

Inhaltsverzeichnis

Vorwort.....	V
Inhaltsverzeichnis	VII
A. Sachverhalt und Fragestellung.....	1
I. Sachverhalt.....	1
II. Fragestellung	2
B. Rechtliche Stellungnahme	3
I. Grundfragen.....	3
1. Zur Notwendigkeit des Forschungsprotokolls.....	3
a) Schaffung sektoral übergreifenden verbindlichen Rechts nach innen	3
b) Politische Notwendigkeit international einheitlicher Regeln.....	7
2. Das grundsätzliche Verhältnis des Forschungsprotokolls zu anderen Regelwerken.....	7
a) Verhältnis des Forschungsprotokolls zum MRB	7
b) Verhältnis des Forschungsprotokolls zum Grundgesetz	8
aa) Kollisionsmöglichkeiten zwischen dem Forschungsprotokoll und dem materiellen Recht des Grundgesetzes	8
(1) Kollision mit den <i>Schutz vor Forschung</i> herausfordernden Grundrechten der Patienten / Probanden	8
(2) Kollision mit den Grundrechten der Forscher und den Teilhaberechten der Patienten / Probanden	13
bb) Verhältnis des Forschungsprotokolls zum formellen Teil des Grundgesetzes	13
c) Verhältnis des Forschungsprotokolls zum europäischen Recht.....	14
d) Verhältnis des Forschungsprotokolls zu sonstigen Regelwerken	16
e) Möglichkeiten der Vermeidung von Inkompatibilitäten.....	17
3. Das Problem unbestimmter Rechtsbegriffe im Forschungsprotokoll.....	18
II. Materiell-verfassungsrechtliche Rahmenbedingungen des Forschungsprotokolls	23
1. Der Grundkonflikt zweier „absoluter“ Verfassungswerte	23

a) Der Ausgangspunkt: Die Wissenschaftsfreiheit nach Art. 5 Abs. 3 GG.....	23
b) Die Menschenwürdegarantie des Art. 1 Abs. 1 GG.....	26
2. Sonstige Verfassungsgüter	30
a) Grundrechte der Forscher	30
aa) Die Berufsfreiheit.....	30
bb) Das Recht auf freie Entfaltung der Persönlichkeit	32
b) Grundrechte der Patienten bzw. Probanden.....	33
aa) Das Recht auf Leben und körperliche Unversehrtheit	34
bb) Das Recht auf freie Entfaltung der Persönlichkeit	35
(1) Die allgemeine Handlungsfreiheit	35
(2) Das allgemeine Persönlichkeitsrecht	35
cc) Grundrechte derjenigen, denen die Forschung zugute kommen soll.....	37
3. Zusammenfassung	37
III. Klärung des Anwendungsbereichs des Forschungsprotokolls	38
1. Biomedizin: fachspezifisch ausgerichteter sachlicher Geltungsbereich....	38
2. Forschung: tätigkeitsbezogener sachlicher Geltungsbereich.....	40
3. Intervention: wirkungsorientierter sachlicher Geltungsbereich.....	45
4. Menschliches Lebewesen: personaler Geltungsbereich	46
5. Zusammenfassung.....	49
IV. Das Schutzkonzept des Forschungsprotokolls: Kumulative Wirkung verschiedener Schutzelemente	49
V. Würdigung einzelner Bestimmungen und Regelungskomplexe des Forschungsprotokolls	53
1. Kapitel I Gegenstand und Anwendungsbereich Artikel 1 Gegenstand und Ziel und Artikel 2 Anwendungsbereich.....	53
2. Kapitel II Allgemeine Grundsätze Artikel 3 Vorrang des menschlichen Lebewesens.....	56
3. Artikel 4 Allgemeine Regel.....	59
4. Artikel 5 Rechtfertigung der Forschung.....	60
5. Artikel 6 Fehlende Alternativen	62
6. Artikel 7 Risiken und Nutzen.....	63
a) Vorbemerkungen zur Bedeutung des Risikos und des Nutzens von Forschung	63

