beratung: DFG legt neue Empfehlungen vor. In: *Berliner Zeitung*, S. 15.
- Claassen, Dieter (2001): Gentest-Kodex wird unterlaufen – britische Kommission drängt auf baldiges Verbot. In: *Frankfurter Rundschau* (57).
- Dolle-Helms, Elke (2002): Gefährliche Gentests, In: *Frankfurter Allgemeine Sonntagszeitung* Nr. 19.
- Eisenack, Marco (2007): "Propheten einer oft nicht schönen Zukunft" – Humangenetiker warnen vor leichtfertigen Gentests und fordern strengere gesetzliche Regeln. In: *Süddeutsche Zeitung* (63)98, S. 10.

Literatur und Links

- Emmrich, Michael (2003): Forschungsgemeinschaft wendet sich gegen Geschäft mit Gentests – Experten möchten Analysen zur Krankheitsvorhersage nur Ärzten erlauben – Ausnahmen bei Versicherungsbetrug erwogen. In: Frankfurter Rundschau (59), S. 32.
- Emundts, Corinna (2002): Gentests sollen debattiert, aber nicht geregelt werden: SPD-Ministerien wollen Gesetz zu umstrittenen Untersuchungen verschieben; Grüne Abgeordnete irritiert. In: Frankfurter Rundschau (58).
- Graupner, Heidrun (2005): Durchsicht bis in die letzte Zelle. Angst, Hysterie und das Schubladen-Prinzip; die Diskussion um die Gendiagnostik am Beispiel einer Lehrerin. In: Süddeutsche Zeitung 61 (11.03.2005), S. 3.
- Tolmein, Oliver (2004): Überwiegend unwahrscheinlich. Recht auf Nichtwissen: Urteil zum Gentest-Prozeß einer Lehrerin. In: Frankfurter Allgemeine Zeitung 147 (28.06.2004), S. 30.
- Traufetter, Gerald (2003): Geisel der Gene. Eine gesunde Lehrerin aus Hessen wird nicht verbeamtet, weil ihr Vater an der Erbkrankheit Chorea Huntington leidet; nun fühlt sie sich von den Behörden zu einem Gentest genötigt. In: Der Spiegel 43 (20.10.2003), S. 216-218.
- Wiesing, Urban / Schmitz, Dagmar (2005): Methode oder Prognose? Zum Diskussionsentwurf des Gendiagnostikgesetzes aus ethischer Perspektive. In: Zeitschrift für medizinische Ethik 51(2), S.192-198.

Stellungnahmen

- Bundesärztekammer (2003): Richtlinien zur prädiktiven Diagnostik. In: Deutsches Ärzteblatt 100(19), A1297-A1305.
- Datenschutzbeauftragte des Bundes und der Länder (2001): Stellungnahme der Datenschutzbeauftragten des Bundes und der Länder zum Fragenkatalog der Enquete-Kommission „Recht und Ethik der modernen Medizin“ zur datenschutzrechtlichen Bewertung von Genomanalysen. URL http://www.bundestag.de/parlament/kommissionen/archiv/medi/db_s_fragen.pdf [17. Mai 2005].
- Deutsche Bischofskonferenz / Räte der Evangelischen Kirche in Deutschland (1997): Wieviel Wissen tut uns gut? – Chancen und Risiken der voraussagenden Medizin. Gemeinsames Wort der Deutschen Bischofskonferenz und des Rates der Evangelischen Kirche in Deutschland zur Woche für das Leben 1997: „Jedes Kind ist liebenswert. Leben annehmen statt auswählen.“ 30. April 1997. Reihe Gemeinsame Texte Nr. 11 herausgegeben vom Kirchenamt der EKD und dem Sekretariat der Deutschen Bischofskonferenz. URL <http://dbk.de/schriften/DBK6.GemeinsameTexte/gt011-txt.zip> [01. September 2005].
- Nationaler Ethikrat (2005): Prädiktive Gesundheitsinformationen bei Einstellungsuntersuchungen. Möglichkeiten und Grenzen der Nutzung des Wissens über Erkrankungsrisiken. Stellungnahme. URL http://www.ethikrat.org/stellungnahmen/pdf/Stellungnahme_Praediktive-Gesundheitsinformationen.pdf [18. August 2005].
- [Umfassender, leicht verständlicher Überblick zu der Frage der Zulässigkeit der Verwendung prädiktiver Informationen bei Einstellungsuntersuchungen.]*

Nationaler Ethikrat: Prädiktive Gesundheitsinformationen beim Abschluss von Versicherungen, Berlin 2007 URL: http://www.ethikrat.org/stellungnahmen/pdf/Stellungnahme_PGI_Versicherungen.pdf

[Sehr guter, leicht verständlicher Überblick zu der Frage der Zulässigkeit der Nutzung prädiktiver (genetischer und nichtgenetischer) Gesundheitsinformationen im Versicherungssektor.]

Deutsche Forschungsgemeinschaft (DFG) (2003): Prädiktive genetische Diagnostik. Wissenschaftliche Grundlagen, praktische Umsetzung und soziale Implementierung. Stellungnahme der Senatskommission für Grundsatzfragen der Genforschung. Weinheim: Wiley-VCH (Mitteilung 4).

