

EG-Recht, Gesetze, Verordnungen, Formulare, ZKBS-Empfehlungen, Beschlüsse des LAG, Richtlinien, Empfehlungen und Stellungnahmen von Institutionen und Vereinigungen

Bearbeitet von
Dr. Wolfram Eberbach, Dr. Peter Lange, Prof. Dr. Michael Ronellenfitsch

Loseblattwerk mit 92. Aktualisierung 2016. Loseblatt. Rund 9916 S. In 6 Ordnern

ISBN 978 3 8114 8316 3

Format (B x L): 14,8 x 21,0 cm

Recht > Öffentliches Recht > Lebensmittelrecht, Agrarrecht > Biotechnologierecht,
Gentechnikrecht

schnell und portofrei erhältlich bei

The logo for beck-shop.de features the text 'beck-shop.de' in a bold, red, sans-serif font. Above the 'i' in 'shop' are three red dots of increasing size. Below the main text, the words 'DIE FACHBUCHHANDLUNG' are written in a smaller, red, all-caps, sans-serif font.

beck-shop.de
DIE FACHBUCHHANDLUNG

Die Online-Fachbuchhandlung beck-shop.de ist spezialisiert auf Fachbücher, insbesondere Recht, Steuern und Wirtschaft. Im Sortiment finden Sie alle Medien (Bücher, Zeitschriften, CDs, eBooks, etc.) aller Verlage. Ergänzt wird das Programm durch Services wie Neuerscheinungsdienst oder Zusammenstellungen von Büchern zu Sonderpreisen. Der Shop führt mehr als 8 Millionen Produkte.

Gesamtinhaltsübersicht

Ordner 1: Kommentar und Materialien

Gesamtinhaltsübersicht

Vorwort

Stichwortverzeichnis GenTR

Stichwortverzeichnis BioMedR

Abkürzungsverzeichnis

Literaturverzeichnis

Teil I: Recht der Gentechnik

Inhaltsübersicht

A. Einführung

I. Gentechnik und Recht (*W. Eberbach*)

II. Gentechnologie (*F.-J. Ferdinand*)

B. Gesetze des Bundes

I. Gentechnikgesetz (GenTG)

- *Inhaltsübersicht*
- Einleitung (*W. Eberbach/M. Herdegen*)
- Gesetzestext
- Vorschriften, Amtliche Begründung, Kommentar
 - §§ 1, 2 (*M. Herdegen*)
 - § 3 (*M. Ronellenfitsch*)
 - §§ 4, 5 (*U. Di Fabio*)
 - § 6 (*C. Palme*)
 - vor § 8 (*W. Pellnitz*)
 - §§ 8–13 (*M. Ronellenfitsch*)
 - vor § 14 (*P. Meyer*)
 - §§ 14, 15 (*M. Herdegen/H.-G. Dederer*)
 - § 16 (*H.-G. Dederer*)
 - § 17 (*K. Fischer*)
 - § 17a (*C. Palme*)
 - vor § 18 (*P. Brandt*)
 - § 18 (*J. Schwab*)
 - §§ 19, 20 (*Th. Fetzer*)
 - §§ 21, 22 (*J. Fluck*)

Ordner 2: Kommentar und Materialien

Teil I: Recht der Gentechnik *(Forts.)*

B. Gesetze des Bundes *(Forts.)*

- I. Gentechnikgesetz (GenTG) *(Forts.)*
 - Vorschriften, Amtliche Begründung, Kommentar *(Forts.)*
 - § 23 (*M. Ronellenfitsch*)
 - §§ 24, 31 (*Th. Fetzner*)
 - vor § 32, §§ 32, 33 (*W. Lülling*)
 - §§ 34, 35 (*G. Landsberg/W. Lülling*)
 - §§ 36, 36a (*W. Lülling*)
 - § 37 (*G. Landsberg/W. Lülling*)
 - § 41 (*M. Fluck*)
 - Berichte der Bundesregierung zum Gentechnikgesetz
 - Bericht der Bundesregierung zum Gentechnikgesetz
 - Zweiter Bericht der Bundesregierung zum Gentechnikgesetz
 - Dritter Bericht der Bundesregierung zum Gentechnikgesetz
- II. EG-Gentechnik-Durchführungsgesetz (EG-GenTDurchfG)

