

Inhaltsverzeichnis

Einleitung	1
Gesine Richter, Wulf Loh, Alena Buyx und Sebastian Graf von Kielmansegg	
Ethische Fragestellungen	
Big Data and the Threat to Moral Responsibility in Healthcare	11
Daniel W. Tigard	
Eine neue Generation des Datenschutzes? Gegenwärtige Unvollständigkeit, mögliche Lösungswege und nächste Schritte	27
Andrea Martani und Patrik Hummel	
Die ethische Aufsicht über die Datenwissenschaft im Gesundheitswesen	55
Stuart McLennan	
Sekundärnutzung klinischer Daten in datensammelnden, nicht-interventionellen Forschungs- oder Lernaktivitäten – Begriff, Studientypen und ethische Herausforderungen	71
Martin Jungkunz, Anja Köngeter, Eva C. Winkler, Katja Mehlis und Christoph Schickhardt	
Rechtliche Aspekte	
Personenbezogene Daten im Kontext biomedizinischer Sekundärforschungsnutzung	101
Markus Spitz und Kai Cornelius	
Datenverarbeitung zu medizinischen Forschungszwecken im internationalen Kontext – Neue juristische Herausforderungen unter der DSGVO	121
Leonie F. Schrader	

Informierte Einwilligung, häusliche Altenpflege und soziale Robotik – Ein Konzept zur Konkretisierung der Zweckangabe bei Social-Compagnion-Robotern	145
Wulf Loh und Anne Wierling	
 Sozialwissenschaftliche Perspektiven	
Studienübergreifende Harmonisierung datenschutzrechtlicher und ethischer Gesichtspunkte in Patientenunterlagen: Eine Praxisanalyse.	167
Monika Kraus, Matthias Nauck, Dana Stahl, Arne Blumentritt, Gabriele Anton, H.-Erich Wichmann und Annette Peters	
Sekundärnutzung klinischer Daten aus der Patientenversorgung für Forschungszwecke – Eine qualitative Interviewstudie zu Nutzen- und Risikopotenzialen aus Sicht von Expertinnen und Experten für den deutschen Forschungskontext	185
Anja Köngeter, Martin Jungkunz, Eva C. Winkler, Christoph Schickhardt und Katja Mehlis	
Daten teilen für die Forschung: Einstellungen und Perspektiven zur Datenspende in Deutschland	211
Wiebke Lesch, Gesine Richter und Sebastian C. Semler	