Inhaltsübersicht

Übersicht über die Kapitel und die Autoren	٧
Vorwort	VII
Inhaltsverzeichnis	XI
Verzeichnis der abgekürzt zitierten Literatur	XXV
Abkürzungsverzeichnis	XXVII
Hinweise zu den Lern- und Arbeitsmaterialien	1
1. Kapitel. Begriff und System des Gesundheitsrechts § 1 Das Rechtsgebiet Gesundheitsrecht § 2 Bereiche der gesundheitlichen Versorgung § 3 Überblick über die systematische Ordnung des Gesundheitsrechts	5 5 7 10
Z. Kapitel. Europarechtlicher Rahmen § 4 Rechtsgrundlagen § 5 Bereiche und Arten der Zuständigkeiten der Union auf dem Gebiet der Gesundheit § 6 Gesundheitswesen (Art. 168 AEUV) § 7 Andere Bereiche im Zusammenhang mit dem Gesundheitsschutz § 8 Richtlinien	15 15 17 18 21 21
§ 9 Einfluss der Rechtsprechung des EuGH auf das Gesundheitswesen und das Gesundheitsrecht 3. Kapitel. Öffentliche Verantwortung für das Gesundheitswesen § 10 Öffentliche Verantwortung für Gesundheit § 11 Verantwortung für die Infrastruktur des Gesundheitswesens	23 27 27 38
4. Kapitel. Personelle leistungserbringende Akteure im Gesundheitswesen: Ärzte, Pflegeberufe und andere Heilberufe	43 43 45
§ 14 Strukturmerkmale des Rechts der Heilberufe § 15 Ärzte § 16 Pflegeberufe § 17 Heilmittelerbringer im SGB XI § 18 Kooperation der Heilberufe	46 52 82 91 94
5. Kapitel. Institutionelle leistungserbringende Akteure im Gesundheitswesen (Krankenhäuser, Pflege- und Rehabilitationseinrichtungen) und andere institutionelle Akteure	99 99 103 119 143
Akteuren§ 24 Sonstige institutionelle Akteure im Gesundheitswesen (Überblick)	149 152
6. Kapitel. Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) § 25 Überblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte § 26 Arzneimittel § 27 Hilfsmittel § 28 Medizinprodukte (Überblick) 7. Kapitel. Private Krankenversicherung § 29 Einführung § 30 Grundsätze des Krankenversicherungsvertrags	161 161 162 171 174 177 177
	IX



Inhaltsübersicht

§ 31 § 32 § 33	Versicherungsprämie Tarife und Versichererleistung Pflegeversicherung	199 204 223
8. Kapitel § 34 § 35 § 36 § 37	l. Schutz von Verbrauchern, Nutzern und Patienten im Gesundheitsrecht Überblick Allgemeine verbraucherbezogene Vorkehrungen im Sozialrecht Gesundheitsbezogene Dienstleistungen Gesundheitsbezogene Waren	227 227 228 229 233
9. Kapite § 38 § 39	l. Außergerichtliche Konfliktlösung	235 235 236
10. Kapit § 40 § 41 § 42 § 43 § 44	el. Arzthaftungsrecht Einleitung Die Haftungsbeziehungen bei der ärztlichen Behandlung Die Behandlungsfehlerhaftung Die Aufklärungsfehlerhaftung Rechtsfolgen der Arzthaftung und Verjährung	247 247 249 275 353 394
11. Kapit § 45 § 46 § 47 § 48 § 49	tel. Gesundheitsstrafrecht Beginn und Ende des strafrechtlichen Rechtsgüterschutzes Strafrechtlicher Schutz ungeborenen Lebens Strafrechtlicher Schutz menschlichen Lebens Strafrechtlicher Schutz der körperlichen Integrität Organ- und Gewebetransplantationen	403 403 412 427 437 452
§ 50 § 51 § 52	cel. Ethik Erheblichkeit des Ethik-Topos im Recht Gründe für die geforderte besondere Ethikrelevanz Was ist eigentlich »Ethik«	463 463 468 468
Suchwo	rtverzeichnis	4/3

Inhaltsverzeichnis

Ubersich	t über die Kapitel und die Autoren	V
Vorwort		VII
Inhaltsüt	persicht	IX
Verzeich	nis der abgekürzt zitierten Literatur	XXV
Abkürzur	ngsverzeichnis	∝vιι
Hinweise	e zu den Lern- und Arbeitsmaterialien	1
	I. Begriff und System des Gesundheitsrechts	5
	Das Rechtsgebiet Gesundheitsrecht	5
§ 2	Bereiche der gesundheitlichen Versorgung	7
	A. Überblick über die Bereiche der gesundheitlichen Versorgung	7
	B. Gesundheitsförderung – Prävention	8
	C. Kuration	8
	D. Langzeitpflege	8
	E. Rehabilitation	9
	F. Palliation	9
63	Überblick über die systematische Ordnung des Gesundheitsrechts	10
, ,	A. Gesamtüberblick	10
	B. Güter der gesundheitlichen Versorgung	10
	C. Beschaffung der Güter	11
	D. Position und Rechte der Nutzer von Gesundheitsgütern	12
	E. Öffentlicher Gesundheitsschutz – Öffentlicher Gesundheitsdienst	13
	F. Public Health	14
2. Kapite	el. Europarechtlicher Rahmen	15
	Rechtsgrundlagen	15
٠.	A. Europarat – Europäische Union	15
	B. Allgemeines zum EUV und zum AEUV	16
	I. Zuständigkeiten	16
	ii. Rechtsquellen	16
	·	16
c -	III. Rechtliche Kontrolle	17
30	Gesundheitswesen (Art. 168 AEUV)	18
	A. Übersicht über die Handlungsbereiche und die Handlungsinstrumente	18
	B. Handlungsbereiche	20
	C. Handlungsinstrumente	20
§ 7		21
§8	Richtlinien	21
	A. Heilberuferecht	21
	B. Patientenrechterichtlinie	22
	C. Sonstige Richtlinien	23
§ 9	Einfluss der Rechtsprechung des EuGH auf das Gesundheitswesen und das Gesundheitsrecht	23
3 1/14	1 Bee all to Manager to the Committee to the Manager	
	el. Öffentliche Verantwortung für das Gesundheitswesen	27
9 10	Öffentliche Verantwortung für Gesundheit	27
	A. Verfassungsrechtliche Vorgaben	27
	I. Sozialer Rechts- und Bundesstaat	27
	II. Grund- und Menschenrechte	28
	1. Schutz der Bürger	28
	2. Schutzsysteme und Zugang zu diesen	29
	3. Grundrechtsschutz für die Akteure im Gesundheitswesen	30

