

# Inhalt

<i>Vorwort zur deutschen Ausgabe</i> . . . . .	9
<i>Vorwort</i> . . . . .	11
<i>Persönlicher Dank</i> . . . . .	16
<i>Einleitung: Eine Reise nach Paris</i> . . . . .	17
 <i>Teil I: Erster Tag</i> . . . . .	 21
1. Kapitel: Ein Überblick: Was braut sich über uns zusammen? . . . . .	22
Sollen und dürfen wir Wissenschaft einfach publizieren? . . . . .	33
Ein Diener Gottes . . . . .	48
Ein Kollektivgewissen? . . . . .	55
 <i>Teil II: Zweiter Tag</i> . . . . .	 71
2. Kapitel: Ein Befürworter der künstlichen Befruchtung	72
3. Kapitel: Sind wir dabei, unsere Gene zu verderben?	100
4. Kapitel: Sollen wir eine höhere Rasse züchten?	124
Heilen oder Züchten? . . . . .	124
Individualtherapie . . . . .	128
Gesellschaftstherapie . . . . .	131
Eine Gesellschaft wird gezüchtet . . . . .	136
Individuen werden gezüchtet . . . . .	145
Die schiefe Ebene – oder das Postvirginitäts- problem . . . . .	154
Der technische Faktor im gesellschaftlichen Mixtum . . . . .	158

<i>Teil III: Dritter Tag</i> . . . . .	167
5. Kapitel: Das Recht des Bürgers, Bescheid zu wissen, zu entscheiden, zuzustimmen und als Spender zu fungieren . . . . .	168
Die Notwendigkeit einer lenkenden Instanz . . . . .	168
Zwei Forscher experimentieren mit Babies . . . . .	173
Fürsprecher der ärztlichen Seite. . . . .	188
6. Kapitel: Die Pille – für <i>meine</i> Tochter nicht . . . . .	199
7. Kapitel: Eine Prioritätenfrage . . . . .	216
Gerechtigkeit in der Gesundheitsversorgung . . . . .	216
Die Kommission wird konzipiert . . . . .	227
Nachschrift: Der weite Weg zum sozialen Wandel . . . . .	233
Mehr als eine Resolution . . . . .	233
Der Hastings-Report über Massenuntersuchungen . . . . .	236
Die „Bill of Rights“ des Patienten . . . . .	241
Abtreibungsbestimmungen . . . . .	244
Medizinische Kontrollorgane . . . . .	246
Die Mondale-Vorlage, wiederaufgenommen und weitergeführt . . . . .	248
Anhang 1: Die Warnung der Food and Drug Administration (FDA) vor der Anti-Baby-Pille . . . . .	251
Anhang 2: Praktische Hinweise für werdende Eltern von Dr. Virginia Apgar. . . . .	255
Anhang 3: Die „Bill of Rights“ des Patienten . . . . .	257
Anhang 4: Erklärung zur Frage des Todes („Erklärung von Sydney“) . . . . .	260
Anhang 5: Orientierungshilfen für Ärzte bei der Klinischen Forschung („Erklärung von Helsinki“) . . . . .	262
Anhang 6: Eine nationale Beratungskommission für Fragen der Gesundheit, Wissenschaft und Gesellschaft (Die Mondale-Vorlage) . . . . .	266

Anhang 7: „Geschlechtsbestimmung, Wissenschaft und Gesellschaft“, von Amitai Etzioni . . . . .	271
Anhang 8: Ethische und soziale Probleme der Gen-Diagnose	292
<i>Anmerkungen</i> . . . . .	304
<b>Personenregister</b> . . . . .	317
<b>Sachregister</b> . . . . .	319