

Literaturverzeichnis

Ad hoc Arbeitsgemeinschaft im Diskursverfahren „Konfliktfall Demenzvorhersage“: Gemeinsame Stellungnahme der Stakeholder-Konferenz im Rahmen des Diskursverfahrens „Konfliktfall Demenzvorhersage“, Göttingen, Finalisierte Fassung mit Stand vom 22.12.2018, abrufbar unter <https://praediadem.de/wp-content/uploads/2019/02/Gemeinsame-Stellungnahme.pdf>.

Aigner, Karl R./Stephens, F. O./Allen-Mersh, T./Hortobagyi, D./Khayat, D./Picksley, S. M./Sugarbaker, P./Taguchi, T./Thompson, J. F.: Anzeichen von Krebs: lokale und allgemeine Krankheitszeichen, in: *Aigner, Karl R./Stephens, Frederik O. (Hrsg.), Basiswissen Onkologie*, Berlin/Heidelberg 2016, S. 49–52.

Albrecht, Steffen/Grüber, Katrin: Aktueller Stand und Entwicklungen der Präimplantationsdiagnostik, Endbericht zum Monitoring, Büro für Technikfolgen-Abschätzung beim Deutschen Bundestag (TAB), September 2019, abrufbar unter <https://publikationen.bibliothek.kit.edu/1000104920/l19338084>.

Alzheimer's Association: Alzheimer's Association Report 2019. Alzheimer's disease facts and figures, *Alzheimer's & Dementia* 2019, 321–387.

Alzheimer's Association: Alzheimer's Association Report 2023. Alzheimer's disease facts and figures *Alzheimer's & Dementia* 2023, 1598–1695.

Alzheimer's Disease International: World Alzheimer Report 2018. The state of the art of dementia research: New frontiers, London, September 2018, abrufbar unter <https://www.alzint.org/u/WorldAlzheimerReport2018.pdf>.

Alzheimer Forschung Initiative e.V.: Leqembi (Lecanemab): Neues Alzheimer-Medikament (Website-Information), Fragen und Antworten (Stand: 17.06.2024), <https://www.alzheimer-forschung.de/forschung/aktuell/ban2401/>.

Antwerpes, Frank: DocCheck Flexikon, Stichwort Risiko, <https://flexikon.doccheck.com/de/Risiko>.

Arbeitsgemeinschaft Rechtsanwälte im Medizinrecht e.V. (Hrsg.): Lifestyle-Medizin – von der medizinischen Indikation zum modischen Trend, 22. Kölner Symposium der Arbeitsgemeinschaft Rechtsanwälte im Medizinrecht e.V., Berlin/Heidelberg 2012.

Aretz, Stefan: Erbliche Tumorsyndrome, in: *Moog, Ute/Rieß, Olaf (Hrsg.), Medizinische Genetik für die Praxis. Diagnostik, Beratung, Fallbeispiele*, Stuttgart 2014, S. 151–182.

Aretz, Stefan: Dickdarmkrebskrankungen mit Polypose. Die Polyposis-Syndrome (FAP, AFAP, MAP, ...), in: *BBSG-Verlag (Hrsg.), Komme ich aus einer Krebsfamilie? Informationen für Betroffene und Ratsuchende zum familiären Darmkrebs*, Dezember 2011, S. 20–25, abrufbar unter https://www.orderklinikum.at/fileadmin/user_upload/3_downloads/zentren/Darmkrebsfamilie.pdf.

Literaturverzeichnis

- Auber, Bernd/Morlot, Susanne: Familienplanung mit BRCA1/2-Mutation, Mamma Mia! Spezial, Das Brustkrebsmagazin, 3. aktualisierte Ausgabe 2019, S. 133–135, <https://www.brca-netzwerk.de/fileadmin/Downloads/MM-Spezial-FamBKEK-Screen-2019.pdf>.
- Bateman, Randall J./Xiong, Chengjie/ Benzinger, Tammie/Fagan, Anne M./Goate, Alison/Fox, Nick C./Marcus, Daniel S./Cairn, Nigel J./Xie, Xianyun/Blazey, Tyler M./ Holtzman, David M./Santacruz, Anna/Buckles, Virginia/Oliver, Angela/Moulder, Krista/Aisen, Paul S./Ghetti, Bernardino/Klunk, William E./McDade, Eric/Martins, Ralph M./Masters, Colin L./Mayeux, Richard/Ringman, John M./Rossor, Martin N./ Schofield, Peter R./Sperling, Reisa A./Salloway, Stephen/Morris, John C.: Clinical and Biomarker Changes in Dominantly Inherited Alzheimer's Disease, *The New England Journal of Medicine* (N Engl J Med) 2012, Vol. 367, 795–804.
- Beck, Susanne: Enhancement – die fehlende rechtliche Debatte einer gesellschaftlichen Entwicklung, *Medizinrecht* (MedR) 2006, 95–102.
- Beck, Susanne (Hrsg.): Krankheit und Recht. Ethische und juristische Perspektiven, Berlin/Heidelberg 2017.
- Beck, Matthias: Transhumanismus und Posthumanismus im Kontext philosophisch-theologischer Reflexionen, in: Böhr, Christoph/Rothhaar, Markus (Hrsg.), Anthropologie und Ethik der Biomedizin. Grundlagen und Leitfragen, Wiesbaden 2021, S. 265–283.
- Becker, H.: APC-Resistenz, Apotheken Umschau, Artikel aktualisiert am 26.06.2020, <https://www.apotheken-umschau.de/krankheiten-symptome/herz-kreislauf-erkrankungen/apc-resistenz-738793.html>.
- Becker, Ullrich/Kingreen, Thorsten (Hrsg.): SGB V. Gesetzliche Krankenversicherung, Kommentar, 8. Auflage, München 2022.
- Berchtold, Christina M.: Der Wandel genetischer Information. Personalisierte Medizin zwischen Informations- und Verschwiegenheitsinteressen, Berlin 2016.
- Berchtold, Josef/Huster, Stefan/Rehborn, Martin (Hrsg.): Gesundheitsrecht, Kommentar zum SGB V/SGB XI, 2. Auflage, Baden-Baden 2018.
- Bergmann, Karl Otto/Pauge, Burkhard/Steinmeyer, Heinz-Dietrich (Hrsg.): Gesamtes Medizinrecht, 3. Auflage, Baden-Baden 2018.
- Beyer, Léon/Gerwert, Klaus: Warum ist die Früherkennung von Alzheimer wichtig?, in: Wiese, Lara/Diehl, Anke/Huster, Stefan (Hrsg.), Disease Interception als Chance und Herausforderung. Eine interdisziplinäre Analyse, Baden-Baden 2024, S. 69–89.
- Billings, Paul R./Kohn, Mel A./de Cuevas, Margaret/Beckwith, Jonathan/Alper, Joseph S./Natowicz, Marvin R.: Discrimination as a Consequence of Genetic Testing, *The American Journal of Human Genetics* (Am. J. Hum. Genet.) 1992, 50(3): 476–482.
- BKK Pfalz: Darmkrebs: Wie Vorsorge Leben rettet (Website-Information), <https://www.bkkpfalz.de/wir-versichern/frauen/vorsorge-check/darmkrebs>.
- Bobbert, Monika: Krankheitsbegriff und prädiktive Gentests, in: Rothhaar, Markus/Frewer, Andreas (Hrsg.), Das Gesunde, das Kranke und die Medizinethik. Moralische Implikationen des Krankheitsbegriffs, Stuttgart 2012, S. 167–194.
- Bögershausen, Mara Ricarda: Präimplantationsdiagnostik. Die verschiedenen Verfahren und ihre Zulässigkeit im deutschen Recht, Baden-Baden 2016.

- Böhme, Gernot:* Leibsein als Aufgabe, Leibphilosophie in pragmatischer Hinsicht, 2. revidierte Auflage, Zug/Schweiz 2017.
- Bokemeyer, Carsten/Engert, Andreas/Gökbuget, Nicola/Schmutzler, Rita:* Gezielte Früh-erkennung und risikoadaptierte Therapie, Oncology Research and Treatment (Oncol Res Treat) 2019, Suppl. 3, 2–13.
- Brakmann, Dorothee/Jäger, Tim:* Positionspapier: Gemeinsam weiter! Interdisziplinäre Zusammenarbeit am Beispiel von Disease Interception, Thieme Praxis Report, Juli 2020.
- BRCA-Netzwerk e.V.:* Das Netzwerk (Website-Information), <https://www.brca-netzwerk.de/das-netzwerk>.
- BRCA-Netzwerk e.V.:* Hilfestellung bei Problemen mit der Kostenübernahme durch das BRCA-Netzwerk (Website-Information), <https://www.brca-netzwerk.de/genetisches-risiko/kostenuebernahme/>.
- Bruns, Johannes/Dittmar, Sabine/Elmer, Arno/Hallek, Michael/ Hennrich, Michael/Jonas, Götz/ Klinkhammer-Schalke, Monika/Knirsch, Ulrike/Krause, Bernd Joachim/Maag, Karin/Marckmann, Georg/Marschall, Ursula/Rambach, Ralf/Rebscher, Herbert/Schmitz, Stephan/Seiter, Hubert/Straub, Christoph/Uhl, Leonie/Wasem, Jürgen:* AG Zukunft der Onkologie, Positionspapier zur „Wissen generierenden onkologischen Versorgung“, vorgelegt am 2. Februar 2017, abrufbar unter https://www.krebsgesellschaft.de/wissen-generierende-Versorgung.html?file=files/dkg/deutsche-krebsgesellschaft/content/pdf/Stellungnahmen_polit/2017%20politische%20Stellungnahmen/Positionspapier_Zukunft_der_onkologischen_Versorgung_2017.pdf&cid=59878.
- Bundesärztekammer:* Richtlinien zur prädiktiven genetischen Diagnostik, Bekanntmachung, Deutsches Ärzteblatt (DÄBl) 2003, A 1297–A 1304.
- Bundesärztekammer:* Stellungnahme zum Umgang mit prädiktiven Tests auf das Risiko für die Alzheimer Krankheit, Bekanntgabe, Deutsches Ärzteblatt (DÄBl) 2018, Heft 10, A 1–A 6.
- Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte* (Website-Betreiber): ICD-11 in Deutsch – Entwurfsfassung, https://www.bfarm.de/DE/Kodiersysteme/Klassifikationen/ICD/ICD-11/uebersetzung/_node.html.
- Bundesministerium für Bildung und Forschung* (Hrsg.): Zellen außer Kontrolle. Erkenntnisse aus der Krebsforschung, Stand September 2012, abrufbar unter https://www.gesundheitsforschung-bmbf.de/files/BMBF_Krebsbroschure.pdf.
- Bundesministerium für Bildung und Forschung* (Hrsg.): Aktionsplan Individualisierte Medizin. Ein neuer Weg in Forschung und Gesundheitsversorgung, Stand Februar 2013, abrufbar unter https://www.gesundheitsforschung-bmbf.de/files/BMBF_MASTER_Aktionsplan_IndiMed.pdf.
- Bundesministerium für Gesundheit* (Hrsg.): Nationaler Krebsplan. Handlungsfelder, Ziele, Umsetzungsempfehlungen und Ergebnisse, Dezember 2017, abrufbar unter https://www.bundesgesundheitsministerium.de/fileadmin/Dateien/5_Publikationen/Praevention/Broschueren/Broschuere_Nationaler_Krebsplan.pdf.
- Bundesverwaltungsgericht:* Pressemitteilung Nr. 67/2017 vom 28.09.2017, <https://www.bverwg.de/pm/2017/67>.