	III. Kompetenzen im Bundesstaat	31
	IV. Kommunale Selbstverwaltung	31
	V. Sozialversicherung	32
	B. Öffentliche Verantwortung	32
	I. Der Bund	32
	II. Die Länder	34
	III. Die Gemeinden und Gemeindeverbände	34
	IV. Die Sozialversicherung	35
	V. Sozialstaatliche Regulierung der Privatversicherung	36
	VI. Die Kammem	36
	VII. Die Wissenschaft	37
	VIII. Wahrnehmung der ethischen Belange	37
§ 11	Verantwortung für die Infrastruktur des Gesundheitswesens	38
	A. Allgemeine Fragen der Infrastrukturverantwortung	38
	B. Zum Recht der Infrastrukturverantwortung	38
	C. Bereichsspezifisches Infrastrukturrecht: Bedarfsplanung	39
	I. Krankenhäuser	39
	II. Pflegeeinrichtungen	40
	III. Rehabilitationseinrichtungen	41
	IV. Vertragsärztliche Versorgung	41
	V. Verantwortlichkeit für die Leistungserschließung	41
4. Kapitel		
	und andere Heilberufe	43
§ 12	Heilberufe und andere Berufe auf dem Gebiet des Gesundheitswesens	43
§ 13	Rechtsquellen – Regelungsebenen	45
§ 14	Strukturmerkmale des Rechts der Heilberufe	46
	A. Unterscheidung zwischen direktem und indirektem Berufsrecht	47
	B. Direktes Berufsrecht	47
	C. Indirektes Berufsrecht	47
	D. Sozialleistungserbringungsrecht als wichtigster Bereich des indirekten Berufsrechts	48
	I. Fragestellungen zur systematischen Ordnung des Leistungserbringungsrechts	48
	II. Zulassung zur Leistungserbringung	49
	III. Besondere Arten des Zugangs zur Leistungserbringung (sozialrechtliche Steuerung	
	des Zugangs zur Leistungserbringung)	50
	IV. Leistungsgestaltung	50
	V. Qualitätssicherung	51
	VI. Vergütung	51
	VII. Beendigung des Zugangs zur Leistungserbringung	51
	VIII. Nutzerstellung	52
§ 15	Ärzte	52
	A. Direktes Berufsrecht der Ärzte	52
	I. Berufsausbildung	52
	Besonderheiten der ärztlichen Berufsausbildung	52
	Berufsausbildung nach der Bundesärzteordnung	53
	3. Weiterbildungsrecht	54
	II. Berufsbezeichnung und Berufszulassung	54
	Nach der Bundesärzteordnung	54
	2. Nach dem Weiterbildungsrecht	55
	III. Berufsausübung	55
	1. Bundesärzteordnung	55
	2. Landesrecht	56
	a) Kammern	56
	b) Berufsordnung	56
	c) Berufsgerichte	56
	d) Gebietsbeschränkungen – fachgebietsfremde Tätigkeit	57
	IV. Vergütung	57
	V. Beendigung der Berufsausübung B. Indirektes Barufsrecht der Ärzte: Sozialrachtliches Leistungserbringungsrecht B. Indirektes Barufsrecht der Ärzte: Sozialrachtliches Leistungserbringungsrecht	58
	K INGITEKTES KERUTSTECHT der AF7TE: \A71alrechtliches Leistungserhringungsrecht	50

		I.	Rechtsquellen	59
		II.	Die zentrale Stellung des Arztes in der Leistungserbringung nach dem SGB V	59
			Zulassung zur Leistungserbringung (Teilnahme an der vertragsärztlichen	-
			Versorgung)	60
			Zulassungsausschuss – Berufungsausschuss	60
			2. Persönliche Voraussetzungen beim Arzt	60
			3. Voraussetzungen beim medizinischen Versorgungszentrum	61
			4. Steuerung der Bedarfsdeckung durch Bedarfsplanung und Ermächtigung	61
		IV.	Berufspflichten im Leistungserbringungsrecht	62
			Sozialrechtliche Steuerung des Zugangs zur Leistungserbringung	63
			1. Freie Arztwahl und Steuerung der Arztwahl	63
			2. Besondere ärztliche Versorgungsformen	63
		1/1		65
		VI.	Leistungsgestaltung	
			1. Parameter der Leistungsgestaltung	65
			2. Leistungseinschluss/Leistungsausschluss	65
			3. Konkretisierung des Inhalts und des Umfangs der Leistungen	66
		VII.	Qualitätssicherung	67
			1. Terminologie	67
			2. Rechtliche Struktur der Qualitätserstellung	68
			3. Qualitätssicherung als rechtliche Querschnittmaterie	68
			4. Allgemeiner rechtlicher Rahmen der Qualitätssicherung im SGB V	69
				03
			5. Allgemeine Gegenstände der Qualitätssicherung – sektorenübergreifende	
			Qualitätssicherung	70
			6. Besondere Adressaten und Gegenstände der Qualitätssicherung (Vertragsärzte)	71
		VIII.	Vergütung	73
			1. Zur Situation des Vergütungsrechts	73
			2. Zahlungsströme	73
			3. Grundlagen des Vergütungsrechts	74
			4. Überprüfung von Leistungen und Abrechnungen	75
			a) Überprüfung des vertragsärztlichen Leistungsverhaltens	,,
				75
			(Wirtschaftlichkeitsprüfung)	75
			b) Überprüfung der Abrechnung	76
			Beendigung der Zulassung zur Leistungserbringung	76
	C.	Rec	:htsstellung des Arztes im Gesundheitswesen – Arztberuf als Freier Beruf	76
		I.	Unterscheidung beruflicher Status – berufliche Funktionen	76
			Beruflicher Status	77
			Berufliche Funktionen	78
	D		r Arzt in der Konkurrenz zu anderen Ärzten und zur ambulanten Versorgung in	
	٥.		inkenhäusem	79
			Konkurrenzsituationen und Rechtsschutz	79 79
			Rechte des Arztes in Konkurrenzsituationen	80
§ 16			erufe	82
	A.	Dir	ektes Berufsrecht der Pflegeberufe	82
		I.	Berufsausbildung	82
		II.	Berufsbezeichnung und Berufszulassung	84
			Berufsausübung	84
			Beendigung der Berufsausübung	85
	В.	Ind	lirektes Berufsrecht der Pflegeberufe: Sozialrechtliches Leistungserbringungsrecht	85
	Ь.		Zum Verständnis der unterschiedlichen Einbindung von Ärzten und Pflegekräften in	65
		١.		٥.
			die sozialrechtlichen Leistungserbringungssysteme	85
		II.	. Rechtsquellen	86
			1. SGB V	86
			2. SGB XI	86
		Ш	. Zulassung zur Leistungserbringung	87
			1. SGB V	87
			a) System des Leistungserbringungsrechts bei Pflegeleistungen	87
			b) Häusliche Krankenpflege	87
			c) Spezialisierte ambulante Palliativversorgung	87
				88
			2. SGB XI	08