	b) Beschreibung: Das abgestufte Risiko-Nutzen-Konzept im Forschungsprotokoll	64
	c) Bewertung: Zur Risiko-Nutzen-Abwägung in Art. 7.....	68
33	7. Artikel 8 Forschung an Personen ohne möglichen unmittelbaren Nutzen	69
36	8. Artikel 9 Billigung	70
30	a) Artikel 9 Abs. 1.....	70
30	b) Artikel 9 Abs. 2.....	73
32	9. Artikel 10 Wissenschaftliche Qualität.....	75
33	10. Kapitel III Ethikkommissionen	75
34	a) Vorbemerkungen	75
35	aa) Rechtliche Verankerung von Ethikkommissionen	75
35	(1) Einleitung: Herkunft der Ethikkommissionen	75
37	(2) Ethikkommissionen nach ärztlichem Berufsrecht in der Bundesrepublik Deutschland.....	76
37	(3) Bundesgesetzliche Regelungen	77
38	(a) AMG.....	78
38	(aa) Geltendes Recht	78
40	(bb) Die Arzneimittelrichtlinie	79
45	(b) MPG.....	80
46	(c) StrSchV	81
49	(d) TFG.....	81
49	(e) Exkurs: Kommissionskontrolle nach dem TPG.....	82
49	(4) Universitätsrecht.....	82
53	(5) Sonstige Ethikkommissionen	83
53	(6) Zusammenfassende Bemerkung	83
53	bb) Zweck und Funktion der Ethikkommissionen.....	83
53	cc) Der verfassungsrechtliche Rahmen für die Errichtung und die Tätigkeit von Ethikkommissionen	86
56	b) Zu den einzelnen Bestimmungen des Forschungsprotokolls	88
59	aa) Vorbemerkung zu Artikel 11 – 13.....	88
60	bb) Artikel 11 Unabhängige Prüfung durch eine Ethikkommission.....	88
62	cc) Artikel 12 Unabhängige Prüfung der ethischen Vertretbarkeit	91
63	dd) Artikel 13 Informationen für die Ethikkommission	91
63	ee) Artikel 14 Ungebührliche Einflußnahme und Artikel 15 Ungebührliche Einflußnahme auf abhängige Personen.....	92

11. Kapitel IV Einwilligung und Aufklärung	
Artikel 16 Aufklärung der Forschungsteilnehmer	
Artikel 17 Einwilligung.....	93
12. Kapitel V Schutz von Personen, die nicht fähig sind, in die Forschung einzuwilligen.....	94
a) Grundlagen: Einwilligungsfähigkeit – Geschäftsfähigkeit – beschränkte Geschäftsfähigkeit.....	94
aa) Einleitung.....	94
bb) Einwilligungsfähigkeit – Geschäftsfähigkeit.....	95
cc) Schutz und Fürsorge für Geschäftsunfähige / beschränkt Geschäftsfähige / Einwilligungsunfähige.....	96
(1) Grundlagen.....	96
(2) Verteilung der Entscheidungsbefugnis zwischen <i>einwilligungsfähigem</i> Betroffenenem und seinem gesetzlichen Vertreter.....	98
(3) Entscheidungsbefugnisse des gesetzlichen Vertreters bezogen auf Einwilligungsunfähige.....	99
b) Beschreibung: Das Schutzkonzept der verschiedenen Regelwerke aus dem Blickwinkel einwilligungsunfähiger Personen.....	100
aa) Subjektive Erfordernisse: Einwilligung des gesetzlichen Vertreters – Äußerungen des Betroffenen.....	101
bb) Objektive Schutzkriterien: Insbesondere das – beschränkte – Verbot drittnütziger Forschung.....	105
c) Bewertung: Zur Zulässigkeit von drittnütziger Forschung an Einwilligungsunfähigen.....	109
aa) Die verfassungsrechtliche Lage.....	109
bb) Der internationale Pakt über bürgerliche und politische Rechte der Vereinten Nationen.....	117
d) Die einzelnen Bestimmungen bzw. Schutzkriterien des Forschungsprotokolls.....	118
aa) Vorbemerkung zur Terminologie.....	118
bb) Artikel 18 Schutz von Personen, die nicht fähig sind, in die Forschung einzuwilligen.....	119
cc) Artikel 19 Aufklärung vor Genehmigung.....	120
dd) Artikel 20 Interventionen mit minimalem Risiko und minimaler Belastung.....	121
13. Kapitel VI Besondere Situationen.....	121
a) Artikel 21 Forschung in klinischen Notfallsituationen.....	121
b) Artikel 22 Forschung an Personen, denen die Freiheit entzogen ist ...	123