Literaturverzeichnis

- Büscher, Anna: Verfassungswidrige Rechtsetzung durch den Gemeinsamen Bundesauschuss? Die drei Gutachten zur demokratischen Legitimation des G-BA im Auftrag des BMG belegen einen Reformbedarf, Kranken- und Pflegeversicherung (KrV) 2018, 226–233.
- Charité – Universitätsmedizin Berlin (Website-Betreiber): iKNOW. Entwicklung und Evaluation eines online-gestützten Beratungstools für BRCA1/2-Mutationsträgerinnen (Website-Informationen), https://frauenklinik.charite.de/forschung/ags/ag_karsten_speiser/projekte/iknow/.
- Collins, Francis S.: Meine Gene – mein Leben. Auf dem Weg zur personalisierten Medizin, Heidelberg 2011.
- Dabrock, Peter: Soziale Folgen der Biomarker-basierten und Big-Data-getriebenen Medizin, in: Richter, Matthias/Hurrelmann, Klaus (Hrsg.), Soziologie von Gesundheit und Krankheit, Wiesbaden 2016, S. 387–300.
- Damm, Reinhard: Medizinisches Informationsrecht – Grundlagen und aktuelle Entwicklungen, in: Stamm, Jürgen (Hrsg.), Festschrift für Helmut Rüßmann, Saarbrücken 2013, S. 409–429.
- Damm, Reinhard: Prädiktive Diagnostik und Demenz. Rechtliche Grundprobleme und medizinische Optionen, Gesundheitsrecht (GesR) 2013, 385–399.
- Damm, Reinhard/König, Steffen: Rechtliche Regulierung prädiktiver Gesundheitsinformationen und genetischer „Exemptionismus“, Medizinrecht (MedR) 2008, 62–70.
- Dannecker, Franz J.: Der Krankheitsbegriff im Arbeits- und Sozialversicherungsrecht, München 1968.
- Danner, Martin: Das Paradigma der Disease Interception aus Patientensicht, in: Jessen, Frank/Bug, Christoph (Hrsg.), Disease Interception. Implikationen einer frühen Diagnose und Krankheitsunterbrechung für Medizin und Gesellschaft, Bonn 2019, S. 16–26.
- Danner, Martin: Disease Interception – Weitreichende Entscheidungshorizonte für Patientinnen und Patienten, in: Wiese, Lara/Diehl, Anke/Huster, Stefan (Hrsg.), Disease Interception als Chance und Herausforderung. Eine interdisziplinäre Analyse, Baden-Baden 2024, S. 127–132.
- Deutsch, Erwin/Spickhoff, Andreas: Medizinrecht. Arztrecht, Arzneimittelrecht, Medizinproduktgerecht und Transfusionsrecht, 7. Auflage, Berlin/Heidelberg 2014.
- Deutsche Akademie der Naturforscher Leopoldina – Nationale Akademie der Wissenschaften/acatech – Deutsche Akademie der Technikwissenschaften/Berlin-Brandenburgische Akademie der Wissenschaften (Hrsg.): Prädiktive genetische Diagnostik als Instrument der Krankheitsprävention, Stellungnahme November 2010, abrufbar unter https://www.leopoldina.org/uploads/tx_leopublication/201011_natEmpf_praediktive-DE.pdf.
- Deutsche Alzheimer Gesellschaft e.V. Selbsthilfe Demenz (Hrsg.): Demenz. Das Wichtigste, Ein kompakter Ratgeber, 8. Auflage, Berlin 2019, abrufbar unter https://www.deutsche-alzheimer.de/fileadmin/Alz/pdf/Broschueren/Demenz-das_wichtigste_.pdf.

- Deutsche Alzheimer Gesellschaft e.V. Selbsthilfe Demenz:* Lecanemab – neues Medikament macht vorsichtige Hoffnung für Alzheimer-Erkrankte, Pressemitteilung vom 09.12.2022, abrufbar unter https://www.deutsche-alzheimer.de/fileadmin/Alz/pdf/pressesmitteilungen/2022_Pressesmitteilungen/2022_12_09_pm_dalzg_lecanemab.pdf.
- Deutsche Alzheimer Gesellschaft e.V. Selbsthilfe Demenz* (Hrsg.): Informationsblatt 1, Die Häufigkeit von Demenzerkrankungen, August 2022, abrufbar unter https://www.deutsche-alzheimer.de/fileadmin/Alz/pdf/factsheets/infoblatt1_haeufigkeit_demenzerkrankungen_dalzg.pdf.
- Deutsche Forschungsgemeinschaft:* Prädiktive genetische Diagnostik. Wissenschaftliche Grundlagen, praktische Umsetzung und soziale Implementierung, Stellungnahme der Senatskommission für Grundsatzfragen der Genforschung, 2003, abrufbar unter https://www.dfg.de/download/pdf/dfg_im_profil/geschaeftsstelle/publikationen/stellungnahmen_papiere/2003/praeiktive_genetische_diagnostik.pdf.
- Deutsche Gesellschaft für Endokrinologie e.V.:* Hashimoto-Thyreoiditis. Autoimmunthyreoiditis, Ratgeber für Patienten und Angehörige, 2020, abrufbar unter https://www.endokrinologie.net/broschueren.php?file=files/download/broschueren/DGE_broschuere_hashimoto.pdf.
- Deutsche Gesellschaft für Humangenetik (GfH)/Deutsche Gesellschaft für Pathologie (DGP)* (federführend): S1-Leitlinie: Tumorgenetik – Diagnostik im Kontext maligner Erkrankungen, AWMF-Register-Nr. 078-017, Erstveröffentlichung 12/2021, abrufbar unter https://register.awmf.org/assets/guidelines/078-017l_S1_Tumorgenetik-Genetische-Diagnostik-bei-malignen-Erkrankungen_2022-03-verlaengert_01.pdf.
- Deutsche Gesellschaft für Kardiologie – Herz- und Kreislauftforschung e.V.* (Hrsg.): ESC/EAS Pocket Guidelines. Diagnostik und Therapie der Dyslipidämien, Version 2019, abrufbar unter https://www.lipid-liga.de/wp-content/uploads/2020_pocket_leitlinie_dyslipidaemie.pdf.
- Deutsche Gesellschaft für Nährstoffmedizin und Prävention (DGNP) e.V.:* Definition der Präventionsmedizin, <https://www.dgnp.de/wir-ueber-uns/definition-der-praeventionsmedizin.html>.
- Deutsche Gesellschaft für Neurologie e.V./Deutsche Gesellschaft für Psychiatrie und Psychotherapie, Psychosomatik und Nervenheilkunde e.V.* (Hrsg.): S3-Leitlinie Demenzen, Langfassung, Version 4.0, Stand 28.11.2023, AWMF-Registernummer 038-013, abrufbar unter [https://www.dgppn.de/_Resources/Persistent/1f641e4edaf5c5d5a5114ee69146ba459a7da6b3/S3-Leitlinie%20Demenzen_Langversion_2023_11_28_Final%20\(003\).pdf](https://www.dgppn.de/_Resources/Persistent/1f641e4edaf5c5d5a5114ee69146ba459a7da6b3/S3-Leitlinie%20Demenzen_Langversion_2023_11_28_Final%20(003).pdf).
- Deutscher Ethikrat* (Hrsg.): Die Zukunft der genetischen Diagnostik – von der Forschung in die klinische Anwendung, 2013, abrufbar unter <https://www.ethikrat.org/fileadmin/Publikationen/Stellungnahmen/deutsch/stellungnahme-zukunft-der-genetischen-diagnostik.pdf>.
- Deutsches Konsortium Familiärer Brust- und Eierstockkrebs:* Konsensusempfehlungen des Konsortiums (Stand 2022), <https://www.konsortium-familiaerer-brustkrebs.de/konsensusempfehlung/>.
- Dierbach, Heike:* Angelina Jolie – eine von vielen: Auch bei uns steigt die Zahl prophylaktischer Mastektomien, Medscape, Artikel vom 14.05.2013, abrufbar unter <https://deutsch.medscape.com/artikel/4901067>.

Literaturverzeichnis

- Diner, Sarah: Disease Interception und die Verantwortung transparenter Risikokommunikation: Ethische Herausforderungen im Umgang mit Entscheidungshilfen, in: Wiese, Lara/Diehl, Anke/Huster, Stefan (Hrsg.), Disease Interception als Chance und Herausforderung. Eine interdisziplinäre Analyse, Baden-Baden 2024, S. 111–125.
- Dingermann, Theodor: Individualisierte Medizin. Der Wert von Biomarkern, Pharmazeutische Zeitung (PZ) 2012, Heft 20, 26–33.
- Doblhammer, Gabriele/Fink, Anne/Fritze, Thomas/Nerius, Michael: Demographische Entwicklung und Epidemiologie von Demenzerkrankungen, in: Jessen, Frank (Hrsg.), Handbuch Alzheimer-Krankheit, Grundlagen – Diagnostik – Therapie – Versorgung – Prävention, Berlin/Boston 2018, S. 13–34.
- Dubois, Bruno/Feldman, Howard H/Jacova, Claudia/Hampel, Harald/Molinuevo, José Luis/Blennow, Kaj/DeKosky, Steven T/Gauthier, Serge/Selkoe, Dennis/Bateman, Randall/Cappa, Stefano/Crutch, Sebastian/Engelborghs, Sebastiaan/Frisoni, Giovanni B./Fox, Nick C./Galasko, Douglas/Habert, Marie-Odile/Jicha, Gregory A./Nordberg, Agneta/Pasquier, Florence/Rabinovici, Gil/Robert, Philippe/Rowe, Christopher/Salloway, Stephen/Sarazin, Marie/Epelbaum, Stéphane/de Souza, Leonardo C./Vellas, Bruno/Visser, Pieter J/Schneider, Lon/Stern, Yaakov/Scheltens, Philip/Cummings, Jeffrey L.: Advancing research diagnostic criteria for Alzheimer's disease: the IWG-2 criteria, The Lancet Neurology (Lancet Neurol) 2014, 614–629.
- Dudenredaktion (Hrsg.): Stichwort Körper, Duden online, <https://www.duden.de/rechtschreibung/Koerper>.
- Dudenredaktion (Hrsg.): Synonyme zu Körper, Duden online, <https://www.duden.de/synonyme/Koerper>.
- Dudenredaktion (Hrsg.): Stichwort Psyche, Duden online, https://www.duden.de/rechtschreibung/Psyche_Seele_Gemuet_Innenleben.
- Dudenredaktion (Hrsg.): Stichwort Wahrscheinlichkeit, Duden online, <https://www.duden.de/rechtschreibung/Wahrscheinlichkeit>.
- Eberbach, Wolfram H.: Personalisierte Prävention: Wirkungen und Auswirkungen – Zugleich ein Plädoyer für die Solidarität mit dem Selbstbestimmungsrecht –, Medizinrecht (MedR) 2014, 449–464.
- Eichenhofer, Eberhard/von Koppenfels-Spies, Katharina/Wenner, Ulrich (Hrsg.): Kommentar zum Sozialgesetzbuch V, 3. Auflage, Köln 2018.
- Ernst, Anna Maria: Rechtsfragen der Systemmedizin, Berlin 2020.
- Eser, Albin/von Lutterotti, Markus/ Sporken, Paul (Hrsg.): Lexikon Medizin Ethik Recht. Darf die Medizin, was sie kann? Information und Orientierung, Freiburg im Breisgau 1989.
- Evans, D. Gareth R./Barwell, Julian/Eccles, Diana M./Collins, Amanda/ Izatt, Louise/Jacobs, Chris/Donaldson, Alan/Brady, Angela F./Cuthbert, Andrew/Harrison, Rachel/Thomas, Sue/The FH02 Study Group/RGC teams/Miedzybrodzka, Zosia/Murray, Alex: The Angelina Jolie effect: how high celebrity profile can have a major impact on provision of cancer related services, Breast Cancer Research (Breast Cancer Res.) 2014, 16:442.

Faller, Hermann: Bezugssysteme von Gesundheit und Krankheit, in: *Faller, Hermann/Lang, Hermann* (Hrsg.), Medizinische Psychologie und Soziologie, 4. Auflage, Berlin/Heidelberg 2016.

Feldwisch-Drentrup, Hinnerk: Augenscan kann auf erhöhtes Parkinson-Risiko hindeuten, Frankfurter Zeitung Online, Artikel vom 25.08.2023, <https://www.faz.net/aktuell/wissen/medizin-ernaehrung/augenscan-soll-auf-erhoehtes-parkinson-risiko-hindeuten-19125703.html>.

Felix Burda Stiftung: Vorsorge bei erhöhtem Risiko (Website-Information), <https://www.darmkrebs.de/frueherkennung-diagnose/frueherkennung-vorsorge/vorsorge-bei-erhoehtem-risiko>.

Felix Burda Stiftung: Neue Empfehlung gegen Darmkrebs: Bayerisches Modellprojekt erklärt Vorsorge ab 30 für sinnvoll, Pressemitteilung vom 25.07.2022, abrufbar unter <https://www.mynewsdesk.com/de/felix-burda-stiftung/pressreleases/neue-empfehlung-gegen-darmkrebs-bayerisches-modellprojekt-erklaert-vorsorge-ab-30-fuer-sinnvoll-3195537.pdf>.

Felix Burda Stiftung: FARKOR, Maßnahmen, Das Angebot für Versicherte in Bayern (Website-Information), <https://www.felix-burda-stiftung.de/unseren-projekten/FARKOR/ma%C3%9Fnahmen>.

Felix Burda Stiftung: Der höchste Risikofaktor: Darmkrebs in der Familie (Website-Information), <https://www.felix-burda-stiftung.de/darmkrebsvorsorge/wer-ist-betroffen/familiaeres-risiko>.

Feuerstein, Günter: Genetische Ungleichheit. Prädiktive Gentests und ihre möglichen Auswirkungen auf Gesundheitsversorgung und Krankenversicherung, in: *Beer, Wolfgang/Peter, Markus/Platzer, Katrin* (Hrsg.): Was wissen wir vom Leben? Aktuelle Herausforderungen der Ethik durch die neuen Biowissenschaften, Schwalbach/Ts. 2003, S. 169–180.

Feuerstein, Günter/Kollek, Regine: Vom genetischen Wissen zum sozialen Risiko: Gendiagnostik als Instrument der Biopolitik, Aus Politik und Zeitgeschehen (APuZ), B27, 26–33.

Fleischer, Henrike: Rechtliche Aspekte der Systemmedizin. Der Umgang mit Gesundheitsdaten und -informationen in der Big Data-basierten Medizin unter besonderer Berücksichtigung des Gendiagnostikgesetzes, Berlin 2018.