		IV. S	Sozialleistungsrechtliche Steuerung des Zugangs zur Leistungserbringung	89
			I. SGB V	89
		- 7	2. SGB XI	B9
			0.	89
				89
				90
			6	90
				90 90
				90
			66	90
				90
	١			91
				91
				91
§ 17	Heil			91
•		Heilı	nittelerbringung im Leistungserbringungssystem des SGB V	91
		I.		91
				92
	B.	Leist		92
	C.		2224224	93
			Total Transfer of the Control of the	93
		II.		93
			000000000000000000000000000000000000000	94
§ 18				94
			tropheterion and troctomenonian and the Personal and Pers	94 95
				95 96
				96
			ungserbringungsrechtliche voraussetzungen	30
	L.		fsrechtliche Voraussetzungen und Pflichten	97
5. Kapite	l. Ii	nstit	rtionelle leistungserbringende Akteure im Gesundheitswesen (Krankenhäuser,	
_			- und Rehabilitationseinrichtungen) und andere institutionelle Akteure	99
§ 19			merkmale des Rechts der institutionellen Akteure	99
			n der institutionellen Akteure im Gesundheitswesen	99
			erscheidung zwischen Einrichtung und Träger einer Einrichtung	99
	C.			100
				100
				101
				101 101
				10 I 101
			£2200000000000000000000000000000000000	101
				103
		VIII.		103
	D.	Rec		103
€ 20				103
•				103
	B.	Arte	en von Krankenhäusern	104
	C.			105
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	105
				106
		M.		108
	D.	Zul		108
	E.			109
				109
				111 111

	F.	Personal	112
	G.	Leistungen eines Krankenhauses	112
	H.	Qualitätssicherung	113
		I. Rechtlicher Rahmen der Qualitätssicherung bei Krankenhäusern	113
		II. Herstellung der Verbindlichkeit von Qualitätsanforderungen	114
		III. Überwachung von Qualitätsanforderungen	114
		IV. Reaktionen bei Nichteinhaltung von Qualitätsanforderungen	114
	J.	Vergütung	114
		Beendigung der Marktteilnahme	117
	•••	I. Herausnahme aus dem Krankenhausplan	117
		II. Kündigung des Versorgungsvertrages	117
		III. Verbot der Leistungserbringung	117
	L.		118
§21		egeeinrichtungen	119
321		Rechtsquellen	119
	В.	Arten von Pflegeeinrichtungen	120
		Infrastrukturverantwortung	122
	C.	I. Zuständigkeit	122
			123
		II. Beteiligung anderer Akteure	123
	_	III. Ausgestaltung	
		Zulassung (ordnungsrechtlich)	124
	E.	Sozialrechtliche Steuerung des Zugangs zur Leistungserbringung nach SGB XI	126
		Zulassung durch Versorgungsvertrag – Anspruch auf Versorgungsvertrag	126
		II. Rechtsnatur des Versorgungsvertrages – Rechtsschutz	126
		III. Beteiligte des Versorgungsvertrages	127
		IV. Voraussetzungen für den Abschluss eines Versorgungsvertrages	127
		V. Inhalt des Versorgungsvertrages	127
	_	VI. Wirkungen des Versorgungsvertrages	128
	F.	Personal	128
		I. Personalvorgaben	128
		II. Ordnungsrechtliche Personalvorgaben: Heimpersonalverordnung und	
		landesrechtliche Regelungen	129
		III. Personalvorgaben im SGB XI	129
	G.	Leistungen der Pflegeeinrichtungen	130
		I. Leistungsprogramm des SGB XI	130
		II. Gesetzliche Leistungen	130
		III. Zusatzleistungen im Pflegeheim	131
	Н.	Qualitätssicherung	131
		I. Besonderheiten der Qualitätssicherung in der Pflege	131
		II. Entwicklung von Qualitätsanforderungen – Finanzierung und Zustandekommen	132
		III. Herstellung der Verbindlichkeit von Qualitätsanforderungen	133
		IV. Umsetzung von Qualitätsanforderungen in die Praxis	134
		V. Überwachung der Einhaltung von Qualitätsanforderungen	134
		VI. Reaktion auf Nichteinhaltung von Qualitätsanforderungen	135
	J.	Vergütungen	136
		I. Allgemeine Vorschriften zur Pflegevergütung	136
		II. Prinzipien der Einrichtungsfinanzierung im SGB XI	136
		III. Duale Finanzierung	136
		IV. Vergütung der stationären Pflegeleistungen	137
		1. Bemessungsgrundsätze der Entgelte für Pflegeleistungen (Pflegesätze)	137
		2. Bernessungsgrundsätze der Entgelte für Unterkunft und Verpflegung	139
		3. Zusatzleistungen	139
		V. Vergütungen der ambulanten Pflegeleistungen	139
		1. Vergütungsregelung	139
		2. Gebührenordnung	140
		VI. Festsetzung der Vergütung durch die Schiedsstelle	140
		VII. Kostenerstattung statt Vereinbarung einer Vergütung	140
	K.	Beendigung der Marktteilnahme	14
	- 1	Nutzerstellung	14