C. Verordnungen des Bundes

- I. Gentechnik-Sicherheitsverordnung (GenTSV)
 - *Inhaltsübersicht*
 - Einleitung (*W. Eberbach*)
 - Verordnungstext
 - Vorschriften, Amtliche Begründung, Kommentar
 - vor § 1, § 1 (*W. Eberbach*)
 - §§ 2–6 (*W. Eberbach/F.-J. Ferdinand*)
 - §§ 7–10 (*W. Eberbach*)
 - Anhang zu § 10 (*P. Meyer*)
 - §§ 11–12 (*W. Eberbach*)
 - § 13 (*C. Palme/M. Schlee/J. Schumacher*)
 - §§ 14, 15 (*C. Palme*)
 - §§ 16–22 (*W. Eberbach*)
 - Anhang I (*W. Eberbach/F.-J. Ferdinand*)
 - Anhang II–VI (*W. Eberbach*)
 - Liste risikobewerteter Spender- und Empfängerorganismen für gentechnische Arbeiten nach § 5 Abs. 6 GenTSV

Ordner 3: Kommentar und Materialien

Teil I: Recht der Gentechnik (Forts.)

C. Verordnungen des Bundes (Forts.)

- II. Gentechnik-Verfahrensverordnung (GenTVfV)
 - *Inhaltsübersicht*
 - Verordnungstext
 - Vorschriften mit Amtlicher Begründung
- III. Gentechnik-Aufzeichnungsverordnung (GenTAufzV)
 - *Inhaltsübersicht*
 - Einleitung (*J. Fluck*)
 - Verordnungstext
 - Vorschriften, Amtliche Begründung, Kommentar (*J. Fluck*)
- IV. Gentechnik-Anhörungsverordnung (GenTAnhV)
 - *Inhaltsübersicht*
 - Einleitung (*J. Schwab*)
 - Verordnungstext
 - Vorschriften, Amtliche Begründung, Kommentar (*J. Schwab*)
- V. ZKBS-Verordnung (ZKBSV)
 - *Inhaltsübersicht*
 - Verordnungstext
 - Vorschriften mit Amtlicher Begründung
- VI. Gentechnik-Kostenverordnung (BGenTGKostV)
- VII. Gentechnik-Beteiligungsverordnung (GenTBetV)
- VIII. Gentechnik-Notfallverordnung (GenTNotfV)
- IX. Neuartige Lebensmittel- und Lebensmittelzutaten-Verordnung (NLV)
- X. Biostoffverordnung (BioStoffV)
 - *Inhaltsübersicht*
 - Verordnungstext
 - Vorschriften mit Amtlicher Begründung
 - Technische Regeln für Biologische Arbeitsstoffe (TRBA)
 - TRBA 468
Liste der Zelllinien und Tätigkeiten mit Zellkulturen
- XI. Gentechnik-Pflanzenerzeugungsverordnung (GenTPflEV)
 - *Inhaltsübersicht*
 - Verordnungstext
 - Vorschriften mit Amtlicher Begründung
- XII. Gute Klinische Praxis-Verordnung (GCP-V)

D. EU-Recht

I. EG-Richtlinie „geschlossenes System“

- *Inhaltsübersicht*
- Einleitung (*C. Palme*)
- Richtlinie des Europäischen Parlaments und des Rates 2009/41/EG
- Richtlinie des Rates 90/219/EWG (mit den Änderungen aus 94/51/EG und 98/81/EG) – *aufgehoben durch Richtlinie 2009/41/EG*
- Entscheidungen der Kommission und des Rates
 - *Inhaltsübersicht*
 - 2007/507/EG
 - 2006/140/EG
 - 2005/174/EG
 - 2001/204/EG
 - 2000/608/EG
 - 96/134/EG
 - 91/448/EWG

Ordner 4: Kommentar und Materialien

Teil I: Recht der Gentechnik (Forts.)