Deutsche Gesellschaft für Humangenetik e.V. (2004): Stellungnahme zur genetischen Diagnostik auf Dispositionsfaktoren für multifaktoriell bedingte Erkrankungen und Entwicklungsstörungen sowie Medikamentenreaktionen. In: medgen 16, 115-117. URL <http://www.medgenetik.de/sonderdruck/2004-115-Stelln-Polymorph.pdf> [03. Juni 2005].

Enquete-Kommission „Recht und Ethik der modernen Medizin“ (2002): Schlussbericht. Bundestags-Drucksache 14/9020 vom 14.05.2002. URL: <http://dip21.bundestag.de/dip21/btd/14/090/1409020.pdf>

[Sehr guter Aufriss der rechtlichen Probleme prädiktiver Gendiagnostik im Arbeits- und Versicherungsbereich. Zu den betroffenen Grundrechten siehe S. 131 ff., speziell zum Arbeitsbereich siehe S. 137 ff. sowie zum Versicherungsbereich siehe S. 142ff.]

Ethik-Beirat beim Bundesministerium für Gesundheit (BMG) (2000): Prädiktive Gentests. Eckpunkte für eine ethische und rechtliche Orientierung. In: Jahrbuch für Wissenschaft und Ethik 6 (2001), 443-456.

Europarat (1997a): Übereinkommen zum Schutz der Menschenrechte und der Menschenwürde im Hinblick auf die Anwendung von Biologie und Medizin: Übereinkommen über Menschenrechte und Biomedizin. URL <http://conventions.coe.int/Treaty/ger/Treaties/Html/164.htm> [06. April 2005].

Europäische Kommission (2004): 25 Empfehlungen zu den ethischen, rechtlichen und sozialen Fragen von Gentest. URL: http://europa.eu.int/comm/research/conferences/2004/genetic/pdf/recommendations_de.pdf [03. Juni 2005].

European Group on Ethics (EGE) (2003): Ethical aspects of genetic testing in the workplace. URL http://europa.eu.int/comm/european_group_ethics/docs/avis18EN.pdf [06. April 2005].

Schmitz, Dagmar (2005): Wider den genetischen Exzeptionalismus. Die Stellungnahme des Nationalen Ethikrates zur Nutzung prädiktiver Gesundheitsinformationen bei Einstellungsuntersuchungen. In: Ethik in der Medizin 17(4), 316-321.

Recht und Versicherungen

Deutsches Referenzzentrum für Ethik in den Biowissenschaften – DRZE (Hrsg.): Prädiktive genetische Testverfahren, München 2006 (ISBN: 9783495481943).

[Sehr gut zum Einstieg in das Thema geeignet. Humangenetische, rechtliche und ethische Aspekte prädiktiver genetischer Testverfahren (im Arbeitsbereich und Versicherungsbereich) werden anschaulich dargestellt.]

Literatur und Links

Lorenz, Egon: Zur Berücksichtigung genetisches Test und ihrer Ergebnisse beim Abschluß von Personenversicherungsverträgen. In: Versicherungsrecht 1999, S. 1309 – 1315.

[Gute Zusammenfassung der juristischen Argumente hinsichtlich der Frage der Zulässigkeit genetischer Testverfahren im Versicherungsbereich.]

Orlowski, Ulrich / Wasem, Jürgen: Gesundheitsreform 2007 (GKV-WSG), Heidelberg 2007 (ISBN: 9783811432369).

[Guter Überblick zu den mit der Gesundheitsreform 2007 eingeführten Neuerungen im privaten Versicherungssektor.]

Taupitz, Jochen: Genetische Diagnostik und Versicherungsrecht, in Frankfurter Vorträge zum Versicherungsrecht 2002 (ISBN 3884878999).

[Ausführliche Erörterung der Frage der Zulässigkeit prädiktiver Gendiagnostik im Versicherungsbereich aus juristischer Sicht.]

Gendiagnostikgesetz

Eine detaillierte Begründung der einzelnen Regelungspunkte kann auch dem Gesetzesentwurf der Bundesregierung (<http://dip21.bundestag.de/dip21/btd/16/105/1610532.pdf>) entnommen werden (Versicherungen und Arbeitgeber ab S. 36).

Eckpunktepapier für ein Gendiagnostikgesetz (zugleich Zusammenfassung der wichtigsten Regelungspunkte): <http://www.gfhev.de/de/nachrichten/Gendiagnostikgesetz-Eckpunkte.pdf>

Der Bundestag hat das Gesetz am 24.04.2009 beschlossen (Plenarprotokoll zur 218. Sitzung, S. 23741 ff. (Beschluss: S. 23753): http://www.bundestag.de/bic/plenarprotokolle/pp_pdf/16218.pdf

Bundesratsbeschluss (15. Mai 2009): Bundesrat (BR-Drs. 374/09 vom 15.05.2009) (zugleich Gendiagnostikgesetz im Wortlaut): <http://dip21.bundestag.de/dip21/brd/2009/0374-09.pdf>