§ 22	Die	nste und Einrichtungen der Rehabilitation und Teilhabe sowie der Prävention	143
_	A.	Allgemeines zu Diensten und Einrichtungen der Rehabilitation und Teilhabe	143
		Medizinische Rehabilitation	145
		Berufliche Rehabilitation	146
		Soziale Rehabilitation	148
		Dienste und Einrichtungen der Prävention	148
§ 23		men der Kooperation zwischen institutionellen und personellen leistungserbringenden	
3-3		euren	149
		Allgemeines	149
		Kooperation zwischen Ärzten und Krankenhäusern	149
	Ь.	I. Belegarzt	150
			150
		II. Ambulantes Operieren	
	_	iii. Ambulante Behandlung durch ermächtigte Krankenhausärzte	150
		Ärztliche Versorgung in Pflegeeinrichtungen	151
		Integrierte Versorgung	151
_	E.		152
§ 24		stige institutionelle Akteure im Gesundheitswesen (Überblick)	152
	A.	An der Leistungserbringung im Rahmen des SGB V indirekt beteiligte Akteure	152
		I. Krankenkassen – Verbände der Krankenkassen	152
		II. Kassenärztliche Vereinigungen – Zulassungs- und Berufungsausschüsse	153
		III. Landesausschüsse – Gemeinsamer Bundesausschuss	154
		IV. Gemeinsames Landesgremium	155
		V. Medizinische Dienste	156
	B.	Sonstige Akteure	156
		I. Gemeinden und Kreise im Gesundheitswesen	156
		II. Öffentlicher Gesundheitsdienst	157
		III. Rettungsdienst	157
			150
		IV Freie Wohlfahrtsoflege	158
		IV. Freie Wohlfahrtspflege	158 158
		V. Verbände kranker und behinderter Menschen	158
		V. Verbände kranker und behinderter Menschen	158
6. Kapite	ıL V	V. Verbände kranker und behinderter Menschen	158
		V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Varen (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte)	158 159
6. Kapite § 25	ÜЬ	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte	158 159 161 161
	Üb A.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Varen (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) Perblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen	158 159 161 161 161
§ 25	Üb A. B.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts	158 159 161 161 161 162
§ 25	Üb A. B. Arz	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts neimittel	158 159 161 161 161 162 162
§ 25	Üb A. B. Arz A.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts neimittel Überblick	158 159 161 161 161 162 162
§ 25	Üb A. B. Arz	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts neimittel Überblick Begriffe	158 159 161 161 162 162 162 163
§ 25	Üb A. B. Arz A.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts neimittel Überblick Begriffe I. Arzneimittel	158 159 161 161 162 162 163 163
§ 25	Üb A. B. Arz A.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts neimittel Überblick Begriffe I. Arzneimittel II. Stoffe	158 159 161 161 162 162 162 163 163 164
§ 25	Üb A. B. Arz A. B.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts neimittel Überblick Begriffe I. Arzneimittel II. Stoffe	158 159 161 161 162 162 163 163 164 164
§ 25	Üb A. B. Arz A. B.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts neimittel Überblick Begriffe I. Arzneimittel II. Stoffe III. Weitere Begriffe Herstellung	158 159 161 161 162 162 163 163 164 164 164
§ 25	Üb A. B. Arz A. B.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts neimittel Überblick Begriffe I. Arzneimittel II. Stoffe III. Weitere Begriffe Herstellung I. Erlaubnis	158 159 161 161 162 162 163 163 164 164 164
§ 25	Üb A. B. Arz A. B.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts neimittel Überblick Begriffe I. Arzneimittel III. Stoffe IIII. Weitere Begriffe Herstellung I. Erlaubnis III. Rücknahme und Widerruf der Erlaubnis	158 159 161 161 162 162 163 163 164 164 164 164
§ 25	Üb A. B. Arz A. B.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts neimittel Überblick Begriffe I. Arzneimittel II. Stoffe III. Weitere Begriffe Herstellung I. Erlaubnis II. Rücknahme und Widerruf der Erlaubnis Bereitstellung (Zulassung)	158 159 161 161 162 162 163 163 164 164 164 164
§ 25	Üb A. B. Arz A. B.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts neimittel Überblick Begriffe I. Arzneimittel II. Stoffe III. Weitere Begriffe Herstellung I. Erlaubnis II. Rücknahme und Widerruf der Erlaubnis Bereitstellung (Zulassung) I. Zulassungspflicht	158 159 161 161 162 162 162 163 164 164 164 164 165 165
§ 25	Üb A. B. Arz A. B.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts neimittel Überblick Begriffe I. Arzneimittel II. Stoffe III. Weitere Begriffe Herstellung I. Erlaubnis II. Rücknahme und Widerruf der Erlaubnis Bereitstellung (Zulassung) I. Zulassungspflicht II. Zuständigkeiten	158 159 161 161 162 162 163 163 164 164 164 164
§ 25	Üb A. B. Arz A. B.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts neimittel Überblick Begriffe I. Arzneimittel II. Stoffe III. Weitere Begriffe Herstellung I. Erlaubnis II. Rücknahme und Widerruf der Erlaubnis Bereitstellung (Zulassung) I. Zulassungspflicht II. Zuständigkeiten	158 159 161 161 162 162 162 163 164 164 164 164 165 165
§ 25	Üb A. B. Arz A. B.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts neimittel Überblick Begriffe I. Arzneimittel II. Stoffe III. Weitere Begriffe Herstellung I. Erlaubnis II. Rücknahme und Widerruf der Erlaubnis Bereitstellung (Zulassung) I. Zulassungspflicht	158 159 161 161 162 162 163 164 164 164 164 165 165 165
§ 25	Üb A. B. Arz A. B.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts neimittel Überblick Begriffe I. Arzneimittel II. Stoffe III. Weitere Begriffe Herstellung I. Erlaubnis II. Rücknahme und Widerruf der Erlaubnis Bereitstellung (Zulassung) I. Zulassungspflicht III. Zuständigkeiten Inverkehrbringen (Abgabe)	158 159 161 161 162 162 163 164 164 164 164 165 165 165 165
§ 25	Üb A. B. Arz A. B.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts neimittel Überblick Begriffe I. Arzneimittel II. Stoffe III. Weitere Begriffe Herstellung I. Erlaubnis II. Rücknahme und Widerruf der Erlaubnis Bereitstellung (Zulassung) I. Zulassungspflicht II. Zuständigkeiten Inverkehrbringen (Abgabe) I. Begriffe II. Verantwortlichkeit für die Abgabe	158 159 161 161 162 162 163 164 164 164 165 165 165 167 167
§ 25	Üb A. B. Arz A. B.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts neimittel Überblick Begriffe I. Arzneimittel II. Stoffe III. Weitere Begriffe Herstellung I. Erlaubnis II. Rücknahme und Widerruf der Erlaubnis Bereitstellung (Zulassung) I. Zulassungspflicht III. Zuständigkeiten Inverkehrbringen (Abgabe) I. Begriffe III. Verantwortlichkeit für die Abgabe III. Abgabeverbote	158 159 161 161 162 162 163 164 164 164 164 165 165 165 167 167
§ 25	Üb A. B. Arz A. B.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts meimittel Überblick Begriffe I. Arzneimittel II. Stoffe III. Weitere Begriffe Herstellung I. Erlaubnis II. Rücknahme und Widerruf der Erlaubnis Bereitstellung (Zulassung) I. Zulassung) I. Zulassingspflicht III. Zuständigkeiten Inverkehrbringen (Abgabe) I. Begriffe III. Verantwortlichkeit für die Abgabe III. Abgabeverbote IV. Apothekenpflicht	158 159 161 161 162 162 163 163 164 164 164 165 165 167 167 167
§ 25	Üb A. B. Arz A. B.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts meimittel Überblick Begriffe I. Arzneimittel II. Stoffe III. Weitere Begriffe Herstellung I. Erlaubnis II. Rücknahme und Widerruf der Erlaubnis Bereitstellung (Zulassung) I. Zulassungspflicht II. Zuständigkeiten Inverkehrbringen (Abgabe) I. Begriffe III. Verantwortlichkeit für die Abgabe III. Abgabeverbote IV. Apothekenpflicht V. Versandhandel – elektronischer Handel	158 159 161 161 162 162 163 163 164 164 164 165 165 167 167 167 167
§ 25	Üb A. B. Arz A. B.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts meimittel Überblick Begriffe I. Arzneimittel II. Stoffe III. Weitere Begriffe Herstellung I. Erlaubnis II. Rücknahme und Widerruf der Erlaubnis Bereitstellung (Zulassung) I. Zulassungspflicht II. Zuständigkeiten Inverkehrbringen (Abgabe) I. Begriffe III. Verantwortlichkeit für die Abgabe III. Abgabeverbote IV. Apothekenpflicht V. Versandhandel – elektronischer Handel VI. Verschreibungspflicht	158 159 161 161 162 162 163 163 164 164 164 165 165 167 167 167 167 167 168 168
§ 25	Üb A. B. Arz A. B.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts neimittel Überblick Begriffe II. Arzneimittel III. Stoffe IIII. Weitere Begriffe Herstellung I. Erlaubnis III. Rücknahme und Widerruf der Erlaubnis Bereitstellung (Zulassung) I. Zulassungspflicht III. Zuständigkeiten Inverkehrbringen (Abgabe) III. Begriffe III. Verantwortlichkeit für die Abgabe IIII. Abgabeverbote III. Abgabeverbote III. Versandhandel – elektronischer Handel VI. Verschreibungspflicht Preisgestaltung	158 159 161 161 162 162 163 163 164 164 164 165 165 167 167 167 167 167 167 167 168 168 168
§ 25	Üb A. B. Arz A. B.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts neimittel Überblick Begriffe I. Arzneimittel II. Stoffe III. Weitere Begriffe Herstellung I. Erlaubnis II. Rücknahme und Widerruf der Erlaubnis Bereitstellung (Zulassung) I. Zulassungspflicht III. Zuständigkeiten Inverkehrbringen (Abgabe) I. Begriffe III. Abgabeverbote IV. Apothekenpflicht V. Versandhandel – elektronischer Handel VI. Verschreibungspflicht Preisgestaltung I. Im Arzneimittelrecht	158 159 161 161 162 162 163 163 164 164 164 165 165 167 167 167 167 167 167 167 168 168 168 168
§ 25	Üb A. B. Arz A. B.	V. Verbände kranker und behinderter Menschen VI. Selbsthilfe Waren (Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte) erblick: Arzneimittel – Hilfsmittel – Medizinprodukte Regulierungsweisen und Rechtsquellen Zur Strukturierung des Produktrechts neimittel Überblick Begriffe II. Arzneimittel III. Stoffe IIII. Weitere Begriffe Herstellung I. Erlaubnis III. Rücknahme und Widerruf der Erlaubnis Bereitstellung (Zulassung) I. Zulassungspflicht III. Zuständigkeiten Inverkehrbringen (Abgabe) III. Begriffe III. Verantwortlichkeit für die Abgabe IIII. Abgabeverbote III. Abgabeverbote III. Versandhandel – elektronischer Handel VI. Verschreibungspflicht Preisgestaltung	158 159 161 161 162 162 163 163 164 164 164 165 165 167 167 167 167 167 167 167 168 168 168