Frank, Wiebke/Lindenberg, Katrin S./Mühlbäck, Alzbeta/Lewerenz, Jan/Landwehrmeyer, G. Bernhard: Krankheitsmodifizierende Therapieansätze bei der Huntington-Krankheit. Blicke zurück und Blicke voraus, Der Nervenarzt (Nervenarzt) 2022, 179–190.

Frommel, Monika: Die Neuregelung der Präimplantationsdiagnostik durch § 3a Embryonenschutzgesetz, JuristenZeitung (JZ) 2013, 488–495.

Fuchs, Christoph/Nagel, Eckhard/Raspe, Heiner: Rationalisierung, Rationierung und Priorisierung – was ist gemeint? Für die Diskussion über den Umgang mit der Mittelknappheit im Gesundheitswesen bedarf es zunächst der Definition und Einordnung der Begriffe, Deutsches Ärzteblatt (DÄBl) 2009, Heft 12, A 554–A 557.

Fündling, Caroline: Recht auf Wissen vs. Recht auf Nichtwissen in der Gendiagnostik, Baden-Baden 2017.

Literaturverzeichnis

- Gasser, Thomas:* Neurogenetik, in: *Wildemann, Brigitte/Reiber, Hansotto/Oschmann, Patrick* (Hrsg.), *Neurologische Labordiagnostik*, Stuttgart 2008.
- Gassner, Ulrich/Holzner, Thomas:* Rechtsgutachten zur verfassungsrechtlichen Legitimation des G-BA, Endbericht vom 30.08.2017 erstellt im Auftrag des Bundesministeriums für Gesundheit, abrufbar unter https://www.bundesgesundheitsministerium.de/fileadmin/Dateien/5_Publikationen/Ministerium/Berichte/Gutachten_Prof._Gassner_zur_Legitimation_G-BA.PDF.
- Gauthier, Serge/Webster, Claire/Servaes, Stijn/Morais, José A./Rosa-Neto, Pedro:* World Alzheimer Report 2022. Life after diagnosis: Navigating treatment, care and support, Alzheimer's Disease International, London, September 2022, abrufbar unter <https://www.alzint.org/resource/world-alzheimer-report-2022/>.
- Gemeinsamer Bundesausschuss:* Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses zum weiteren Vorgehen im Beratungsverfahren zum organisierten Darmkrebs-Screening-Programm:(oKFEP): Personen mit erhöhtem familiären Risiko für Darmkrebs, 20.07.2017, abrufbar unter https://www.g-ba.de/downloads/39-261-3032/2017-07-20_KFE-RL_Darmkrebscreening_Vorgehen_familiaeres%20Risiko.pdf.
- Gemeinsamer Bundesausschuss:* Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Beauftragung des Instituts für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen: Darmkrebsfrüherkennung bei Personen mit familiärem Risiko, 26.10.2017, abrufbar unter https://www.g-ba.de/downloads/39-261-3114/2017-10-26_IQWiG-Beauftragung-Darmkrebsfrueherkennung.pdf.
- Gemeinsamer Bundesausschuss:* Pressemitteilung Nr.17/2019, Methodenbewertung. Unterstützung der Therapieentscheidung bei Brustkrebs im Frühstadium: Biomarker-Test künftig Kassenleistung, Berlin, 20.06.2019, abrufbar unter https://www.g-ba.de/downloads/34-215-800/17_2019-06-20_MVV-RL_Biomarker%20Brustkrebs.pdf.
- Gemeinsamer Bundesausschuss:* Kryokonservierung (Website-Information), <https://www.g-ba.de/themen/methodenbewertung/ambulant/kryokonservierung-von-ei-und-samenzellen/>.
- Gemeinsamer Bundesausschuss Innovationsausschuss:* Beschluss des Innovationsausschusses beim Gemeinsamen Bundesausschuss gemäß § 92b Absatz 3 SGB V zum abgeschlossenen Projekt FARKOR (01NVI17026) vom 23.02.2023, abrufbar unter https://innovationsfonds.g-ba.de/downloads/beschluss-dokumente/378/2023-02-23_FARKOR.pdf.
- Gemeinsamer Bundesausschuss Innovationsausschuss:* iKNOW – Entwicklung und Evaluation eines online-gestützten Beratungstools für BRCA1/2-Mutationsträger-innen (Website-Information), <https://innovationsfonds.g-ba.de/projekte/versorgungsforschung/iknow-entwicklung-und-evaluation-eines-online-gestuetzten-beratungstools-fuer-brca1-2-mutationstraegerinnen.126>.
- Gendiagnostik-Kommission (GEKO):* 11. Mitteilung der GEKO. Zur Verwendung der Begriffe Risiko und Wahrscheinlichkeit im Kontext genetischer Untersuchungen, Stand: 22.07.2021, https://www.rki.de/DE/Content/Kommissionen/GendiagnostikKommission/Mitteilungen/GEKO_Mitteilungen_11.html.
- Gerlach, Birgit:* Krankheitsbegriff der PKV bei vorsorglicher Mastektomie und Rekonstruktionsgewebe als medizinische Wahlleistung, Gesundheitsrecht (GesR) 2020, 194–199.

- Gießelmann, Kathrin/Richter-Kuhlmann, Eva: Genome Editing. Die Zukunft der Gen-technik, Deutsches Ärzteblatt (DÄB) 2018, Heft 37, A 1586–A 1589.
- GKV-Spitzenverband (Hrsg.): Leitfaden Prävention. Handlungsfelder und Kriterien nach § 20 Abs. 2 SGB V zur Umsetzung der §§ 20, 20a und 20b SGB V vom 21.06.2000 in der Fassung vom 27.03.2023, abrufbar unter https://www.gkv-spitzenverband.de/media/dokumente/krankenversicherung_1/praevention__selbsthilfe_beratung/praevention/praevention_leitfaden/Leitfaden_Pravention_Akt_03-2023_b_arrierefrei.pdf.
- Goecke, Timm O.: Bin ich etwa selbst betroffen? Informationen zur Beratung, Genanalyse und Kostenübernahme, in: BBSG-Verlag (Hrsg.), Komme ich aus einer Krebsfamilie? Informationen für Betroffene und Ratsuchende zum familiären Darmkrebs, Dezember 2011, S. 33–35, abrufbar unter https://www.orderklinikum.at/fileadmin/user_upload/3_downloads/zentren/Darmkrebsfamilie.pdf.
- Goetzenich, Armin/Illmer, Thomas: Was ist Wissen generierende Versorgung? Info Hämatologie + Onkologie 2023, 12–15.
- Gorges, Katharina/Graeve, Lutz/Petrides, Petro E.: Prinzipien der zellulären Tumorgenese und -progression, in: Heinrich, Peter C./Müller, Matthias/Graeve, Lutz/Koch, Hans-Georg (Hrsg.), Löffler/Petrides Biochemie und Pathobiochemie, 10. Auflage, Berlin 2022, S. 835–849.
- Gottwald, Sina/Huster, Stefan: Die Erstattungsfähigkeit von Companion Diagnostics in der vertragsärztlichen Versorgung – Zur Rechtslage nach dem GKV-Arzneimittelversorgungsstärkungsgesetz, Medizinrecht (MedR) 2017, 447–453.
- Grad, Frank P.: The Preamble of the Constitution of the World Health Organization, Bulletin of the World Health Organization, 2002, 981–984.
- Graw, Jochen: Genetik, 6. Auflage, Heidelberg 2015.
- de Haan, Hendrik: Krankheit im Urteil des Richters. Die Entwicklung des Krankheitsbegriffes in der gesetzlichen Krankenversicherung Deutschlands durch richterliche Entscheidungen, Frankfurt am Main 1989.
- Haarhoff, Heike: Gendiagnostik, Brustkrebs und die Folgen. Eine Frage des Befunds, taz, Artikel vom 23.09.2015, abrufbar unter <https://taz.de/Gendiagnostik-Brustkrebs-und-die-Folgen/!5231331/>.
- Hahne, Andrea: Kostenübernahme bei familiärer Belastung – Was ist zu beachten?, Mamma Mia! Spezial, Das Brustkrebsmagazin, 2. aktualisierte Ausgabe 2013, 52–54, abrufbar unter <https://www.brca-netzwerk.de/fileadmin/Downloads/MM-Spezial-B-RCA-FamiliaererBrustUndEierstockkrebs.pdf>.
- Halt auf der heide, Joschka/Ranisch, Robert: Nicht ganz krank, nicht ganz frei? Disease Interception und die ethischen Implikationen technisch produzierter Entscheidungsräume, in: Wiese, Lara/Diehl, Anke/Huster, Stefan (Hrsg.), Disease Interception als Chance und Herausforderung. Eine interdisziplinäre Analyse, Baden-Baden 2024, S. 93–110.
- Hänlein, Andreas/Schuler, Rolf (Hrsg.): Sozialgesetzbuch V, Gesetzliche Krankenversicherung, Lehr- und Praxiskommentar, 6. Auflage, Baden-Baden 2022.

Literaturverzeichnis

- Hanten, Arno: GKV: keine prophylaktische Mastektomie bei familiärer Häufung von Mammakarzinomen und fehlendem Nachweis einer pathologischen Genmutation trotz molekular-genetischer Testung, jurisPR-MedizinR 11/2020 Anm. 2.
- Harney, Anke/Friedrich, Daniel R./Raspe, Heiner/Schöne-Seiffert, Bettina Huster, Stefan: Medizinische Notwendigkeit einer Behandlung: Welche Krankheitszustände sind hierfür relevant?, Medizinrecht (MedR) 2021, 603–607 (Teil 1).
- Harney, Anke/Friedrich, Daniel R./Raspe, Heiner/Schöne-Seiffert, Bettina Huster, Stefan: Medizinische Notwendigkeit einer Behandlung: Welche Krankheitszustände sind hierfür relevant?, Medizinrecht (MedR) 2021, 698–703 (Teil 2).
- Hartmann, Lynn C./Schaid, Daniel J./Woods, John E./Crotty, Thomas P./Myers, Jeffrey L./Arnold, P. J./Petty, Paul M./Sellers, Thomas A./Johnson, Joanne L./McDonnell, Shannon K./Frost, Marlene H./Jenkins, Robert B.: Efficacy of Bilateral Prophylactic Mastectomy in Women with a Family History of Breast Cancer, The New England Journal of Medicine (N Engl J Med) 1999, Vol. 340, 77–84.
- Hauck, Ernst: Erkrankungsrisiko als Krankheit im Sinne der gesetzlichen Krankenversicherung? Neue Juristische Wochenschrift (NJW) 2016, 2695–2700.
- Hauck, Ernst: Erkrankungsrisiko als „Krankheit“? Was gilt im Beihilferecht und im Recht der gesetzlichen Krankenversicherung?, in: Dutte, Gunnar/Sax, Ulrich/Schweda, Mark/Umbach, Nadine (Hrsg.), Next-Generation Medicine, Tübingen 2019, S. 157–174.
- Hauck, Karl/Noftz, Wolfgang (Hrsg.): Sozialgesetzbuch (SGB) V: Gesetzliche Krankenversicherung, 5. Ergänzungslieferung 2024, Berlin 2024.
- Hausner, Lucrezia/Fröhlich, Lutz: Klinische Untersuchung, Schweregradeinschätzung und Alltagskompetenz, in: Jessen, Frank (Hrsg.), Handbuch Alzheimer-Krankheit, Grundlagen – Diagnostik – Therapie – Versorgung – Prävention, Berlin/Boston 2018, S. 187–205.
- Heinrichs, Bert: Ethische Aspekte der Regulierung prädiktiver genetischer Tests, in: Schmidtke, Jörg/Müller-Röber, Bernd/van den Daele, Wolfgang/Hucho, Ferdinand/Köchy, Kristian/Sperling, Karl/Reich, Jens/Rheinberger, Hans-Jörg, Wobus, Anna M./Boysen, Mathias/Domasch, Silke (Hrsg.), Gendiagnostik in Deutschland. Status quo und Problemkundung, Supplement zum Gentechnologiebericht, Limburg 2007, S. 165–177.
- Hemke, Katja: Methodik der Analogiebildung im öffentlichen Recht, Berlin 2006.
- Henking, Tanja: „Heilung, Prävention, Enhancement? Rechtliche Auswirkungen der Unterscheidung von Krankheit und Gesundheit“ (26.–28.2.2015, Leibniz Universität Hannover). Tagungsbericht, Medizinrecht (MedR) 2015, 717–718.
- Henn, Wolfram: Normal – anders – krank: Die Perspektive des Humangenetikers in: Groß, Dominik/Müller, Sabine/Steinmetzer (Hrsg.), Normal – anders – krank?: Akzeptanz, Stigmatisierung und Pathologisierung im Kontext der Medizin, Berlin 2008, S. 67–77.
- Henn, Wolfram: Postnatale genetische Diagnostik, in: Marckmann, Georg (Hrsg.), Praxisbuch Ethik in der Medizin, Berlin 2015, S. 303–312.