D. EU-Recht (Forts.)

II. EG-Richtlinie „Freisetzung“

- *Inhaltsübersicht*
- Einleitung (*C. Palme*)
- Richtlinie des Europäischen Parlaments und des Rates 2015/412/EU
- Empfehlung der Kommission 2010/C 200/01
- Richtlinie des Europäischen Parlaments und des Rates 2008/27/EG
- Empfehlung der Kommission 2005/637/EG
- Verordnung der Kommission 65/2004/EG
- Empfehlung der Kommission 2003/556/EG – *aufgehoben durch Empfehlung der Kommission 2010/C 200/01*
- Richtlinie des Europäischen Parlaments und des Rates 2001/18/EG
 - *geändert durch Richtlinie 2015/412/EU*
- Richtlinie der Kommission 97/35/EG
- Richtlinie der Kommission 94/15/EG
- Richtlinie des Rates 90/220/EWG – *aufgehoben durch Richtlinie 2001/18/EG*

- EG-Formulare
 - *Inhaltsübersicht*
 - Einleitung (*M. Corsepius*)
 - Formular nach Artikel 9
 - Formular nach Artikel 12
- Entscheidungen und Beschlüsse der Kommission und des Rates
 - *Inhaltsübersicht*
 - 2015/694/EU
 - 2015/692/EU
 - 2010/432/EU
 - 2010/429/EU
 - 2010/428/EU
 - 2010/426/EU
 - 2010/420/EU
 - 2010/419/EU
 - 2010/141/EU
 - 2010/140/EU
 - 2010/139/EU
 - 2010/136/EU
 - 2010/135/EU
 - 2009/828/EG
 - 2009/770/EG
 - 2009/244/EG
 - 2008/495/EG
 - 2008/470/EG
 - 2008/62/EG
 - 2007/364/EG
 - 2007/232/EG
 - 2007/157/EG
 - 2006/335/EG
 - 2006/47/EG
 - 2006/10/EG
 - 2005/772/EG
 - 2005/635/EG
 - 2005/608/EG
 - 2005/465/EG
 - 2005/463/EG
 - 2005/317/EG – *aufgehoben durch Entscheidung 2007/157/EG*
 - 2004/643/EG – *aufgehoben durch Art. 8 Beschluss 2015/684/EU*
 - 2004/204/EG
 - 2003/653/EG
 - 2002/813/EG

- 2002/812/EG
- 2002/811/EG
- 2002/623/EG
- 98/294/EG
- 98/293/EG
- 98/292/EG
- 98/291/EG
- 97/549/EG
- 97/393/EG
- 97/392/EG
- 97/98/EG
- 96/424/EG
- 96/281/EG – *aufgehoben durch Art. 7 Beschluss 2012/82/EU*
- 96/158/EG
- 94/730/EG
- 94/505/EG
- 93/584/EWG
- 93/572/EWG

III. EG-Richtlinie „biologische Arbeitsstoffe“

- *Inhaltsübersicht*
- Richtlinie des Europäischen Parlaments und des Rates 2000/54/EG
- Richtlinie der Kommission 97/65/EG – *aufgehoben*
- Richtlinie der Kommission 97/59/EG – *aufgehoben*
- Richtlinie der Kommission 95/30/EG – *aufgehoben*
- Richtlinie des Rates 93/88/EWG – *aufgehoben*
- Richtlinie des Rates 90/679/EWG – *aufgehoben*

IV. EG-Verordnung „neuartige Lebensmittel und neuartige Lebensmittelzutaten“

- *Inhaltsübersicht*
- Einleitung (*M. Ronellenfütsch*)
- Durchführungsverordnung der Kommission 503/2013/EU
- Verordnung des Europäischen Parlaments und des Rates 298/2008/EG
- Verordnung der Kommission 1981/2006/EG
 - *geändert durch Durchführungsverordnung 503/2013/EU*
- Empfehlung der Kommission 2004/787/EG
- Verordnung der Kommission 641/2004/EG
 - *geändert durch Durchführungsverordnung 503/2013/EU*
- Verordnung des Europäischen Parlaments und des Rates 1830/2003/EG
 - *geändert durch Verordnung 1137/2008/EG*
- Verordnung des Europäischen Parlaments und des Rates 1829/2003/EG
 - *geändert durch Verordnung 298/2008/EG*

- Verordnung der Kommission 1852/2001/EG
- Verordnung der Kommission 50/2000/EG
- Verordnung der Kommission 49/2000/EG
- Verordnung des Rates 1139/98/EG
- Verordnung der Kommission 1813/97/EG – *aufgehoben*
- Empfehlung der Kommission 97/618/EG
- Verordnung des Europäischen Parlaments und des Rates 258/97/EG

Ordner 5: Kommentar und Materialien

Teil I: Recht der Gentechnik (Forts.)