		2. Erstattungsbeträge für nicht festbetragsfähige Arzneimittel	170
		3. Pflichtrabatte	170
§ 27	Hil	fsmittel	171
	A.	Regelungsorte	171
	B.	Begriff und Arten des Hilfsmittels	171
	C.	Herstellung	171
	D.	Bereitstellung (Zulassung)	172
		Zulassung durch Verträge	172
		II. Aufnahme in das Hilfsmittelverzeichnis	172
	E.	Abgabe an die Versicherten	173
	F.	Preisgestaltung	173
	••	I. Festbeträge	173
		II. Vertragliche Gestaltung	174
§ 28	Мα	dizinprodukte (Überblick)	174
320		Gesetzeszweck	174
	_		174
	B.	.	
	_	Herstellung	174
	D.		175
	E.	•	175
	F.	Preisgestaltung	175
		Private Krankenversicherung	177
§ 29	Ein	führung	177
	A.	Zweck und Typologie der privaten Krankenversicherung	177
	B.	Rechtsgrundlagen	179
		I. Versicherungsvertragsgesetz	179
		II. Weitere Gesetze und Verordnungen	180
		III. Allgemeine Versicherungsbedingungen	180
		IV. Gesundheitsreform 2007	181
		V. Weitere Reformen	183
	C.	Vergleich mit der GKV	184
	-	Grundlegende Unterschiede zwischen PKV und GKV	184
		II. Gemeinsamkeiten zwischen PKV und GKV	185
		III. Leistungsvergleich PKV im Normaltarif mit GKV	186
	n	Zuordnung zu PKV oder GKV	187
	D.	I. Zugang zur PKV	187
		. Einzelne Zuordnungsfragen	187
			188
		1. Beihilfe	
	_	2. Gemischte Familienverhältnisse: Künstliche Befruchtung	188
	E.	Rahmenbedingungen	189
		. PKV-Markt	189
c	_	II. PKV-Aufsicht	189
9 30		undsätze des Krankenversicherungsvertrags	191
	_	Begriffe und Typologie	191
	В.	Beteiligte Personen	191
		Vorvertragliche Beratung und Information	192
	D.	Vertragsschluss	193
	E.	Obliegenheiten des Versicherungsnehmers	194
		I. Einführung	194
		II. Vorvertragliche Anzeigeobliegenheit	194
		1. Äquivalenzprinzip	194
		2. Fragenkatalog	195
		3. Besondere Rechtsfolgen	196
		4. Anfechtung wegen arglistiger Täuschung	196
		5. Datenüberprüfung	197
		III. Sonstige Obliegenheiten	197
	F.	Rücktritt und Kündigung	197
	•	I. Rücktritt und Kündigung durch den Versicherer	197
		II. Kündigung durch den Versicherungsnehmer	198