- Hertlein, Juna/Ex, Patricia:* Die Personalisierte Medizin im deutschen Gesundheitssystem – eine Bedrohung für das Solidarprinzip?, *Gesundheits- und Sozialpolitik* (G+S) 2023, 21–28.
- Heyen, Nils B.:* Gendiagnostik als Therapie. Die Behandlung von Unsicherheit in der prädiktiven genetischen Beratung, Frankfurt/New York 2012.
- Heyers, Johannes:* Prädiktive Gesundheitsinformationen – Persönlichkeitsrechte und Drittinteressen – insbesondere am Beispiel der Gendiagnostik bei Abschluß von Privatversicherungen –, *Medizinrecht* (MedR) 2009, 507–512.
- Hoffmann, Wolfgang/Zwingmann, Ina:* Chancen und Herausforderungen der Disease Interception für demenzielle Erkrankungen aus Sicht der Versorgungsforschung, in: *Jessen, Frank/Bug, Christoph* (Hrsg.), *Disease Interception. Implikationen einer frühen Diagnose und Krankheitsunterbrechung für Medizin und Gesellschaft*, Bonn 2019, S. 119–132.
- Hohmann-Jeddi, Christina:* Chorea Huntington. Stilllegung eines Gens, *Pharmazeutische Zeitung*, Artikel vom 12.04.2019, abrufbar unter <https://www.pharmazeutische-zeitung.de/stilllegung-eines-gens/>.
- Holinski-Feder, Elke:* Dickdarmkrebskrankungen ohne Polyposis, in: *BBSG-Verlag* (Hrsg.), *Komme ich aus einer Krebsfamilie? Informationen für Betroffene und Ratsuchende zum familiären Darmkrebs*, Dezember 2011, S. 16–19, abrufbar unter https://www.orderklinikum.at/fileadmin/user_upload/3_downloads/zentren/Darmkrebsfamilie.pdf.
- Hübner, Marlis/Pühler, Wiebke:* Das Gendiagnostikgesetz – Bilanz und Ausblick, in: *Katzenmeier, Christian/Ratzel, Rudolf* (Hrsg.), *Festschrift für Franz-Josef Dahm. Glück auf! Medizinrecht gestalten*, Berlin 2017, S. 243–259.
- Hucklenbroich, Peter:* Die wissenschaftstheoretische Struktur der medizinischen Krankheitslehre, in: *Hucklenbroich, Peter/Buyx, Alena* (Hrsg.), *Wissenschaftstheoretische Aspekte des Krankheitsbegriffs*, Münster 2013, S. 14–83.
- Human Fertilisation and Embryology Authority (HEFA): PGT-M conditions*, <https://www.hfea.gov.uk/pgt-m-conditions/>.
- Hüneburg, Robert/Pox, Christian:* Ratgeber Polyposis-Syndrome, Ratgeber-Reihe der Deutschen Gesellschaft zur Bekämpfung der Krankheiten von Magen, Darm und Leber sowie von Störungen des Stoffwechsels und der Ernährung (Gastro-Liga) e.V., Stand Juli 2018, abrufbar unter https://www.gastro-liga.de/fileadmin/download/RTGBR-PUBLIC/Ratgeber_Polyposis_152-08-18.pdf.
- Hüsing, Bärbel/Hartig, Juliane/Bührlen, Bernhard/Reiß, Thomas/Gaisser, Sybille:* Individualisierte Medizin und Gesundheitssystem, Zukunftsreport, Büro für Technikfolgen-Abschätzung beim Deutschen Bundestag (TAB), Juni 2008, abrufbar unter <https://publikationen.bibliothek.kit.edu/1000131765/121948243>.
- Huster, Stefan:* Soziale Gesundheitsgerechtigkeit. Sparen, umverteilen, versorgen?, Berlin 2011.
- Huster, Stefan:* Die Relativität des juristischen Krankheitsbegriffs. Das Beispiel der rechtlichen Regelung der Finanzierung reproduktionsmedizinischer Maßnahmen durch die Gesetzliche Krankenversicherung, in: *Rauprich, Oliver/Vollmann, Jochen* (Hrsg.), *Die Kosten des Kinderwunsches. Interdisziplinäre Perspektiven zur Finanzierung reproduktionsmedizinischer Behandlungen*, Berlin 2012, S. 37–59.

Literaturverzeichnis

- Huster, Stefan: Vulnerable Patientengruppen und Leistungsbeschränkungen im öffentlichen Versorgungssystem, Medizinrecht (MedR) 2012, 565–570.
- Huster, Stefan: Die genetische Diagnostik als Innovationstreiber und die Regulierung des öffentlichen Systems der Gesundheitsversorgung, in: Hoffmann-Riem, Wolfgang (Hrsg.), Innovationen im Recht, Baden-Baden 2016, S. 243–268.
- Huster, Stefan: Die Bedeutung des Krankheitsbegriffs für das Krankenversicherungsrecht, in: Beck, Susanne (Hrsg.), Krankheit und Recht. Ethische und juristische Perspektiven, Berlin/Heidelberg 2017, S. 41–51.
- Huster, Stefan: Perspektiven der Präzisionstherapie. Das individualisierte Risiko – juristische und ethische Aspekte, Frankfurter Forum: Diskurse, Heft 20 (Oktober 2019), 14–19.
- Huster, Stefan: Disease Interception im AMNOG-Verfahren, in: Wiese, Lara/Diehl, Anke/Huster, Stefan (Hrsg.), Disease Interception als Chance und Herausforderung. Eine interdisziplinäre Analyse, Baden-Baden 2024, S. 147–153.
- Huster, Stefan/Gottwald, Sina: Rechtliche Implikationen der personalisierten Medizin. Welche juristischen Herausforderungen und Probleme müssen bewältigt werden?, Gesundheitsrecht (GesR) 2012, 449–456.
- Huster, Stefan/Gottwald, Sina: Die Vergütung genetischer Diagnostik in der Gesetzlichen Krankenversicherung, Baden-Baden 2013.
- Huster, Stefan/Harney, Anke: Anmerkung zu VG Darmstadt, Urt. v. 13. 5. 2015 – 1 K 491/13.DA (nicht rechtskräftig), Medizinrecht (MedR) 2016, 367–369.
- Huster, Stefan/Schmutzler, Rita R.: Rechtliche Aspekte aktueller Entwicklungen in der molekulargenetischen Tumordiagnostik, Medizinrecht (MedR) 2015, 248–251.
- Huster, Stefan/Sharma, Arya M./Otto, Mirko/Büscher, Anna: Anspruch auf Leistungen der bariatrischen Chirurgie – Rechtsfragen und ethische Aspekte – Teil 1, Kranken- und Pflegeversicherung KrV 2022, 133–139.
- Huster, Stefan/Sharma, Arya M./Otto, Mirko/Büscher, Anna: Anspruch auf Leistungen der bariatrischen Chirurgie – Rechtsfragen und ethische Aspekte – Teil 2, Kranken- und Pflegeversicherung (KrV) 2022, 177–186.
- Huster, Stefan/Wiese, Lara: Auf dem Nikolaus-Schlitten in die Verfassungswidrigkeit? Verfassungsrechtliche Einwände gegen ein neues Urteil des BSG, Gesundheitsrecht.blog Nr. 19, 2023, <https://doi.org/10.13154/294-9855>.
- Huster, Stefan/Wiese, Lara: Wahrscheinlichkeiten und Prinzipien – zur verfassungsrechtlichen Notwendigkeit konkreter Abwägungen im Leistungsrecht der GKV, Vierjahrsschrift für Sozial- und Arbeitsrecht (VSSAR) 2023, 273–301.
- Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (Hrsg.): IQWiG-Berichte – Nr. 617, Darmkrebsfrüherkennung bei Personen unter 55 Jahren mit familiärem Darmkrebsrisiko – Aktualisierung, Rapid Report, Stand 24.04.2018, abrufbar unter https://www.iqwig.de/download/si7-01_frueherkennung-bei-familiaerem-darmkrebsrisiko-aktualisierung_rapid-report_v1-0.pdf.

Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (Hrsg.): IQWiG-Berichte – Nr. 1383, Überprüfung der Altersgrenzen im Mammografie-Screening-Programm, Version 1.1, Stand 16.08.2022, abrufbar unter https://www.iqwig.de/downloads/s21-01 altersgrenzen-im-mammografie-screening-programm_abschlussbericht_v1-1.pdf.

Interdisziplinäre Arbeitsgruppe Gentechnologiebericht (Fangerau, Heiner/Fehse, Boris/Hampel, Jürgen/Hucho, Ferdinand/Korte, Martin/Köchy, Kristian/Müller-Röber, Bernd/Reich, Jens/Taupitz, Jochen/Walter, Jörn/Zenke, Martin): Kurzfassung der Handlungsempfehlungen der IAG Gentechnologiebericht, in: Hucho, Ferdinand/Diekämper, Julia/Fangerau, Heiner/Fehse, Boris/Hampel, Jürgen/Köchy, Kristian/Könninger, Sabine/Marx-Stölting, Lilian/Müller-Röber, Bernd/Reich, Jens/Schickl, Hannah/Taupitz, Jochen/Walter, Jörn/Zenke, Martin (Hrsg.), Vierter Gentechnologiebericht. Bilanzierung einer Hochtechnologie, Baden-Baden 2018, S. 33–60.

Irgang, Bernhard: Personalisierte Medizin und Gesundheitskarte, in: Maring, Matthias (Hrsg.), Fallstudien zur Ethik in Wissenschaft, Wirtschaft, Technik und Gesellschaft, Karlsruhe 2011, S. 243–248.

Jack, Clifford R. Jr./Bennett, David A./Blenniw, Kaj/Carrillo, Maria C./Dunn, Billy/Budd Haeberlein, Samantha/Holtzman, David M./Jagust, William/Jessen, Frank/Karlawish, Jason/Liu, Enchi/Molinuevo, Jose Luis/Montine, Thomas/Phelps, Creighton/Rankin, Katharine P./Rowe, Christopher C./Scheltens, Philip/Siemers, Eric/Snyder, Heather M./Sperling, Reisa: 2018 National Institute on Aging – Alzheimer's Association (NIA-AA) Research Framework. Toward a biological definition of Alzheimer's disease, Alzheimer's & Dementia 2018, 535–562.

Järvinen, Teppo L. N.: Labelling people as 'High Risk': A tyranny of eminence? British Journal of Sports Medicine (Br J Sports Med) 2016, 77–78.

Jäschke, Thomas: Datenschutz als Schlüssel zur erfolgreichen Datennutzung in der Disease Interception: Eine Wegbereitung für medizinische Innovation, in: Wiese, Lara/Diehl, Anke/Huster, Stefan (Hrsg.), Disease Interception als Chance und Herausforderung. Eine interdisziplinäre Analyse, Baden-Baden 2024, S. 37–49.

Javaher, Poupak/Schmidke, Jörg: Die Bewertung genetischer Tests im klinischen Kontext, in: Schmidke, Jörg/Müller-Röber, Bernd/van den Daele, Wolfgang/Hucho, Ferdinand/Köchy, Kristian/Sperling, Karl/Reich, Jens/Rheinberger, Hans-Jörg/Wobus, Anna M./Boysen, Mathias/Domasch, Silke (Hrsg.), Gendiagnostik in Deutschland. Status quo und Problemerkundung, Supplement zum Gentechnologiebericht, Limburg 2007, S. 107–122.

Jellinger, Kurt A.: Neurodegenerative Erkrankungen (ZNS) – Eine aktuelle Übersicht, Journal für Neurologie, Neurochirurgie und Psychiatrie (J Neurol Neurochir Psychiatr) 2005, 9–18.

Jessen, Frank: Alzheimer Krankheit. Neukonzeption vor dem Hintergrund aktueller Biomarkerforschung, Deutsches Ärzteblatt (DÄB) 2016, A 1028–A 1030.

Jessen, Frank: Diagnostische Kriterien der Alzheimer-Krankheit, in: Jessen, Frank (Hrsg.), Handbuch Alzheimer-Krankheit, Grundlagen – Diagnostik – Therapie – Versorgung – Prävention, Berlin/Boston 2018, S. 266–275.