D. EU-Recht (Forts.)

- Entscheidungen und Beschlüsse der Kommission
 - *Inhaltsübersicht*
 - 2015/701/EU
 - 2015/700/EU
 - 2015/699/EU
 - 2015/698/EU
 - 2015/697/EU
 - 2015/696/EU
 - 2015/695/EU
 - 2015/693/EU
 - 2015/691/EU
 - 2015/690/EU
 - 2015/689/EU
 - 2015/688/EU
 - 2015/687/EU
 - 2015/686/EU
 - 2015/685/EU
 - 2015/684/EU
 - 2015/683/EU
 - 2015/546/EU
 - 2015/545/EU
 - 2014/916/EU
 - 2014/907/EU
 - 2014/905/EU
 - 2014/890/EU
 - 2014/463/EU
 - 2014/424/EU
 - 2014/423/EU
 - 2014/396/EU

- 2014/155/EU
- 2014/154/EU – *berichtigt mit Beschluss 2014/916/EU*
- 2013/705/EU
- 2013/650/EU
- 2013/649/EU
- 2013/648/EU
- 2013/50/EU
- 2013/49/EU
- 2012/727/EU
- 2012/726/EU
- 2012/725/EU
- 2012/651/EU
- 2012/461/EU
- 2012/347/EU
- 2012/288/EU
- 2012/84/EU
- 2012/83/EU
- 2012/82/EU
- 2012/69/EU
- 2011/894/EU
- 2011/893/EU
- 2011/892/EU
- 2011/891/EU
- 2011/884/EU
- 2011/882/EU – *aufgehoben durch Art. 3 Beschluss 2012/461/EU*
- 2011/762/EU – *berichtigt in ABl. L 205 vom 1. 8. 2012, S. 20*
- 2011/761/EU
- 2011/513/EU
- 2011/497/EU
- 2011/494/EU
- 2011/366/EU
- 2011/365/EU
- 2011/354/EU
- 2011/320/EU
- 2011/80/EU
- 2011/76/EU
- 2011/73/EU
- 2010/715/EU
- 2010/331/EU
- 2010/315/EU
- 2010/228/EU
- 2009/866/EG

- 2009/827/EG
- 2009/826/EG
- 2009/814/EG
- 2009/813/EG
- 2009/362/EG
- 2009/355/EG
- 2009/345/EG
- 2009/344/EG
- 2009/184/EG
- 2008/985/EG
- 2008/968/EG
- 2008/730/EG
- 2008/575/EG
- 2008/559/EG
- 2008/558/EG
- 2008/413/EG
- 2008/289/EG – *aufgehoben durch Beschluss 2011/884/EU*
- 2008/280/EG
- 2008/279/EG
- 2008/162/EG
- 2008/36/EG
- 2007/703/EG
- 2007/702/EG
- 2007/701/EG
- 2007/692/EG
- 2007/308/EG
- 2007/307/EG – *geändert durch Beschluss 2012/69/EU*
- 2007/306/EG – *geändert durch Beschluss 2012/69/EU*
- 2007/305/EG – *geändert durch Beschluss 2012/69/EU*
- 2007/304/EG
- 2006/754/EG
- 2006/723/EG
- 2006/722/EG
- 2006/721/EG
- 2006/720/EG
- 2006/601/EG – *aufgehoben durch Beschluss 2010/315/EU*
- 2006/578/EG – *aufgehoben durch Entscheidung 2006/601/EG*
- 2006/255/EG
- 2006/197/EG – *geändert durch Beschluss 2011/365/EU*
- 2006/69/EG – *aufgehoben durch Entscheidung 2008/279/EG*
- 2006/68/EG
- 2006/59/EG