§ 31	Versicherungsprämie	199
•	A. Einleitung	199
	B. Prämienkalkulation und Altersrückstellung	199
	C. Prämienanpassung	201
	D. Zahlungsverzug	201
§ 32	Tarife und Versichererleistung	204
•	A. Tarifüberblick	204
	B. Grundsätze der Versichererleistung	204
	C. Managed Care	205
	D. Leistungen der Krankheitskostenvollversicherung im Normaltarif	206
	I. Versicherungsfall	206
	1. Allgemeines	206
	2. Krankheit	206
	Medizinische Notwendigkeit einer Heilbehandlung	207
	4. Zeitlicher Umfang	209
	5. Räumlicher Umfang	209
	II. Allgemeine Einschränkungen der Versichererleistung	210
	1. Höchstsätze	210
	2. Übermaßverbot	210
	3. Wirtschaftlichkeitsgebot	210
	4. Bereicherungsverbot	211
	5. Subsidiarität	211
		211
	6. Ausschlussgründe	
	III. Ausgewählte Leistungselemente	213
	Überblick: Bereiche der Gesundheitsförderung	213
	2. Ambulante Heilbehandlung	214
	3. Zahnärztliche Heilbehandlung	214
	4. Stationäre Heilbehandlung	214
	5. Arzneimittel	214
	6. Heilmittel	215
	7. Hilfsmittel	215
	E. Besonderheiten des Standardtarifs	216
	F. Besonderheiten des Basistarifs	216
	G. Tarifwechsel innerhalb eines PKV-Unternehmens	218
	I. Allgemeines	218
	II. Wechsel vom Normaltarif in andere Tarife	218
	1. Standard- und Basistarif	218
	2. Innerhalb der Normaltarife	219
	III. Wechsel vom Standardtarif zum Basistarif	220
	IV. Wechsel vom Basistarif in den Normaltarif	221
	V. Wechsel von und in den Notlagentarif	221
	VI. Wechsel von und in einen Unisextarif	221
	VII. Anwartschaft	222
	H. Wechsel des PKV-Unternehmens	222
	J. Portabilität der Altersrückstellung	222
§ 33	Pflegeversicherung	223
•	A. Allgemeines	223
	B. Private Pflegepflichtversicherung	224
	-0-L	- - ·
8. Kapite	l. Schutz von Verbrauchern, Nutzern und Patienten im Gesundheitsrecht	227
	Überblick	227
835	Allgemeine verbraucherbezogene Vorkehrungen im Sozialrecht	228
3 23	A. Aufklärung, Beratung und Auskunft	228
	B. Wunsch- und Wahlrechte bei der Leistungsgestaltung	228
836	Gesundheitsbezogene Dienstleistungen	229
3 20	A. Bei Krankheit	229
	I. Patientenbeauftragter	
		229 229
	II. Patientenrechtegesetz	229
	III. DELENIQUOS VON INTERESSENVETTETIINGEN VON PATIENTEN	/ (1)

		IV. Unabhängige Patientenberatung	230
		V. Unterstützung durch Krankenkassen und Kammern in Haftungsfällen	231
	B.	Bei Pflegebedürftigkeit	231
	٠.	I. Pflegestützpunkte	232
		II. Pflegeberatung	232
	_		233
	C.	Bei Behinderung	
		I. Behindertenbeauftragte	233
_		II. Beratung und Unterstützung durch Servicestellen	233
§ 37		sundheitsbezogene Waren	233
	A.	Produktinformation	233
		I. Arzneimittel	233
		II. Medizinprodukte	234
	B.	Produkthaftung	234
		I. Arzneimittel	234
		II. Medizinprodukte	234
O Kanital		λuβergerichtliche Konfliktlösung	235
			235
		inde und Formen für außergerichtliche Konfliktlösungen im Gesundheitsrecht	
§ 39		niedswesen	236
		Funktion, Geschichte und Bereiche	236
	В.	Gesetzliche Krankenversicherung (SGB V)	237
		I. Bereiche	237
		II. Rechtsgrundlagen	238
		III. Zuständigkeit	238
		IV. Organisation – Zusammensetzung – Aufsicht	238
		V. Verfahren	239
		VI. Entscheidung	239
		VII. Rechtsschutz	239
	_		
	C.	Krankenhausfinanzierung (KHG – KHEntgG)	239
		I. Bereiche	239
		II. Rechtsgrundlagen	240
		III. Zuständigkeit	240
		IV. Organisation – Zusammensetzung	240
		V. Verfahren	241
		VI. Entscheidung	241
		VII. Genehmigung	241
		VIII. Rechtsschutz	242
	n	Soziale Pflegeversicherung (SGB XI)	242
	U.	I. Bereiche	242
			242
		II. Rechtsgrundlagen	
		III. Zuständigkeit	243
		IV. Organisation – Zusammensetzung – Aufsicht	243
		V. Verfahren	244
		VI. Entscheidung	244
		VII. Rechtsschutz	244
	E.	Sozialhilfe (SGB XII)	245
		I. Rechtsgrundlagen	245
		II. Zuständigkeit	245
		III. Organisation	245
		IV. Verfahren	245
			245
		V. Entscheidung	
		VI. Rechtsschutz	245
		Arzthaftungsrecht	247
§ 40		nleitung	247
§ 41	Di	e Haftungsbeziehungen bei der ärztlichen Behandlung	249
=		Die Haftungsgrundlagen	249
		I. Die unterschiedlichen Haftungsregime	249
		1 Des vertragliche Heftungsregime	240