Literaturverzeichnis

- Jessen, Frank: Disease Interception – große Chancen und ebensolche Herausforderungen für die Medizin der Zukunft in: Jessen, Frank/Bug, Christoph (Hrsg.), Disease Interception. Implikationen einer frühen Diagnose und Krankheitsunterbrechung für Medizin und Gesellschaft, Bonn 2019, S. 5–10.
- Jessen, Frank: Früherkennung der Alzheimer-Krankheit und Ansätze der Prävention, Bundesgesundheitsblatt (Bundesgesundheitsbl) 2019, 255–260.
- Jessen, Frank/Bug, Christoph (Hrsg.): Disease Interception. Implikationen einer frühen Diagnose und Krankheitsunterbrechung für Medizin und Gesellschaft, Bonn 2019.
- Jessen, Frank/Fröhlich, Lutz: ICD-11: Neurokognitive Störungen, Fortschritte der Neurologie Psychiatrie (Fortschr Neurol Psychiatr) 2018, 172–177.
- Jolie, Angelina: My Medical Choice, The New York Times, Artikel vom 14.05.2013, abrufbar unter <https://www.nytimes.com/2013/05/14/opinion/my-medical-choice.html>.
- Jonsson, Thirlakur/Atwal, Jasvinder K./Steinberg, Stacy/Snaedal, Jon/Jonsson, Palmi V./Björnsson, Sigurbjörn/Stefansson, Hreinn/Sulem, Patrick/Gudbjartsson, Daniel/Malone, Janice/Hoyte, Kwame/Gustafson, Amy/Liu, Yichin/Lu, Yanmei/Bhangale, Tushar/Graham, Robert J./Huttenlocher, Johanna/Björnsdóttir, Gyda/Andreasen, Ole A./Jónsson, Erik G./Palotie, Aamö/Behrens, Timothy W./Magnusson, Olafur T./Kong, Augustine/Thorsteinsdóttir, Unnur/Watts, Ryan J./Stefansson, Kari: A mutation in APP protects against Alzheimer's disease and age-related cognitive decline, Nature 2012, Vol. 488, 96–99.
- Jorzig, Alexandra: Der Digitale Mensch – Datennutzung ohne Grenzen oder was ist zu beachten?, in: Wiese, Lara/Diehl, Anke/Huster, Stefan (Hrsg.), Disease Interception als Chance und Herausforderung. Eine interdisziplinäre Analyse, Baden-Baden 2024, S. 29–36.
- Kamps, Harald: Ein Selbstversuch für 99 Dollar, Deutsches Ärzteblatt (DÄBL) 2013, Heft 22, A 1088–A 1090.
- Kassenärztliche Bundesvereinigung: Patienteninformation Erblicher Eierstockkrebs, 2. Auflage, April 2019, abrufbar unter <https://www.patienten-information.de/medien/kurzinfomationen/eierstockkrebs-kip.pdf>.
- Keil, Miriam: Rechtsfragen der individualisierten Medizin, Berlin/Heidelberg 2015.
- Kern, Bernd-Rüdiger (Hrsg.): Gendiagnostikgesetz Kommentar, München 2012.
- Kersten, Jens: Die genetische Optimierung des Menschen – Plädoyer für eine Kritik unserer genetischen Vernunft –, JuristenZeitung (JZ) 2011, 161–168.
- Kersten, Jens: Gendiagnostik im Öffentlichen Dienst. Teil 1: Gendiagnostikgesetz und Arbeitsverfassungsrecht, Die Personalvertretung (PersV) 2011, 4–14.
- Kersten, Jens: Gendiagnostik im Öffentlichen Dienst. Teil 2: Gendiagnostikgesetz und Mitbestimmung, Die Personalvertretung (PersV) 2011, 84–96.
- Kersten, Jens: Personalisierte Medizin. Rechtliche Herausforderungen für Gesundheit und Gesellschaft, Zeitschrift für Evangelische Ethik (ZEE) 2013, 23–33.
- Kettner, Matthias (Hrsg.): Wunscherfüllende Medizin. Ärztliche Behandlung im Dienst von Selbstverwirklichung und Lebensplanung, Frankfurt/New York 2009.
- Khan, Tapan K.: An Algorithm for Preclinical Diagnosis of Alzheimer's Disease, Frontiers in Neuroscience (Front. Neurosci.) 2018, Vol. 12, Art. 275.

- Kiechle, Marion:* Brustkrebsfrüherkennung. Zielgruppen, Methoden, Nutzen und Nebenwirkungen, *Der Onkologe (Onkologe)* 2016, 550–557.
- Kiechle, Marion/Schmutzler, Rita Katharina/Beckmann, Matthias Wilhelm:* Prävention: Familiäres Mamma- und Ovarialkarzinom, *Deutsches Ärzteblatt (DÄBl)* 2002, Heft 20, A 1372–A 1378.
- Kiehntopf, Michael/Pagel, Cornelia:* Der Entwurf des Gendiagnostikgesetzes – genetischer Exemptionismus oder allgemeines Diagnostikgesetz?, *Medizinrecht (MedR)* 2008, 344–349.
- Kingreen, Thorsten:* Optionen zur Stärkung der demokratischen Legitimation des Gemeinsamen Bundesausschusses im Recht der gesetzlichen Krankenversicherung, Rechtsgutachten für das Bundesministerium für Gesundheit, September 2017, abrufbar unter https://www.bundesgesundheitsministerium.de/fileadmin/Dateien/5_Publikationen/Ministerium/Berichte/Gutachten_Prof._Kingreen_zur_Legitimation_G-BA.PDF.
- Kipke, Roland:* Die Funktion des Krankheitsbegriffs in der Enhancementdebatte, in: *Rothhaar, Markus/Frewer, Andreas* (Hrsg.), *Das Gesunde, das Kranke und die Medizinethik. Moralische Implikationen des Krankheitsbegriffs*, Stuttgart 2012, S. 149–166.
- Klein, Friederike:* Alzheimer-Prädiktion – noch Zukunftsmusik, *Die Neurologie & Psychiatrie (DNP)* 2017, Ausgabe 1–2, 10.
- Kluth, Winfried:* Verfassungs- und sozialrechtliche Aspekte der Individualisierten/Personalisierten Medizin, in: *Wienke, Albrecht/Dierks, Christian/Janke, Kathrin* (Hrsg.), *Rechtsfragen der Personalisierten Medizin*, Berlin/Heidelberg 2014, S. 77–84.
- Kluth, Winfried:* Verfassungsrechtliche Legitimation des Gemeinsamen Bundesausschusses, Rechtsgutachten erstellt im Auftrag des Bundesministeriums für Gesundheit, Dezember 2017, Halle (Saale), abrufbar unter https://www.bundesgesundheitsministerium.de/fileadmin/Dateien/5_Publikationen/Ministerium/Berichte/Gutachten_Prof._Kluth_zur_Legitimation_G-BA.PDF.
- Kneifel, Gerda:* Beidseitige Brustentfernung: Selbstbestimmung oder Überbehandlung?, *Medscape*, Artikel vom 06.06.2014, https://deutsch.medscape.com/artikel/490227_8_2.
- Knickrehm, Sabine/Kreikebohm, Ralf/Waltermann, Raimund* (Hrsg.): Kommentar zum Sozialrecht, SGB V, 7. Auflage, München 2021.
- Knieps, Franz:* Tangiert Disease Interception das Sicherungsversprechen der sozialen Krankenversicherung?, in: *Wiese, Lara/Diehl, Anke/Huster, Stefan* (Hrsg.), *Disease Interception als Chance und Herausforderung. Eine interdisziplinäre Analyse*, Baden-Baden 2024, S. 137–145.
- Knispel, Ulrich:* NZS-Jahresrevue 2016: Leistungsrecht der Gesetzlichen Krankenversicherung, *Neue Zeitschrift für Sozialrecht (NZS)* 2017, 521–530.
- Kohake, Marina:* Personalisierte Medizin und Recht. Medizinrechtliche Untersuchung unter besonderer Berücksichtigung persönlichkeitsrechtlicher Belange beim Umgang mit genetischen Gesundheitsinformationen, Baden-Baden 2016.

Literaturverzeichnis

- Kollek, Regine:* Individualisierung der Medizin: medizintheoretische und gesellschaftliche Implikationen eines mehrdeutigen Leitbilds. Zeitschrift für Evidenz, Fortbildung und Qualität im Gesundheitswesen (ZEFQ) 2012, 40–45.
- Kollek, Regine/Lemke, Thomas:* Der medizinische Blick in die Zukunft. Gesellschaftliche Implikationen prädiktiver Gentests, Frankfurt am Main 2008.
- König, Steffen:* Prädiktive Gesundheitsinformationen im Arbeits- und Beamtenrecht und genetischer „Exptionalismus“. Die Berücksichtigung des zukünftigen Gesundheitszustandes bei Einstellung und Verbeamung, Baden-Baden 2010.
- Körner, Anne/Leitherer, Stephan/Mutschler, Bernd/Rolfs, Christian* (Hrsg.): beck-online.GROSSKOMMENTAR (Kasseler Kommentar), Sozialversicherungsrecht, SGB V, München 2023.
- Korzilius, Heike:* Der Wunsch nach einem gesunden Kind, Deutsches Ärzteblatt (DÄBL) 2016, A 1480–A 1481.
- Krauskopf*, herausgegeben von Wagner, Regine/Knittel, Stefan: Soziale Krankenversicherung Pflegeversicherung Kommentar, Stand Februar 2023, München 2023.
- Kuchenbaecker, Karoline B./Hopper John L./Barnes, Daniel R./Philips, Kelly-Anne/Mooij, Thea M./Roos-Blom, Marie José/Jervis, Sarah/van Leeuwen, Flora E./Milne, Roger L./Andrieu, Nadine/Goldgar, David E./Terry, Mary Beth/Rookus, Matti A./Easton, Douglas F./Antoniou, Antonis C./the BRCA1 and 2 Cohort Consortium:* Risks of Breast, Ovarian, and Contralateral Breast Cancer for BRCA1 and BRCA2 Mutation Carriers, Journal of the American Medical Association (JAMA) 2017, 317, Heft 23, 2402–2461.
- Langkafel, Peter:* Sind Daten das Stethoskop des 21. Jahrhunderts?, in: Jessen, Frank/Bug, Christoph (Hrsg.), Disease Interception. Implikationen einer frühen Diagnose und Krankheitsunterbrechung für Medizin und Gesellschaft, Bonn 2019, S. 101–116.
- Laufs, Adolf* (Begr.), Kern, Bernd-Rüdiger/Rehborn, Martin (Hrsg.): Handbuch des Arztrechts, 5. Auflage, München 2019.
- Lehmann, Caroline:* Online-Gentests. Eine kritische Analyse der Chancen und Risiken unter besonderer Berücksichtigung rechtlicher und ethischer Aspekte, Wiesbaden 2020.
- Leipold, Klaus/Tsambikakis, Michael/Zöller, Mark A.* (Hrsg.): Anwaltkommentar StGB, 3. Auflage, Heidelberg 2020.
- Leitlinienprogramm Onkologie* (Deutsche Krebsgesellschaft, Deutsche Krebshilfe, AWMF): S3-Leitlinie Diagnostik, Therapie und Nachsorge maligner Ovarialtumoren, Langversion 5.1, 2022, AWMF-Registernummer: 032/035OL, abrufbar unter https://www.leitlinienprogramm-onkologie.de/fileadmin/user_upload/LL_Ovarialkarzinom_Langversion_5.1.pdf.
- Leitlinienprogramm Onkologie* (Deutsche Krebsgesellschaft, Deutsche Krebshilfe, AWMF): S3-Leitlinie Früherkennung, Diagnose, Therapie und Nachsorge des Mammakarzinoms, Version 4.4, 2021, AWMF-Registernummer: 032-045OL, abrufbar unter https://www.leitlinienprogramm-onkologie.de/fileadmin/user_upload/Downloads/Leitlinien/Mammakarzinom_4_0/Version_4.4/LL_Mammakarzinom_Langversion_4.4.pdf.

Leitlinienprogramm Onkologie (Deutsche Krebsgesellschaft, Deutsche Krebshilfe, AWMF): S3-Leitlinie Kolorektales Karzinom, Langversion 2.1, 2019, AWMF-Registrierungsnummer: 021/007OL, abrufbar unter https://www.leitlinienprogramm-onkologie.de/fileadmin/user_upload/Downloads/Leitlinien/Kolorektales_Karzinom/Version_2/LL_KRK_Langversion_2.1.pdf.

Leitlinienprogramm Onkologie (Deutsche Krebsgesellschaft, Deutsche Krebshilfe, AWMF): S3-Leitlinie Magenkarzinom, Langversion 2.0, 2019 AWMF-Registernummer: 032/009OL, abrufbar unter https://www.leitlinienprogramm-onkologie.de/fileadmin/user_upload/Downloads/Leitlinien/Magenkarzinom/Version_2/LL_Magenkarzinom_Langversion_2.0.pdf.

„Leitlinienprogramm Onkologie“ der Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften e. V., der Deutschen Krebsgesellschaft e. V. und der Deutschen Krebshilfe e. V. (Hrsg.): Patientenleitlinie Magenkrebs. Ein Ratgeber für Patientinnen und Patienten, Berlin 2013, abrufbar unter https://www.leitlinienprogramm-onkologie.de/fileadmin/user_upload/Downloads/Patientenleitlinien/Patientenleitlinie_Magen.pdf.

„Leitlinienprogramm Onkologie“ der Arbeitsgemeinschaft der Wissenschaftlichen Medizinischen Fachgesellschaften e. V., der Deutschen Krebsgesellschaft e. V. und der Deutschen Krebshilfe e. V. (Hrsg.): Gesundheitsleitlinie Früherkennung von Darmkrebs, Berlin 2015, abrufbar unter https://www.leitlinienprogramm-onkologie.de/fileadmin/user_upload/Downloads/Patientenleitlinien/Gesundheitsleitlinie_Darmkrebs_Fruherkennung.pdf.

