

Inhalt

Vorwort 9

von Dr. Ellis Huber, Präsident der Ärztekammer Berlin

Kapitel 1

Verlogene Welt:

Das Palaver von Ethik und Sicherheit 11

Eine Branche im Wachstumsfieber 14

Skandale und Katastrophen 16

Kapitel 2

Contergan: das unsterbliche Wundermittel 23

Die unglaubliche Story 24

Hintergründe der Katastrophe 27

Die ersten Schadensmeldungen wurden ignoriert 29

Vom Bestseller zum Schadstoff 31

Ursachen und Folgen des Debakels 32

Gesetze, Pharmalobby und Politiker 32/Die Ärzteschaft 36/Das Beispiel USA
38/Folgen für die Pharmabranche? 39

Wiederholung ausgeschlossen? 40

Die Renaissance des Wirkstoffs Thalidomid 43

Kapitel 3

Der AIDS-Skandal 47

Der Bundestag zieht Bilanz 47

Rückblick 49

Sicherheitsrisiko: Ärzteschaft 56

Sicherheitsrisiko: Pharmaindustrie 61

Wer den Schaden hat, soll das erst einmal beweisen 62/Der CNN-Report 65/Der
Japan-Report 66

Der USA-Konsens	67
Behörden	69
Bilanz einer vermeidbaren Affaire	71
Peanuts für die Opfer	73
Erst AIDS, dann Rinderwahnsinn?	76

Kapitel 4

Das verhängnisvolle Bermudadreieck: Ärzte – Behörden – Pharmaindustrie 81

Affäre N° 1: Der Sandoz-Skandal	81
Contergan stand Pate 82/Ein beispielloser Akt der Unverfrorenheit 84/Die Gutachten 87/Das Medikament 90/Das gerichtliche Verfahren 94/Vorwürfe an Sandoz 94	
Affäre N° 2:	
Eine Ärztekammer als Schutzbund für ärztliche Straftaten	95
Eine alltägliche Geschichte 96/Das Medikament und sein Hersteller: Das hätten die Frauenärzte und der Pathologe 1985 wissen müssen 98/Die Ärztekammer 101	

Kapitel 5

Glaubwürdigkeitskrise der Pharmabranche 105

Selbstporträt	105
Die Gewinne steigen...	106
... die Glaubwürdigkeit sinkt	111
Realitätsverlust durch visionäre Geschäftspolitik	112
Das Märchen von Forschung und Entwicklung	118
Forschungs- und Entwicklungskosten: Die Realitäten	123
Inkompetenz: Das Management	126
Pharmatourismus	130
Produktsicherheit als Indikator	
für die Qualität des Managements	132
Wohin führen die Wege der Pharmabranche?	136

Kapitel 6

Kontrolle wäre besser	141
Politiker und Gesundheitsbehörden	141
Bürokraten und Juristen	142
Fehler vom Amt	147
Was prüft eigentlich die Kontrollbehörde? 150/Die Schwachpunkte der deutschen Zulassungspraxis 152/Die Praxis in den USA 153/Schadensersatzpraxis 156/Die »harmlosen« Produkte 160	
Arzneimittelsicherheit für den Verbraucher	165
Horrorszenario: Was Ärzte über Medikamente wissen	167
Amerikanisches Vorbild: Wettbewerb oder der unsichtbare Krieg 168	
Verschreibungswut oder Dummheit?	170
Therapieschäden durch Medikamente – die neue Volkskrankheit	176
Das schizophrene Verhältnis von Arzt und Pharmaindustrie	178
Forschungsbetrug 181/Ethikkommissionen 184	

Kapitel 7

Isoliert und ignoriert: Der Stufenplanbeauftragte	187
Gesetzliche Qualifikation – eine Farce	188
Zu viele Apotheker und Veterinärmediziner	189
Es fehlen Pharmakologen	191
Isolierte Stellung im Betrieb	192
Leben mit der Gefahr	193
Profit vor Sicherheit	195

Kapitel 8

BSE – Risiko in ungezählten Pharma-Produkten?	201
Zur Geschichte von BSE	201
Was weiß man von den Ursachen?	205
Was geschieht derzeit zur Verbesserung der Sicherheit?	211
Das politische Problem	213
Vorsorge in Europa?	217

Kapitel 9

Gentechnologie: Ethischer Auftrag wider Kommerz 221

Vom Widerspruch der Gentechnologie	221
Genforschung und Gentechnologie	223
Was ist ein Gen?	225
Genomforschung 227/Gentherapie 229/Der Ärger ist vorprogrammiert 230	
Warum sich die Industrie in der Gentechnologie engagiert	233
Mangelhafte Grundlagenforschung	236
Auf der Suche nach dem Wundermittel 237/Fehlerhafte Versuchsanlagen 240	
Sicherheitsprobleme bei Blutermedikamenten	244
Nebenwirkungen gentechnologischer Produkte	248
Milch von glücklichen Kühen?	249
Die Gentechnologie ist unbezahlbar	254
Monopole und Kartelle 254/Zur Lage »verarmer« deutscher Konzerne 258	
Zukunftsaussichten	259

Kapitel 10

Pessimistische Aussichten? 263

Anmerkungen 271