		a) Der Behandlungsvertrag als zivilrechtlicher Vertrag	249
		b) Der Behandlungsvertrag als Dienstvertrag	251
		2. Das deliktische Haftungsregime	253
		II. Die Unterschiede und Gemeinsamkeiten der Haftungsregime	254
	В.	Der Anspruchsinhaber eines Arzthaftungsanspruches	255
	C.		256
		Eigenhaftung und abgeleitete Haftung	256
		Ii. Die ambulante Behandlung	257
		Die ambulante Behandlung durch niedergelassene Ärzte	257
		a) Die Behandlung durch einen einzelnen Arzt	257
		b) Die Behandlung in einer Praxisgemeinschaft	258
		c) Die Behandlung durch eine Gemeinschaftspraxis	259
		d) Die Behandlung in einem Medizinischen Versorgungszentrum	261
		2. Die ambulante Behandlung im Krankenhaus	262
		III. Die stationäre Behandlung	265
		Der totale Krankenhausaufnahmevertrag	265
		2. Der gespaltene Krankenhausaufnahmevertrag	268
		3. Der Krankenhausaufnahmevertrag mit Arztzusatzvertrag	271
	D.	Die Notfallbehandlung	272
	E.	Die öffentlich-rechtliche Behandlung	273
§ 42	Die	Behandlungsfehlerhaftung	275
	A.	Vorbemerkung	275
	B.	Der haftungsbegründende Tatbestand	276
		i. Die Behandlungsfehlertypen	276
		Die generalisierten Qualitätsmängel	276
		a) Der Übemahmefehler	276
		b) Der Organisations- und Koordinationsfehler	280
		2. Konkrete Qualitätsmängel	284
		a) Der Therapiewahlfehler	284
		b) Der Therapiefehler	286
		c) Der Diagnosefehler	288
		d) Die Nichterhebung erforderlicher Diagnose- und Kontrollbefunde	291
		3. Die therapeutische Sicherungsaufklärung	292
		4. Sonderprobleme der ärztlichen Arbeitsteilung	296
		a) Der Grundsatz	296
		b) Die horizontale Arbeitsteilung	298
		aa) Die fachübergreifende Zusammenarbeit im Krankenhaus	298
		bb) Das Verhältnis unter niedergelassenen Ärzten oder zu	
		Krankenhausärzten	300
		(1) Überweisung zur Weiterbehandlung	300
		(2) Überweisung zur Mitbehandlung	301
		cc) Zusammenarbeit zwischen Belegkrankenhaus und Belegarzt	303
		c) Die vertikale Arbeitsteilung	304
		aa) Das Zusammenwirken vorgesetzter und nachgeordneter Ärzte	304
		bb) Die Übertragung ärztlicher Aufgaben auf nichtärztliche	
		Leistungserbringer	305
		II. Der Sorgfaltsmaßstab	307
		1. Die inhaltlichen Anforderungen	307
		2. Die Feststellung des maßgeblichen Standards	311
		III. Die haftungsbegründende Kausalität	313
		1. Die grundsätzlichen Anforderungen an den Zurechnungszusammenhang	313
		2. Die Unterbrechung des Kausalzusammenhangs	314
		3. Die Sonderregelung des § 830 I BGB	316
		IV. Die Beweislast hinsichtlich des haftungsbegründenden Tatbestandes	317
		Der Grundsatz – volle Beweislast beim Patienten	317
		2. Beweiserleichterungen – Beweislastumkehr	318
		a) Der Anscheinsbeweis	318
		b) Das voll beherrschbare Risiko	320
		c) Der grobe Behandlungsfehler	325