Lenk, Christian: Die Unterscheidung von Therapie und Enhancement: Relevanz für die solidarische Finanzierung medizinischer Leistungen, in: Mazouz, Nadia/Werner, Micha H./Wiesing, Urban (Hrsg.), Krankheitsbegriff und Mittelverteilung, Baden-Baden 2004, S. 113–126.

Luck, Tobias/Riedel-Heller, Steffi: Prävention von Alzheimer-Demenz in Deutschland. Eine Hochrechnung des möglichen Potenzials der Reduktion ausgewählter Risikofaktoren, Der Nervenarzt (Nervenarzt) 2016, 1194–1200.

Luck, Tobias/Rodriguez, Francisca Saveria/Riedel-Heller, Steffi G.: Umwelt- und lebensstilbezogene Risikofaktoren, in: Jessen, Frank (Hrsg.), Handbuch Alzheimer-Krankheit, Grundlagen – Diagnostik – Therapie – Versorgung – Prävention, Berlin/Boston 2018, S. 123–136.

Luther, Christoph: Die juristische Analogie, Juristische Ausbildung (JA) 2013, 449–453.

Lutz, Ralf: Zur Zukunft genetischer Information. Ethische Entscheidungsfindung im Kontext prädiktiver Gendiagnostik, Zeitschrift für medizinische Ethik (ZfME) 2020, 53–66.

Maar, Christa/Birkner, Berndt R.: Die Felix Burda Stiftung und das Netzwerk gegen Darmkrebs, in: BBSG-Verlag (Hrsg.), Komme ich aus einer Krebsfamilie? Informationen für Betroffene und Ratsuchende zum familiären Darmkrebs, Dezember 2011, S. 107–110, abrufbar unter https://www.ordensklinikum.at/fileadmin/user_upload/3_downloads/zentren/Darmkrebsfamilie.pdf.

Maibach-Nagel, Egbert: Krebsfrüherkennung. In der Sache erfolgreich, Deutsches Ärzteblatt (DÄB) 2016, Heft 7, A 249.

Literaturverzeichnis

- Maio, Giovanni:* Wunscherfüllende Medizin, in: *Marckmann, Georg* (Hrsg.), Praxisbuch Ethik in der Medizin, Berlin 2015, S. 377–386.
- Manz, Ulrike:* Ängste und Befürchtungen. Wirkungen genetischen Wissens bei Personen mit Hereditärer Hämochromatose, in: *Lemke, Thomas/Liebsch, Katharina* (Hrsg.), Die Regierung der Gene. Diskriminierung und Verantwortung im Kontext genetischen Wissens, Wiesbaden 2015, S. 83–103.
- Manzeschke, Arne/Friedrich, Orsolya:* Ethische Aspekte der Präimplantationsdiagnostik – Einblick in die Arbeit der Bayerischen Ethikkommission, Ethik in der Medizin (Ethik Med) 2023, 559–574.
- Marschall, Paul/Fleßa, Steffen:* Gesundheitsökonomische Bewertung der Personalisierten Medizin, in: *Eppinger, Elisabeth/Halecker, Bastian/Hölzle, Katharina/Kamprath, Martin* (Hrsg.), Dienstleistungspotenziale und Geschäftsmodelle in der Personalisierten Medizin. Konzepte, Analysen und Potenziale, Wiesbaden 2015, S. 301–317.
- Matusiewicz, David:* Betrachtung der Disease Interception aus gesundheitsökonomischer Sicht, in: *Jessen, Frank/Bug, Christoph* (Hrsg.), Disease Interception. Implikationen einer frühen Diagnose und Krankheitsunterbrechung für Medizin und Gesellschaft, Bonn 2019, S. 133–145.
- Mazal, Wolfgang:* Krankheit als Rechtsbegriff, in: *Mazouz, Nadia/Werner, Micha H./Wiesing, Urban* (Hrsg.), Krankheitsbegriff und Mittelverteilung, Baden-Baden 2004, S. 127–138.
- Meier, Friedhelm/Harney, Anke/Rhiem, Kerstin/Neumann, Anja/Neusser, Silke/Braun, Matthias/Wasem, Jürgen/Schmutzler, Rita/Huster, Stefan/Dabrock, Peter:* Risikoadaptierte Prävention. Governance Perspective für Leistungsansprüche bei genetischen (Brustkrebs-)Risiken, Wiesbaden 2018.
- Meier, Friedhelm/Harney, Anke:* Risikospiel auf Zeit? Erkrankungsrisiko als Herausforderung für das Sozialrecht und die Gesellschaft, Gesundheit und Pflege (GuP) 2021, 52–57.
- Meier, Friedhelm/Ried, Jens/Braun, Matthias/Dabrock, Peter:* „Healthy sick“ oder: Wie genetisches Risiko den Krankheitsbegriff des GKV-Systems aushebelt, Das Gesundheitswesen 2017, 594–598.
- Meier, Friedhelm/Ried, Jens Harney, Anke/Rhiem, Kerstin/Neusser, Silke/Neumann, Anja/Wasem, Jürgen/Schmutzler, Rita/Huster, Stefan/Dabrock, Peter:* Leistungsanspruch auf prophylaktische Behandlung bei genetischer Prädisposition für Brustkrebs. Interdisziplinäre Perspektiven, Bundesgesundheitsblatt (Bundesgesundheitsbl) 2017, II02–II08.
- Meindl, Alfons/Ditsch, Nina/Kast, Karin/Rhiem, Kerstin/Schmutzler, Rita K.:* Familiäres Mamma- und Ovarialkarzinom. Neue Gene, neue Therapien, neue Konzepte. Deutsches Ärzteblatt International (DÄBI Int) 2011, Heft 19, 323–330.
- Meißner, Thomas:* Krebs wird oft weitervererbt, ÄrzteZeitung, Artikel vom 07.12.2015, abrufbar unter <https://www.aerztezeitung.de/Medizin/Krebs-wird-oft-weitervererbt-250189.html>.

- Molinuevo, José L./Cami, Jordi/Carné, Xavier/Carillo, María C./Georges, Jean/Isaac, María B./Khachaturian, Zaven/Kim, Scott Y. H./Morris, John C./Pasquier, Florence/Ritchie, Craig/Sperling, Reisa/Kalawish, Jason: Ethical challenges in preclinical Alzheimer's disease observational studies and trials: Results of the Barcelona summit, Alzheimer's & Dementia 2016, 614–622.
- Mönnich, Anne: Informationen zur Beratung und Genanalyse, Mamma Mia! Spezial, Das Brustkrebsmagazin, 2. aktualisierte Ausgabe 2013, 43–47, abrufbar unter <https://www.brca-netzwerk.de/fileadmin/Downloads/MM-Spezial-BRCA-FamiliaererBrustUndEierstockkrebs.pdf>.
- Möslein, Gabriele: Stadien- und risikogerechte Behandlung des erblichen Darmkrebses aus chirurgischer Sicht, in: BBSG-Verlag (Hrsg.), Komme ich aus einer Krebsfamilie? Informationen für Betroffene und Ratsuchende zum familiären Darmkrebs, Dezember 2011, S. 61–65, abrufbar unter https://www.ordensklinikum.at/fileadmin/user_upload/3_downloads/zentren/Darmkrebsfamilie.pdf.
- Müller-Newen, Gerhard/Petrides, Petro E.: Blut – Thrombocyten und Leukocyten, in: Heinrich, Peter C./Müller, Matthias/Graeve, Lutz/Koch, Hans-Georg (Hrsg.), Löffler/Petrides Biochemie und Pathobiochemie, 10. Auflage, Berlin 2022, S. 1159–1178.
- Müller-Wille, Staffan/Rheinberger, Hans-Jörg: Das Gen im Alter der Postgenomik. Eine wissenschaftshistorische Bestandsaufnahme, Frankfurt am Main 2009.
- Münkler, Laura: Kosten-Nutzen-Bewertungen in der gesetzlichen Krankenversicherung. Eine Perspektive zur Ausgestaltung des krankenversicherungsrechtlichen Wirtschaftlichkeitsgebots?, Berlin 2015.
- Nachtigal, Gert: Gesundheitsbegriff aus Sicht der Krankenkassen, in: Schumpelick, Volker/Vogel, Bernhard (Hrsg.), Grenzen der Gesundheit. Beiträge des Symposiums vom 27. bis 30. September 2003 in Cadenabbia, Freiburg im Breisgau 2004, S. 53–61.
- Narchi, Jonas/Winkler, Eva C.: Nipping Diseases in the Bud? Ethical and Social Considerations of the Concept of 'Disease Interception', Public Health Ethics 2021, 100–108.
- Nationaler Ethikrat (Hrsg.): Prädiktive Gesundheitsinformationen bei Einstellungsuntersuchungen, Stellungnahme, Berlin 2005, abrufbar unter https://www.ethikrat.org/fileadmin/Publikationen/Stellungnahmen/Archiv/Stellungnahme_PGI_Einstellungsuntersuchungen.pdf.
- Neubert, Antje/Botzenhardt, Sebastian: Mehr oder weniger? Besonderheiten der Arzneimitteltherapie von Säuglingen, Kleinkindern und Kindern, Deutsche Apothekerzeitung (DAZ) 2014, Nr. 24, 56, <https://www.deutsche-apotheker-zeitung.de/daz-az/2014/daz-24-2014/mehr-oder-weniger>.
- Neusser, Silke /Lux, Beate/Barth, Cordula/Pahmeier, Kathrin/Rhiem, Kerstin/Schmutzler, Rita/Engel, Christoph/Wasem, Jürgen/Huster, Stefan/Dabrock, Peter/Neumann, Anja: The budgetary impact of genetic testing for hereditary breast cancer for the statutory health insurance, Current Medical Research and Opinion (Curr Med Res Opin) 2019, 2103–2110.
- Nowotny, Helga/Testa, Giuseppe: Die gläsernen Gene. Die Erfindung des Individuums im molekularen Zeitalter, Frankfurt am Main 2009.

Literaturverzeichnis

- o.V.:* Krebsfrüherkennungsuntersuchung in der gesetzlichen Krankenversicherung (§ 25 Abs. 2 SGB V) / Mammographie, Informationsblatt Nr. 315-02, Stand 01.01.2016, abrufbar unter https://www.bundesgesundheitsministerium.de/fileadmin/Dateien/3_Downloads/M/Mammografie/Infoblatt_Krebsfrueherkennung_Mammographie.pdf.
- o.V.:* Embryo ohne Brustkrebs-Gen: Wider den "genetischen Fluch", Süddeutsche Zeitung, Artikel vom 17.05.2010, <https://www.sueddeutsche.de/wissen/embryo-ohne-brustkrebs-gen-wider-den-genetischen-fluch-1.382507>.
- Palfner, Sonja:* Gen-Passagen, Molekularbiologische und medizinische Praktiken im Umgang mit Brustkrebs-Genen. Wissen – Technologie – Diagnostik, Bielefeld 2009.
- Peters, Horst* (Begr.): Handbuch der Krankenversicherung, Teil II – SGB V, Band 1, 19. Auflage (Stand: Oktober 2020), Stuttgart 2020.
- Plagemann, Hermann:* Kritik der medizinischen Vernunft. Medizinphilosophie – Biopolitik – Recht, Gesundheit und Pflege (GuP) 2019, 96–105.
- Plümcke, Tino:* Diskriminierende Unterscheidungen. Benachteiligung, Ausschluss und Stigmatisierung von Menschen mit Familiärer Adenomatöser Polyposis, in: *Lemke, Thomas/Liebsch, Katharina* (Hrsg.), Die Regierung der Gene. Diskriminierung und Verantwortung im Kontext genetischen Wissens, Wiesbaden 2015, S. 35–55.
- Prütting, Dorothea* (Hrsg.): Medizinrecht Kommentar, 6. Auflage, Hürth 2022.
- Prütting, Dorothea/Prütting, Jens:* Medizin- und Gesundheitsrecht, 2. Auflage 2020, Stand 2021, Berlin/Boston 2021.
- Pschyrembel, Willibald* (Namensgeber): Klinisches Wörterbuch, 268. Auflage, Berlin/Boston 2020.
- Quaas, Michael/Zuck, Rüdiger/ Clemens, Thomas/Gokel, Julia Maria* (Hrsg.): Medizinrecht, 4. Auflage, München 2018.
- Quante, Anne D./Strahwald, Brigitte/Fischer, Christine/Kiechle, Marion:* Individualisiertes Brustkrebsrisiko – wie berechnen, wie bewerten und wie besprechen?, Der Gynäkologe (Gynäkologe) 2018, 397–402.
- Raspe, Heiner:* Personalisierte Medizin – Ende der Solidarität?, in: *Deutscher Ethikrat* (Hrsg.), Personalisierte Medizin – der Patient als Nutznießer oder Opfer? Vorträge der Jahrestagung des Deutschen Ethikrates 2012, Berlin 2013, S. 59–70, abrufbar unter <https://www.ethikrat.org/fileadmin/Publikationen/Dokumentationen/tagungs-dokumentation-personalisierte-medizin.pdf>.
- Remmert, Jens/Gokel, Julia* (Hrsg.): GKV-Kommentar SGB V, 66. Aktualisierung, Heidelberg 2024.
- Rhiem, Kerstin/Schmutzler, Rita K.:* Risikoadaptierte Früherkennung. Schwerpunkt: Familiärer Brust- und Eierstockkrebs, Bundesgesundheitsblatt (Bundesgesundheitsbl) 2014, 307–311.
- Rhiem, Kerstin/Wassermann, Kirsten/Giesecke, Jutta/Herold, Natalie/Maringa, Monika/Reichstein-Gnielinski, Simone/Zarghooni, Verena/Schmutzler, Rita K.:* Effect of distress and personality factors on the preference-sensitive decision making of BRCA1/2 mutation carriers on preventive options, Journal of Clinical Oncology 34, no. 15_suppl (May 20, 2016) 1589.