- 2006/58/EG
- 2005/581/EG
- 2005/580/EG
- 2005/457/EG
- 2005/448/EG – *aufgehoben durch Art. 8 Beschluss 2015/684/EU*
- 2004/845/EG
- 2004/657/EG – *aufgehoben durch Beschluss 2010/419/EU*
- 2004/336/EG
- 2004/335/EG
- 2004/334/EG
- 2004/333/EG
- 2002/150/EG
- 2001/721/EG
- 2001/17/EG
- 2000/196/EG
- 2000/195/EG
- 98/613/EG

V. EG-Richtlinie „biotechnologische Erfindungen“

- Richtlinie des Europäischen Parlaments und des Rates 98/44/EG

VI. Beschluss des Rates „biologische Sicherheit“ (Protokoll von Cartagena)

- Beschluss des Rates 2013/86/EU
(Zusatzprotokoll von Nagoya/Kuala Lumpur, Haftung und Wiedergutmachung)
- Beschluss des Rates 2002/628/EG (Protokoll von Cartagena)

VII. EG-Verordnung „grenzüberschreitende Verbringungen genetisch veränderter Organismen“

- Verordnung des Europäischen Parlaments und des Rates 1946/2003/EG

VIII. EG-Verordnung „ökologische/biologische Produktion und Kennzeichnung“

- Verordnung des Rates 834/2007/EG

E. Verordnungen der Länder (LänderV)

- *Inhaltsübersicht*
- Kostenverordnungen
- Zuständigkeitsverordnungen

F. Formulare (*offen*)

G. Empfehlungen und Stellungnahmen der ZKBS

Teil II: Recht der Biomedizin

Inhaltsübersicht

A. Einführung

- I. Biomedizinrecht (*M. Ronellenfitsch*)
- II. Somatische Gentherapie (*K. Cichutek*)

B. Europa

Inhaltsübersicht

- I. Menschenrechte und Biomedizin; Verbot des Klonens;
Biomedizinische Forschung
 - 1. Übereinkommen über Menschenrechte und Biomedizin
 - 2. Verbot des Klonens von menschlichen Lebewesen
 - 3. Biomedizinische Forschung
- II. Human- und Tierarzneimittel
 - Verordnung des Europäischen Parlaments und des Rates 726/2004/EG
 - Verordnung des Europäischen Parlaments und des Rates 1235/2010/EU
- III. Menschliche Gewebe und Zellen
 - 1. Richtlinie des Europäischen Parlaments und des Rates 2004/23/EG zu Qualitäts- und Sicherheitsstandards
 - 2. Richtlinie der Kommission 2006/17/EG zur Durchführung der Richtlinie 2004/23/EG

Ordner 6: Kommentar und Materialien

Teil II: Recht der Biomedizin (*Forts.*)

C. Gesetze

Inhaltsübersicht

- I. Arzneimittelgesetz
- II. Embryonenschutzgesetz
 - Gesetzestext
 - Vorschriften mit Amtlicher Begründung
- III. Stammzellgesetz
 - Einleitung (*M. Ronellenfitsch*)
 - Gesetzestext
 - Vorschriften mit Amtlicher Begründung

- Tätigkeitsberichte der Zentralen Ethik-Kommission für Stammzellenforschung (ZES)
 - Erster Bericht für den Zeitraum vom 22.07.2002 bis 30.09.2003
 - Zweiter Bericht für den Zeitraum vom 01.10.2003 bis 30.11.2004
 - Dritter Bericht für den Zeitraum vom 01.12.2004 bis 30.11.2005
 - Vierter Bericht für den Zeitraum vom 01.12.2005 bis 30.11.2006
 - Fünfter Bericht für den Zeitraum vom 01.12.2006 bis 30.11.2007
 - Sechster Bericht für den Zeitraum vom 01.12.2007 bis 30.11.2008
 - Siebenter Bericht für den Zeitraum vom 01.12.2008 bis 30.11.2009
 - Achter Bericht für den Zeitraum vom 01.12.2009 bis 31.12.2010
 - Neunter Bericht für den Zeitraum vom 01.01.2011 bis 31.12.2011
 - Zehnter Bericht für den Zeitraum vom 01.01.2012 bis 31.12.2012
 - Elfter Bericht für den Zeitraum vom 01.01.2013 bis 31.12.2013
- Berichte der Bundesregierung zum Stammzellgesetz
 - Erster Stammzellbericht vom 3. August 2004
 - Zweiter Stammzellbericht vom 10. Januar 2007
 - Dritter Stammzellbericht vom 7. Mai 2009
 - Vierter Stammzellbericht vom 10. Februar 2011
 - Fünfter Stammzellbericht vom 14. März 2013
- Sonstiges
 - Register genehmigter Anträge nach § 11 StZG