14. Kapitel VII Forschung während der Schwangerschaft oder in der Stillzeit Artikel 23 Forschung während der Schwangerschaft oder in der Stillzeit	123
15. Kapitel VIII Vertraulichkeit und Recht auf Auskunft	124
a) Artikel 24 Vertraulichkeit und Recht auf Auskunft	124
b) Artikel 25 Verfügbarkeit der Ergebnisse	124
16. Kapitel IX Sicherheit und Aufsicht	125
a) Artikel 27 Sicherheit	125
b) Artikel 28 Nochmalige Prüfung	125
c) Artikel 29 Beurteilung des Gesundheitszustandes	126
d) Artikel 30 Nichtbeeinträchtigung von notwendigen klinischen Interventionen	126
e) Artikel 31 Sorgfaltspflicht	127
f) Artikel 32 Folgemaßnahmen in ethischer Hinsicht	130
17. Artikel 33 Forschung in Staaten, die nicht Vertragspartei dieses Protokolls sind	130
a) Zweck der Norm	130
b) Ermittlung des von Artikel 33 erfaßten Adressaten- und Tätigkeitskreises	131
aa) „Planung“	131
bb) „Forscher“ bzw. „Sponsor“ mit „Sitz“ im Hoheitsgebiet einer Vertragspartei	131
(1) Natürliche Personen – Juristische Personen	132
(2) Sitz	132
(a) Natürliche Personen	133
(b) Juristische Personen	135
cc) Zusammenfassung	137
c) Kritik zur (unsicheren) Reichweite des Artikels 33	137
d) Kompatibilität des Artikels 33 mit dem Grundgesetz	140
e) Kompatibilität der Regelung des Artikels 33 mit dem Völkerrecht und dem deutschen Internationalen Kollisionsrecht	142
aa) Potenzieller Eingriff in die Souveränität ausländischer Staaten ..	143
bb) Rechtfertigung	144
(1) Die Grundsätze der Wiener Vertragskonvention vom 23.5.1969, insbesondere das Erfordernis eines Einverständnisses des betroffenen Staates	144
(2) Rechtfertigung aufgrund legitimierenden Anknüpfungspunktes bzw. der engen Beziehung zu Deutschland	144

(3) Internationales Strafrecht.....	146
(a) Einleitung.....	146
(b) Territorialitätsprinzip.....	146
(c) Aktives Personalitätsprinzip.....	148
(d) Universalitäts- bzw. Weltrechtsprinzip.....	149
(e) Die besondere Regelung des § 6 Nr. 9 StGB.....	150
(f) Ergebnis der Analyse des Internationalen Strafrechts.....	152
(4) Internationales Deliktsrecht.....	152
(5) Internationales Verwaltungsrecht.....	154
(6) Ergebnis.....	156
f) Kompatibilität der Regelung des Artikels 33 mit dem Europarecht....	156
aa) Einleitung.....	156
bb) Diskriminierungsverbot.....	157
cc) Arbeitnehmerfreizügigkeit, Niederlassungsfreiheit, Dienstleistungsfreiheit.....	158
dd) Vereinbarkeit des Artikels 33 mit der Arbeitnehmerfreizügigkeit, Niederlassungsfreiheit, Dienstleistungsfreiheit.....	160
(1) Schutzbereich.....	160
(2) Eingriff.....	164
(3) Rechtfertigung des Eingriffs?.....	164
ee) Ergebnis.....	166
18. Kapitel X Verletzung der Bestimmungen des Protokolls.....	167
a) Artikel 34 Verletzung der Rechte und Grundsätze und Artikel 36 Sanktionen.....	167
b) Artikel 35 Entschädigung im Schadensfall.....	167
19. Kapitel XI Verhältnis dieses Protokolls zu anderen Bestimmungen.....	168
a) Artikel 37 Verhältnis des Protokolls zum Übereinkommen.....	168
b) Artikel 38 Überprüfung des Protokolls.....	168
c) Artikel 39 Weiterreichender Schutz.....	168
C. Abschließende Bewertung und Zusammenfassung.....	169
I. Zusammenfassende Beurteilung.....	169
II. Einzelkritik und Verbesserungsvorschläge.....	170

Anhang

Vergleich der Regeln des Forschungsprotokolls (FP) mit den Regeln der Menschenrechtskonvention zur Biomedizin des Europarates (MRB), des AMG, MPG, TFG, der StrSchV, der Arzneimittelrichtlinie (AMRL) sowie der Revidierten Deklaration von Helsinki (RDH) (Fassung Okt. 2000)	175
Tabelle 1a: Schutzkriterien bei Forschung an Einwilligungsfähigen.....	175
Tabelle 1b: Detailübersicht zum Umfang der erforderlichen Aufklärung bei Forschung an Einwilligungsfähigen.....	184
Tabelle 1c: Detailübersicht zu den Anforderungen an die Informationen für die Ethikkommission bei Forschung an Einwilligungsfähigen.....	186
Tabelle 2: Spezielle Regelungen zur Forschung an Einwilligungsunfähigen.....	191
Draft additional Protocol to the Convention on Human Rights and Biomedicine, on Biomedical Research	197
Draft Explanatory Report to the draft additional Protocol	215
Entwurf eines Zusatzprotokolls zum Übereinkommen über Menschenrechte und Biomedizin über biomedizinische Forschung (Vorläufige nicht verbindliche Arbeitsübersetzung des BMJ)	253
Entwurf eines Erläuternden Berichts zum Entwurf eines Zusatzprotokolls (Vorläufige nicht verbindliche Arbeitsübersetzung des BMJ)	273
Literaturverzeichnis	317