Riepe, Matthias W./Frölich, Lutz/Gohde, Jürgen/Herholz, Harald/Jessen, Frank/Rebscher, Herbert/Bausch, Jürgen: Symptome der frühen Alzheimer-Krankheit und neue Behandlungsoptionen, Monitor Versorgungsforschung (MVF) 03/23, 55–61.

Robert-Koch-Institut (Hrsg.): Krebs in Deutschland für 2019/2020, Gemeinsame Publikation des Zentrums für Krebsregisterdaten und der Gesellschaft der epidemiologischen Krebsregister in Deutschland e.V., Ausgabe 14, Berlin 2023, abrufbar unter https://www.krebsdaten.de/Krebs/DE/Content/Publikationen/Krebs_in_Deutschland/krebs_in_deutschland_2023.pdf?__blob=publicationFile.

Robert Koch-Institut (Hrsg.): RKI-Ratgeber HIV/AIDS, Epidemiologischen Bulletin (Epid Bull) 2022; 24, 3–17.

Robert Koch-Institut: Richtlinie der Gendiagnostik-Kommission (GEKO) für die Beurteilung genetischer Eigenschaften hinsichtlich ihrer Bedeutung für Erkrankungen oder gesundheitliche Störungen sowie für die Möglichkeiten, sie zu vermeiden, ihnen vorzubeugen oder sie zu behandeln gemäß § 23 Abs. 2 Nr. 1a GenDG, revidierte Fassung vom 16.04.2021, veröffentlicht und in Kraft getreten am 25.05.2021, ersetzt die Fassung vom 17.07.2012, Bundesgesundheitsblatt (Bundesgesundheitsbl) 2021, 1030–1035.

Robert Koch-Institut: Richtlinie der Gendiagnostik-Kommission (GEKO) für die Anforderungen an die Inhalte der Aufklärung bei genetischen Untersuchungen zu medizinischen Zwecken gemäß § 23 Abs. 2 Nr. 3 GenDG, revidierte Fassung vom 24.06.2022, veröffentlicht und in Kraft getreten am 01.07.2022, ersetzt die Fassung vom 28.04.2017, Bekanntmachung des Robert Koch-Instituts, Bundesgesundheitsblatt (Bundesgesundheitsbl) 2022, 963–968.

Robert Koch-Institut: Übergewicht und Adipositas (Website-Information), https://www.rki.de/DE/Content/Gesundheitsmonitoring/Themen/Uebergewicht_Adipositas/Uebergewicht_Adipositas_node.html.

Schaaf, Christian P.: Humangenetik – eine ethische Herausforderung, in: *Schaaf, Christian P./Zschocke, Johannes*, Basiswissen Humangenetik, 3. Auflage, Berlin 2018, S. 231–237.

Schaaf, Christian P.: Neurologische und neuromuskuläre Krankheiten, in: *Schaaf, Christian P. Zschocke, Johannes*, Basiswissen Humangenetik, 3. Auflage, Berlin 2018, S. 389–423.

Schade, Hartmut: Biomarker: Die Whistleblower des Körpers, MDR.de (Rubrik Wissen), Artikel vom 24.05.2021, <https://www.mdr.de/wissen/covid-verlauf-biomarker-personalisierte-diagnose-medizin-100.html>.

Schartl, Manfred: Gentechnik, Gendiagnostik, Gentherapie, in: *Schartl, Manfred/Gessler, Manfred/von Eckardstein, Arnold* (Hrsg.), Biochemie und Molekularbiologie des Menschen, München 2009, S. 437–467.

Schicktanz, Silke/Perry, Julia/Herten, Benjamin/Stock Gissendanner, Scott: Demenzprädiktion als ethische Herausforderung: Stakeholder fordern Beratungsstandards für Deutschland, Der Nervenarzt (Nervenarzt) 2021, 66–68.

Schindler, Hubert: Kostenübernahme bei familiärer Belastung – Was ist zu beachten?, Mamma Mia! Spezial, Das Brustkrebsmagazin, 3. aktualisierte Ausgabe 2019, S. 72–74, abrufbar unter <https://www.brca-netzwerk.de/fileadmin/Downloads/MM-Spezial-FamBKEK-Screen-2019.pdf>.

Literaturverzeichnis

- Schlegel, Reiner/Voelzke, Thomas (Hrsg.): juris PraxisKommentar SGB V, Sozialgesetzbuch Fünftes Buch (SGB V), Gesetzliche Krankenversicherung, 4. Auflage, Saarbrücken 2020.*
- Schlüter, Jana: Brust- und Eierstockkrebs. Angelina Jolie: „Ich neige weiter dazu, Krebs zu bekommen“, Der Tagesspiegel, Artikel vom 24.03.2015, <https://www.tagesspiegel.de/gesellschaft/panorama/angelina-jolie-ich-neige-weiter-dazu-krebs-zu-bekommen-6320380.html>.*
- Schmidt, Kirsten: Was sind Gene nicht? Über die Grenzen des biologischen Essentialismus, Bielefeld 2014.*
- Schmiegel, Wolff/Schulmann, Karsten: Die risikoadaptierte Vorsorge/Früherkennung bei familiärem und erblichem Krebsrisiko, in: BBSG-Verlag (Hrsg.), Komme ich aus einer Krebsfamilie? Informationen für Betroffene und Ratsuchende zum familiären Darmkrebs, Dezember 2011, S. 72–76, abrufbar unter https://www.orderklinikum.at/fileadmin/user_upload/3_downloads/zentren/Darmkrebsfamilie.pdf.*
- Schmitt, Walter: "Wir sind auf dem Wege zu einem allgemeinen Anspruch auf Gesundheitshaltung" Ein Richter zur Entwicklung des Krankheitsbegriffs, juris Literaturnachweis zu Schmitt, DDA 1981, Nr. 10, 26–27.*
- Schmutzler, Rita/Huster, Stefan/Wasem, Jürgen/Dabrock, Peter: Risikoprädiktion. Vom Umgang mit dem Krankheitsrisiko. Deutsches Ärzteblatt (DÄB) 2015, Heft 20, A 910–A 914.*
- Schmutzler, Rita K./Löffler, Markus/Windeler, Jürgen/Thomas, Stefanie/Brunn, Johannes/Rath, Thomas: Familiärer Brust- und Eierstockkrebs. Von der Forschung zur Regelversorgung, Deutsches Ärzteblatt (DÄB) 2005, Heft 50, A 3486–A 3488.*
- Schmutzler, Rita K./Schmitz-Luhn, Jörn/Boris, Bettina/Devilee, Peter/Eccles, Diana/Hall, Per/Balmaña, Judith/Boccia, Stefania/Dabrock, Peter/Huster, Stefan/Kast, Karin/ Katalinic, Alexander/Linn, Sabine C./Moorthie, Sowmiya/Pharoah, Paul/Rhiem, Kerstin/Spranger, Tade/Stoppa-Lyonnet, Dominique/van Delden, Johannes Jozef Marten/van den Bulcke, Marc/Woopen, Christiane: Risk-Adjusted Cancer Screening and Prevention (RiskAP): Complementing Screening for Early Disease Detection by a Learning Screening Based on Risk Factors, Breast Care 2022, 208–223.*
- Schneider, Angie: Genetik im Versicherungs- und Arbeitsrecht. Begrenzung genetischer Untersuchungen bei Versicherungs- und Beschäftigungsverhältnissen durch das Gendiagnostikgesetz (GenDG), in: Duttge, Gunnar/Engel, Wolfgang/Zoll, Barbara (Hrsg.), Genetische Individualität im Recht, Göttingen 2012, S. 45–63.*
- Schnieder, Laura Christiane: Motive und Entscheidungswege bei Nicht-Tester_innen. Diskussion eines Fallbeispiels, in: Lemke, Thomas/Liebsch, Katharina (Hrsg.), Die Regierung der Gene. Diskriminierung und Verantwortung im Kontext genetischen Wissens, Wiesbaden 2015, 155–168.*
- Schöne-Seifert, Bettina/Huster, Stefan/Harney, Anke/Friedrich, Daniel R.: Medizinische Notwendigkeit: Ein entbehrlicher, da notorisch unscharfer Begriff?, Das Gesundheitswesen 2022, 490–494.*
- Schroeder, Ariane: Das Recht auf Nichtwissen im Kontext prädiktiver Gendiagnostik. Eine Studie zum ethisch verantworteten Umgang mit den Grenzen des Wissens, Wiesbaden 2015.*

- Schumacher, Johannes:* Familiäre Magenkarzinome, in: *Kreis, Martin E./Seeliger, Hendrik* (Hrsg.), Moderne Chirurgie des Magen- und Kardiakarzinoms, Berlin 2017, S. 21–27.
- Sodan, Helge* (Hrsg.): Handbuch des Krankenversicherungsrechts, 3. Auflage, München 2018.
- Speiser, Dorothee/Grabowski, Jacek O./Schmitt, Wolfgang D.:* Aktuelle Aspekte in der BRCA-Diagnostik: Konsequenzen für Prävention und Therapie, Der Onkologe (Onkologe) 2019, 107–113.
- Spickhoff, Andreas* (Hrsg.): Medizinrecht, 4. Auflage, München 2022.
- Stallberg, Christian:* Disease Interception als Leistung der gesetzlichen Krankenversicherung? – Juristische Herausforderungen und Perspektiven, in: *Jessen, Frank/Bug, Christoph* (Hrsg.), Disease Interception. Implikationen einer frühen Diagnose und Krankheitsunterbrechung für Medizin und Gesellschaft, Bonn 2019, S. 199–215.
- Statista Research Department:* Anzahl der Mitglieder und Versicherten in der GKV und PKV bis 2023, veröffentlicht am 02.01.2024, <https://de.statista.com/statistik/daten/studie/155823/umfrage/gkv-pkv-mitglieder-und-versichertenzahl-im-vergleich/#statisticContainer>.
- Steinke, Verena:* Risiko Gebärmutter schleimhaut- und Eierstockkrebs bei HNPCC-Patientinnen, in: *BBSG-Verlag* (Hrsg.), Komme ich aus einer Krebsfamilie? Informationen für Betroffene und Ratsuchende zum familiären Darmkrebs, Dezember 2011, S. 82–83, abrufbar unter https://www.ordensklinikum.at/fileadmin/user_upload/3_documents/zentren/Darmkrebsfamilie.pdf.
- Steinke, Verena/Engel, Christoph/Büttner, Reinhard/Schackert, Hans Konrad/Schmiegel, Wolff H./Propping, Peter:* Erblicher Darmkrebs ohne Polyposis, Übersichtsarbeit, Deutsches Ärzteblatt International (DÄBI Int) 2013, Heft 3, 32–38.
- Stern, Klaus/Sodan, Helge/Möstl, Markus* (Hrsg.): Das Staatsrecht der Bundesrepublik Deutschland im europäischen Staatenverbund, Band III: Allgemeine Lehren der Grundrechte, 2. Auflage, München 2022.
- Sticken, Rainer J.:* Die Entwicklung des Krankheitsbegriffs der gesetzlichen Krankenversicherung – Ursachen und Auswirkungen der Veränderung, Frankfurt am Main 1985.
- Stiftung Deutsche Krebshilfe* (Hrsg.): Brustkrebs. Antworten. Hilfen. Perspektiven., Die blauen Ratgeber 02, Stand 1/2019, abrufbar unter https://www.krebshilfe.de/infomaterial/Blaue_Ratgeber/Brustkrebs_BlaueRatgeber_DeutscheKrebshilfe.pdf.
- Stiftung Deutsche Krebshilfe* (Hrsg.): Familiärer Brust- und Eierstockkrebs. Antworten. Hilfen. Perspektiven., Die blauen Ratgeber 24, Stand 4/2018, abrufbar unter https://www.krebshilfe.de/infomaterial/Blaue_Ratgeber/Familiaerer-Brust-und-Eierstockkrebs_BlaueRatgeber_DeutscheKrebshilfe.pdf.
- Stites, Shana D./Milne, Richard/Karlawish, Jason:* Advances in Alzheimer's imaging are changing the experience of Alzheimer's disease, Alzheimer's & Dementia: Diagnosis, Assessment & Disease Monitoring 2018, 285–300.
- Stock, Christof:* Heilauftrag und Wunschmedizin. Zugleich eine Anmerkung zu BGH, MedR 2018, 43–44, MedR 2019, 872–875.