IV. Gendiagnostikgesetz

- Einleitung (*W. Eberbach*)
- Gesetzestext
- Vorschriften mit Amtlicher Begründung
- Richtlinien der Gendiagnostik-Kommission (GEKO)
- Mitteilungen der Gendiagnostik-Kommission (GEKO)
 - Nr. 1: Begriffe „Genetische Analyse“; „Nachweis der Einwilligung“
 - Nr. 2: Identitätsfeststellung; Abstammungsuntersuchung
 - Nr. 3: Akkreditierung von Einrichtungen; Klärung der Abstammung
 - Nr. 4: Verantwortliche Person; Klärung der Abstammung
 - Nr. 5: Vertretungsregelung bei Ergebnismitteilung
 - Nr. 6: Genetische Beratung; Qualifikation; Inhalte
 - Nr. 7: Arbeitsmedizinische Vorsorgeuntersuchungen;
zytogenetische und molekular-genetische Analysen
 - Nr. 8: Nicht-invasive Pränataldiagnostik; Beratungsqualifikation
 - Nr. 9: Qualitätsanforderungen für fachgebundene genetische Beratungen und genetische Untersuchungen

- Tätigkeitsberichte der Gendiagnostik-Kommission (GEKO)
- Erster Bericht gemäß § 23 Abs. 4 GenDG für den Zeitraum vom 19.11.2009 bis 31.12.2012
- Berichte der Bundesregierung zum Gendiagnostikgesetz
- Bericht zum Neugeborenenenscreening vom 16. Dezember 2010

D. Verordnungen

Inhaltsübersicht

- I. Stammzellen-Verordnung (ZES-Verordnung)
 - Verordnungstext
 - Vorschriften mit Amtlicher Begründung
- II. Kostenverordnung zum Stammzellgesetz (StZG-KostV)
 - Verordnungstext
 - Vorschriften mit Amtlicher Begründung
- III. Blutstammzeleinrichtungen-Registerverordnung (BERV)
 - Verordnungstext
 - Vorschriften mit Amtlicher Begründung
- IV. Gendiagnostik-Kommission-Kostenverordnung
 - Verordnungstext
- V. Präimplantationsdiagnostikverordnung (PIDV)
 - Verordnungstext
 - Sonstiges
 - Abkommen zwischen den Ländern Brandenburg, Freie Hansestadt Bremen, Freie und Hansestadt Hamburg, Mecklenburg-Vorpommern, Niedersachsen und Schleswig-Holstein über die gemeinsame Einrichtung einer Ethikkommission für Präimplantationsdiagnostik bei der Ärztekammer Hamburg
 - Text des Abkommens
 - Amtliche Begründung
 - Staatsvertrag über die gemeinsame Errichtung einer Ethikkommission für Präimplantationsdiagnostik bei der Landesärztekammer Baden-Württemberg
 - Text des Staatsvertrags
 - Amtliche Begründung

E. Verwaltungsvorschriften (*offen*)

Ordner 7: Kommentar und Materialien

Teil II: Recht der Biomedizin (*Forts.*)

F. Richtlinien, Empfehlungen, Stellungnahmen

Inhaltsübersicht

Akademien der Wissenschaften

- Stellungnahmen zu Fortschritten der molekularen Züchtung und zum erwogenen nationalen Anbauverbot gentechnisch veränderter Pflanzen

