

# Inhalt

Demenz – State of the Art <i>Reinhold Schmidt</i>	13
Die rechtlichen Rahmenbedingungen für die klinische Forschung an Einwilligungsunfähigen in Österreich unter Berücksichtigung der Bioethikkonvention <i>Katharina Pabel</i>	39
Klinische Forschung an Einwilligungsunfähigen – Strafrechtliche Aspekte <i>Alois Birklbauer</i>	65
Warum keine klinische Forschung an nicht einwilligungsfähigen Personen? – Die Sicht des Arztes <i>Gerald Pichler</i>	83
Forschung an nicht einwilligungsfähigen Patienten – Warum gibt es so wenig klinische Forschung bei Kindern und Jugendlichen? <i>Reinhold Kerbl</i>	97
Warum keine klinischen Studien an Kindern? – Die Sicht der Interessensvertretung <i>Elisabeth Fandler im Gespräch mit Wolfgang Kröll</i>	109
Klinische Forschung an nicht einwilligungsfähigen Personen – Die Sicht der pharmazeutischen Industrie <i>Christa Holzhauser</i>	117

Autonomie und Demenz <i>Günther Pöltner</i>	127
Ist Forschung an einwilligungsunfähigen Personen vertretbar? – Über Instrumentalisierung, körperliche Rechte und Solidarität <i>Walter Schaupp</i>	137
Verzeichnis der Autorinnen und Autoren	165