Literaturverzeichnis

- Stocker, Hannah /Beyer, Léon/Perna, Laura/Rujescu, Dan/Holleczek, Bernd/Beyreuther, Konrad/Stockmann, Julia/Schöttker, Ben/Gerwert, Klaus/Brenner, Hermann:* Association of plasma biomarkers, p-tau181, glial fibrillary acidic protein, and neurofilament light, with intermediate and long-term clinical Alzheimer's disease risk: Results from a prospective cohort followed over 17 years, *Alzheimer's & Dementia* 2023, 25–35.
- Stoecker, Ralf:* Krankheit und Sinn – einige philosophische Unterscheidungen, *Ethik in der Medizin (Ethik Med)* 2021, 455–466.
- Strech, Daniel/Götzelmann, Tim:* Forschungsethik bei Demenz, in: *Jessen, Frank* (Hrsg.), *Handbuch Alzheimer-Krankheit, Grundlagen – Diagnostik – Therapie – Versorgung – Prävention*, Berlin/Boston 2018, S. 166–174.
- Ströttchen, Jonathan:* Verfassungsrechtliche Ansprüche auf konkrete medizinische Leistungen. Die Durchbrechung leistungsbeschränkender Normen in der gesetzlichen Krankenversicherung, Baden-Baden 2019.
- Tacik, Paweł:* Molekulare Mechanismen der Tau-Pathologie, in: *Jessen, Frank* (Hrsg.), *Handbuch Alzheimer-Krankheit, Grundlagen – Diagnostik – Therapie – Versorgung – Prävention*, Berlin/Boston 2018, S. 64–79.
- Tai, Chuan Yu/Domchek, Susan/Parmigiani, Giovanni/Chen, Sining:* Breast cancer risk among male BRCA1 and BRCA2 mutation carriers, *Journal of the National Cancer Institute (J. Natl. Cancer Inst.)* 2007, 1811–1814.
- Techniker Krankenkasse:* Was sind Darmpolypen? (Website-Information), <https://www.tk.de/techniker/gesundheit-und-medizin/behandlungen-und-medizin/darmkrebs/was-sind-darmpolypen-2021018>.
- Thal, Dietmar Rudolf:* Neuropathologie der Alzheimer-Demenz, in: *Jessen, Frank* (Hrsg.), *Handbuch Alzheimer-Krankheit, Grundlagen – Diagnostik – Therapie – Versorgung – Prävention*, Berlin/Boston 2018, S. 35–51.
- Töns, Hans:* Hundert Jahre gesetzliche Krankenversicherung im Blick der Ortskrankenkassen, Bonn, 1983.
- University College London:* First baby tested for breast cancer form BRCA1 before conception born in UK, UCL News vom 09.01.2009, <https://www.ucl.ac.uk/news/2009/jan/first-baby-tested-breast-cancer-form-brcal-conception-born-uk>.
- Unterarbeitsgruppe "Risikoadaptierte Früherkennung" der AG 1 "Weiterentwicklung der Krebsfrüherkennung" des Nationalen Krebsplans:* Papier „Risikoadaptierte Früherkennung“, Veröffentlichungszeitpunkt unbekannt, abrufbar unter https://www.bundesgesundheitsministerium.de/fileadmin/Dateien/3_Downloads/N/Nationaler_Krebsplan/Ziel_Risiko-adaptierte_Krebsfrueherkennung.pdf.
- Van Dyck, Christopher H./Swanson, Chad J./Aisen, Paul/Bateman, Randall J./Chen, Christopher/Gee, Michelle/ Kanekiyo, Michio/Li, David/ Reyderman, Lisa/Cohen, Sharon/ Froelich, Lutz/Katayama, Sadao/ Sabbagh, Marwan/Vellas, Bruno/Watson, David/Dhadda, Shoba/ Irizarry, Michael/Kramer, Lynn D./Iwatsubo, Takeshi:* Leucanemab in Early Alzheimer's Disease, *The New England Journal of Medicine (N Engl J Med)* 2023, Vol. 388, 9–21.
- Vossenkuhl, Cosima:* Der Schutz genetischer Daten. Unter besonderer Berücksichtigung des Gendiagnostikgesetzes, Berlin/Heidelberg 2013.

- Wagner, Michael/Frommann, Ingo: Neuropsychologische Diagnostik, in: Jessen, Frank (Hrsg.), Handbuch der Alzheimer-Krankheit, Berlin/Boston 2018, S. 205–220.
- Wagner, Siegfried Karl/Romero-Bascones, David/Cortina-Borja, Mario/ Williamson, Dominic J./Struyven, Robbert R./Zhou, Yukun/Patel, Salil/Weil, Ramona S./Antoniades, Chrystalina A./Topol, Eric J./Korot, Edward/Foster, Paul J./Balaskas, Konstantinos/Ayala, Unai/Barrenechea, Maitane/Gabilondo, Iñigo/Schapira, Anthony HV/Khawaja, Anthony P./Patel, Praveen J./Rahi, Jugnoo S./Denniston, Alistair K./Petzold, Axel/Keane, Pearse Andrew: Retinal Optical Coherence Tomography Features Associated With Incident and Prevalent Parkinson Disease, Neurology 2023, 101 (16) e1581–e1593.
- Walter, Jochen: Molekulare Mechanismen der Amyloid-Pathologie, in: Jessen, Frank (Hrsg.), Handbuch Alzheimer-Krankheit, Grundlagen – Diagnostik – Therapie – Versorgung – Prävention, Berlin/ Boston 2018, S. 51–64.
- Weber, Klaus (Hrsg.): Rechtswörterbuch, 32. Auflage, München 2024.
- Weiler, Julia: Alzheimer-Früherkennung bis zu 17 Jahre im Voraus, Presseinformation der Ruhr-Universität Bochum vom 21.07.2022, <https://news.rub.de/presseinformationen/wissenschaft/2022-07-21-biologie-alzheimer-frueherkennung-bis-zu-17-jahre-im-voraus>.
- Weingärtner, Oliver/Landmesser, Ulf/Kommission für Klinische Kardiovaskuläre Medizin der DKG/ März, Winfried/Katzmann, Julius L./Laufs, Ulrich: Kommentar zu den Leitlinien (2019) der ESC/EAS zur Diagnostik und Therapie der Dyslipidämien, Der Kardiologe 2020, 256–266.
- Werner, Jochen A.: Gedanken zum Arzt-Patienten-Verhältnis im Kontext der Disease Interception, in: Jessen, Frank/Bug, Christoph (Hrsg.), Disease Interception. Implikationen einer frühen Diagnose und Krankheitsunterbrechung für Medizin und Gesellschaft, Bonn 2019, S. 39–47.
- Wienke, Albrecht/Dierks, Christian/Janke, Kathrin (Hrsg.): Rechtsfragen der Personalisierten Medizin, Berlin/Heidelberg 2014.
- Wienke, Albrecht/Eberbach, Wolfram H./Kramer, Hans-Jürgen/Janke, Kathrin (Hrsg.): Die Verbesserung des Menschen. Tatsächliche und rechtliche Aspekte der wunscherfüllenden Medizin, Berlin/Heidelberg 2009.
- Wiese, Lara: Prädiktive Gentests bei Minderjährigen – Recht auf Wissen erst ab 18?, Medizinrecht (MedR) 2021, 235–239.
- Wiese, Lara: Von Wandlungen und Spannungen: Personalisierte Prävention und Disease Interception im Recht des SGB V, Medizinrecht (MedR) 2022, 657–662.
- Wiese, Lara: Disease Interception zulasten der GKV? Potenziale, Probleme, Perspektiven, in: Wiese, Lara/Diehl, Anke/Huster, Stefan (Hrsg.), Disease Interception als Chance und Herausforderung. Eine interdisziplinäre Analyse, Baden-Baden 2024, S. 155–173.
- Wiese, Lara: Auf dem Weg von gesund zu krank. Krankheitskontinuum als Herausforderung für das Krankenversicherungsrecht, Wege zur Sozialversicherung (WzS) 2024, 71–74.
- Wiese, Lara/Diehl, Anke: Wie Daten, KI und Smarte Healthcare dabei helfen, Krankheiten zu verhindern, E-HEALTH-COM, Heft 6/2022, 36–39.

Literaturverzeichnis

- Wiese, Lara/Diehl, Anke/Huster, Stefan:* Finding Glory in Interception. Kartografie einer interdisziplinären und gesamtgesellschaftlichen Herausforderung, Gesundheitsrecht.blog Nr. 14, 2023, <https://doi.org/10.13154/294-9765>.
- Wiese, Lara/Diehl, Anke/Huster, Stefan* (Hrsg.): Disease Interception als Chance und Herausforderung. Eine interdisziplinäre Analyse, Baden-Baden 2024.
- Wild, Claudia/Jonas, Susanna:* Wie viel prädiktive genetische Diagnostik verträgt das öffentliche, solidarisch finanzierte Gesundheitswesen? – Erste Annäherung einer Ab- und Eingrenzung der Verantwortlichkeit am Beispiel hereditärer Karzinome, Das Gesundheitswesen 2003, 351–358.
- Winkler, Eva:* Ethische Überlegungen zur Disease Interception, in: *Jessen, Frank/Bug, Christoph* (Hrsg.), Disease Interception. Implikationen einer frühen Diagnose und Krankheitsunterbrechung für Medizin und Gesellschaft, Bonn 2019, S. 27–38.
- Wolff, Hannes/Pecikiewicz, Jana:* Enhancement mit Gehirnorganoiden – Ethische und rechtliche Probleme einer terra nova, Medizinrecht (MedR) 2022, 907–917.
- Wollenschläger, Ferdinand:* Der Drittbezug prädiktiver Gendiagnostik im Spannungsfeld der Grundrechte auf Wissen, Nichtwissen und Geheimhaltung, Krankheitsveranlagungen im Familienverbund und das neue Gendiagnostikgesetz, Archiv des öffentlichen Rechts (AöR) 2013, 161–203.
- Wolter, Dirk K.:* Alzheimer-Forschung – Opium für das Volk?, Dr. med. Mabuse 253, 48–51.
- WorldAtlas:* Countries With The Most Blue-Eyed People, <https://www.worldatlas.com/articles/countries-with-the-most-blue-eyed-people.html>.
- Zentrale Ethikkommission (Zentrale Kommission zur Wahrung ethischer Grundsätze in der Medizin und ihren Grenzgebieten bei der Bundesärztekammer):* Stellungnahme zur Priorisierung medizinischer Leistungen im System der Gesetzlichen Krankenversicherung (GKV), Langfassung, September 2007, https://www.zentrale-ethikkommission.de/fileadmin/user_upload/_old-files/downloads/pdf-Ordner/Zeko/LangfassungPriorisierung.pdf.
- Zentrum für familiären Brust- und Eierstockkrebs:* BRCA1, BRCA2 und Krebsentstehung (Website-Information), <https://www.brustgenberatung.at/info/brca-1-brca-2-und-krebsentstehung-2/>.
- Zimmer, Barbara:* Prophylaktische Mastektomie bei familiär bedingtem Mammakarzinom – medizinische, ethische und sozialrechtliche Überlegungen. Medizinethische Materialien Heft 193, Zentrum für Medizinische Ethik Bochum, Bochum 2012.
- Zimmermann, Christian:* Der Gemeinsame Bundesausschuss. Normsetzung durch Richtlinien sowie Integration neuer Untersuchungs- und Behandlungsmethoden in den Leistungskatalog der GKV, Berlin, Heidelberg 2012.
- Zschocke, Johannes:* Mutationen und genetische Variabilität, in: *Schaaf, Christian P./Zschocke, Johannes*, Basiswissen Humangenetik, 3. Auflage, Berlin 2018, S. 39–65.
- Zschocke, Johannes:* Molekulare Grundlagen, in: *Schaaf, Christian P./Zschocke, Johannes*, Basiswissen Humangenetik, 3. Auflage, Berlin 2018, S. 7–38.
- Zschocke, Johannes:* Fehlbildungen und andere morphogenetische Störungen, in: *Schaaf, Christian P./Zschocke, Johannes*, Basiswissen Humangenetik, 3. Auflage, Berlin 2018, S. 159–176.

- Zschocke, Johannes: Pathomechanismen genetischer Krankheiten, in: Schaaf, Christian P./Zschocke, Johannes, Basiswissen Humangenetik, 3. Auflage, Berlin 2018, S. 67–95.
- Zschocke, Johannes: Pharmakogenetik und Pharmakogenomik, in: Schaaf, Christian P./Zschocke, Johannes, Basiswissen Humangenetik, 3. Auflage, Berlin 2018, S. 127–135.
- Zylka-Menhorn, Vera: Familiärer Brustkrebs. Wie neue Brustkrebsgene zu bewerten sind, Deutsches Ärzteblatt (DÄB) 2017, Heft 18, A 894–A 895.

Alle angegebenen Links wurden zuletzt am 09.07.2024 aufgerufen.