	aa) Die Voraussetzungen eines groben Behandlungsfehlers	325
	Behandlungsfehlers	327
	cc) Ausnahmen von der Beweislastumkehr	328
	d) Beweislasturnkehr bei einfachen Befunderhebungsfehlem	330
	e) Der Dokumentationsmangel	332
	aa) Zweck und Umfang der Dokumentationspflicht	332
	bb) Die Auswirkungen eines Dokumentationsmangels	338
	cc) Das Einsichtsrecht des Patienten	339
	C. Der haftungsausfüllende Tatbestand	341
	I. Mögliche Sekundärschäden	341
	II. Zur haftungsausfüllenden Kausalität	347
	•	348
	III. Beweisfragen	349
	IV. Sonderfälle	
	1. Sonderproblem: »Kind als Schaden«	349
	2. Sonderproblem: Schädigung dritter Personen	351
	D. Mitverschulden	352
§ 43	Die Aufklärungsfehlerhaftung	353
	A. Der rechtliche Ausgangspunkt	353
	B. Der Aufklärungsmangel	355
	I. Der Inhalt der Aufklärung	355
	1. Die Diagnoseaufklärung	355
	2. Die Behandlungs- oder Verlaufsaufklärung	356
	3. Die Risikoaufklärung	360
	4. Besonderheiten bei sog. Schönheitsoperationen	365
	5. Die wirtschaftliche Aufklärung	365
	II. Die Intensität der Aufklärung	367
	1. Grundsätzliches	367
	Keine Verharmlosung	368
		368
	3. Die Dringlichkeit des Eingriffs	369
	III. Der Aufklärungspflichtige	
	IV. Der Aufklärungsadressat	372
	1. Der minderjährige Patient	373
	a) Der Grundfall	373
	b) Der einsichtsfähige Minderjährige	374
	c) Schranken des Einwilligungsrechtes der Sorgeberechtigten	375
	2. Psychisch Kranke und sonstige Geschäftsunfähige	375
	3. Bestehende Sprachprobleme	377
	V. Der Zeitpunkt der Aufklärung	379
	1. Die stationäre Behandlung	379
	2. Die ambulante Behandlung	381
	3. Diagnostische Eingriffe	381
	4. Die Operationserweiterung	382
	5. Notfalloperationen	383
	VI. Die Form der Aufklärung	384
	VII. Die Verzichtbarkeit der Aufklärung	385
	Der erklärte Aufklärungsverzicht	386
	2. Der voraufgeklärte Patient	386
	3. Die mutmaßliche Einwilligung	387
	C. Kausalitätsprobleme	388
	I. Der Grundsatz	388
	II. Die hypothetische Kausalität	389
	Die nypotnetische Kausaittat Die anderweitige Schadensursache	389
	2. Die hypothetische Einwilligung	389
	III. Der Schutzzweck der Aufklärung	390
	D. Die Darlegungs- und Beweislast	392
§ 44		394
	A. Der Schadensersatzanspruch	394
	I. Der Frsatz des immateriellen Schadens	394

		1. Die Faktoren für die Bemessung des Schmerzensgeldes	394
		2. Einmalzahlung und Schmerzensgeldrente	395
		II. Der materielle Schadensersatz	396
	B.	Verjährung	397
		I. Die Verjährungsfrist	397
		II. Der Beginn des Laufs der Verjährungsfrist	398
		1. Die Behandlungsfehlerhaftung	398
		a) Die positive Kenntnis	398
		b) Die grob fahrlässige Unkenntnis	399
		c) Die Zurechnung fremden Wissens	400
		2. Die Aufklärungsfehlerhaftung	400
		III. Die Hemmung der Verjährung	401
44 V!A		C	402
		Gesundheitsstrafrechtginn und Ende des strafrechtlichen Rechtsgüterschutzes	403 403
§ 45		Unterschiedlich geschützte Daseinsphasen	403
		Abgrenzung zwischen »ungeborenem« und »menschlichem« Leben	403
	D.		404
		I. Beginn menschlichen Lebens	405
	_	II. Interferenzbereich zwischen ungeborenem und menschlichem Leben	403
	C.	Abgrenzung zwischen Menschenleben und Tod	408
		II. Todeskonzept orientiert am medizinischen Erkenntnisstand	409
S 46	C+.	rafrechtlicher Schutz ungeborenen Lebens	412
§ 46		Unterscheidung zwischen intra- und extrauterinem ungeborenem Leben	412
	В.	Strafrechtlicher Schutz gegen Schwangerschaftsabbrüche	413
	D.	I. Überblick über das gesetzliche Schutzkonzept	413
		II. Überblick über die historische Entwicklung	414
		III. Abwägung zwischen den Interessen des Ungeborenen und der Schwangeren	416
	_	Strafrechtlicher Schutz extrauteriner Embryos	418
	٠.	I. Durch das ESchG geschützte Rechtsgüter	418
		II. Rechtliche Zulässigkeit des Stammzellenimports	421
		III. Rechtliche Zulässigkeit der Präimplantationsdiagnostik	422
§ 47	C+	rafrechtlicher Schutz menschlichen Lebens	427
341		System der Tötungsdelikte	427
	В.		427
		Indirekte Sterbehilfe	428
		Aktive Sterbehilfe	430
	E.	Passive Sterbehilfe	432
	F.	Sterbehilfe durch Behandlungsabbruch	433
		Sterbehilfe aufgrund einer Patientenverfügung	435
	٠.	I. Antezipierte Einwilligung des Patienten	435
		II. Mutmaßliche Einwilligung des Patienten	436
§ 48	St	rafrechtlicher Schutz der körperlichen Integrität	437
J	A.	Einwilligung in lebensgefährliche körperliche Eingriffe	437
	В.	# 1. 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 · 1 ·	438
		Ärztliche Aufklärung und sonstige Einwilligungsvoraussetzungen	440
		I. Aufklärung als Voraussetzung einer wirksamen Einwilligung	440
		II. Umfang der gebotenen Aufklärung	442
		III. Zeitpunkt und Form der Aufklärung	443
		IV. Inhalt der Aufklärung	443
	D.	Hypothetische Einwilligung	444
	E.		446
	_,	I. Facharztstandard als Maßstab für eine kunstgerechte Behandlung	447
		II. Typen möglicher Kunstfehler	449
	F.	Ärztliche Organisationsfehler	450
		l. Horizontale Arbeitsteilung	45
		II. Vertikale Arbeitsteilung	451
§ 49	0	rgan- und Gewebetransplantationen	452
-		Condemnation on the Order and Conselection on	45*

	B. Organ- und Gewebehandel	454
	I. Begriff des Handeltreibens	454
	II. Schutzzweck des Handelsverbots	454
	C. Organ- und Gewebespenden durch Lebende	456
	I. Rechtliche Voraussetzungen für eine Lebendspende	456
	II. Besonderheiten der Cross-over-Spende	457
	D. Postmortale Organ- und Gewebespenden	458
	I. Zustimmungs- und Widerspruchslösungen	459
	II. Rechtliche Voraussetzungen für eine postmortale Spende	460
	E. Verfahren und Kriterien der Organallokation	461
12. Kapit	el. Ethik	463
	Erheblichkeit des Ethik-Topos im Recht	463
•	A. Allgemeines Verhältnis	465
	B. Spezielle Rezeptionen (insbesondere im Gesundheitsrecht)	466
§ 51	Gründe für die geforderte besondere Ethikrelevanz	468
§ 52	Was ist eigentlich »Ethik«	468
-	A. Inhalt und Maßstab	469
	B. Normativkraft	471
	C. Differenz zum Recht	47
CA!-l	*=a a a=1=	470