Bundesärztekammer

- Richtlinien zur Verwendung fetaler Zellen und Gewebe
- Memorandum: Genetisches Screening
- (Muster-)Berufsordnung für die deutschen Ärztinnen und Ärzte (*Auszug*)
- (Muster-)Richtlinie zur Durchführung der assistierten Reproduktion
- Richtlinien zum Gentransfer in menschliche Körperzellen
- Erklärung zum Schwangerschaftsabbruch nach Pränataldiagnostik
- Richtlinien zur pränatalen Diagnostik von Krankheiten und Krankheitsdispositionen
- Stellungnahme zur Stammzellforschung (*Zentrale Ethikkommission*)
- Diskussionsentwurf zu einer Richtlinie zur Präimplantationsdiagnostik
- Richtlinien zur prädiktiven genetischen Diagnostik
- Stellungnahme zum Forschungsklonen mit dem Ziel therapeutischer Anwendung (*Zentrale Ethikkommission*)
- Memorandum zur Präimplantationsdiagnostik (PID)
- Verfahrensregelungen für Ethikkommissionen für PID-Eckpunkte

Bundesausschuss der Ärzte und Krankenkassen

- Richtlinien über ärztliche Maßnahmen zur künstlichen Befruchtung

Bundesrat

- Entschließung gegen die Verwertung von Genomanalysen in der Privatversicherung
- Entschließung zur Anwendung gentechnischer Methoden am Menschen

Bund-Länder-Arbeitsgruppen

- Abschlußbericht „Genomanalyse“
- Abschlußbericht „Somatische Gentherapie“

Deutsche Forschungsgemeinschaft

- Somatische Gentherapie
- Gentechnik und Lebensmittel
- Genforschung und Patentierung
- Humane embryonale Stammzellen

Enquete-Kommission „Recht und Ethik der modernen Medizin“

- Teilbericht Stammzellforschung
- Präimplantationsdiagnostik
- Teilbericht Schutz des geistigen Eigentums in der Biotechnologie

Gesellschaft für Humangenetik/Berufsverband Medizinische Genetik

- Grundsatzerklärung Genomanalyse
- Genomanalyse
- Nicht-invasive Pränataldiagnostik
- Vorgeburtliche Diagnostik und Schwangerschaftsabbruch
- Humangenetik, Positionspapier
- Heterozygoten-Screening bei zystischer Fibrose
- Pränatale Geschlechtsdiagnostik
- Stellungnahme zur Präimplantationsdiagnostik
- Stellungnahme zur genetischen Diagnostik bei Kindern und Jugendlichen
- Stellungnahme zur Entdeckung des Brustkrebsgens BRCA1
- Genetische Beratung
- Prädiktive genetische Diagnostik
- Novellierungsbedarf des Gendiagnostikgesetzes
- Umsetzung des Gesetzes zur Präimplantationsdiagnostik
- Genetische Zusatzbefunde in Diagnostik und Forschung
- Stellungnahme zu „Direct-to-Consumer“ (DTC)-Gentests
- Stellungnahme zur Qualifikation zur „fachgebundenen humangenetischen Beratung“ nach § 7 Abs. 3 des Gendiagnostikgesetzes (GenDG)
- Stellungnahme zur Analyse fetaler DNA aus dem mütterlichen Blut

Nationaler Ethikrat / Deutscher Ethikrat

- Import menschlicher embryonaler Stammzellen
- Patentierung biotechnologischer Erfindungen unter Verwendung biologischen Materials menschlichen Ursprungs
- Klonen zu Fortpflanzungszwecken und Klonen zu biomedizinischen Forschungszwecken
- Polkörperdiagnostik
- Stammzellforschung – Neue Herausforderungen für das Klonverbot und den Umgang mit artifiziell erzeugten Keimzellen?

Ordner 8: Entscheidungen

Gesamtinhaltsübersicht Entscheidungen

Entscheidungsregister

Teil I: Recht der Gentechnik

Gentechnikgesetz (GenTG)

Gentechnik-Sicherheitsverordnung (GenTSV)

Gentechnik-Verfahrensverordnung (GenTVfV)

Gentechnik-Anhörungsverordnung (GenTAnhV)

EG-Richtlinie „Freisetzung“

EG-Richtlinie „biotechnologische Erfindungen“

Teil II: Andere Rechtsgebiete

Bundes-Immissionsschutzgesetz (BImSchG)

Umweltinformationsgesetz (UIG)

Bürgerliches Gesetzbuch (BGB)

Bundesnaturschutzgesetz (BNatSchG)

EG-Verordnung „Ökologischer Landbau“