

BIBLIOGRAFIA RECIBIDA

José María Sánchez Orantos. *El mundo de las drogas. Un reto para la sociedad.* San Pablo, Madrid, 1996, 222 pp.

El autor es miembro fundador de la Asociación Proyecto Hogar, dedicada a la atención y desintoxicación de drogodependientes, y trabaja en colaboración con el Instituto Madrileño de la Infancia y el Plan Regional de Drogas de Madrid. Desde la experiencia, analiza las dependencias ocasionadas por el alcohol, el tabaco, los estimulantes y fármacos ordinarios, y más detalladamente, las drogas no institucionalizadas, tratando de exponer las razones de su consumo especialmente entre los jóvenes, así como las líneas de una acción preventiva en el ámbito comunitario, familiar y escolar, y un proceso de tratamiento que sea eficaz en la rehabilitación del drogadicto. Se muestra contrario a la posible legalización de las drogas.

Asociación Española de Profesores de Planificación Familiar Natural. *Manual básico de Planificación Familiar Natural.* Editorial Esin S.A., Barcelona, 1997, 80 pp.

Este Manual es una síntesis de los temas tratados en los cursos de Métodos Naturales. Pone al alcance de los interesados en la planificación familiar natural los conocimientos básicos de la fertilidad, del uso responsable

de la sexualidad y el fundamento antropológico de los Métodos Naturales. Han intervenido diversos miembros de la Asociación, bajo la coordinación de la Dra. Montserrat Rutllant. Para mayor información: fertilidad@renafer.org

Agustín Domínguez Moratalla. *Ética y voluntariado. Una solidaridad sin fronteras.* Ediciones PPC, Madrid, 1997, 309 pp.

El autor es profesor de Filosofía Moral y Política en la Universidad de Valencia. Especialista en el campo de la ética aplicada y las éticas profesionales, aborda aquí la necesidad y contenidos de una ética del voluntariado, de los voluntarios, educadores y organizaciones cívicas y sanitarias, recalcando sus nuevas responsabilidades en la transformación solidaria del estado y de la sociedad civil.

Centro de Estudos de Bioética. *Bem da Pessoa e Bem Comum. Um desafio à Bioética.* Ed. Gráfica de Coimbra, Lda, Coimbra, 1998, 271 pp.

Publicación de las intervenciones del último Congreso efectuado por el Centro de Estudos de Bioética y la Asociación Europea de Centros de Ética Médica, celebrado en Coimbra en octubre de 1997. Numerosos autores abordan, en portugués, castellano, inglés o francés, el tema central del Congre-

so: las confrontaciones y tensiones entre dos bienes, el bien de la persona y el bien común. Como comenta el prof. Jorge Biscaia en la introducción, se discutió también la protección de los más vulnerables frente a las presiones de la sociedad, tanto en Medicina Genética como en Perinatología. El tercer punto, los Derechos de la sociedad frente a los derechos de los individuos, hacía hincapié en los pacientes mentales y en las dolencias de riesgo social. Por último, se estudiaron las prioridades sociales y las expectativas individuales, desde la decisión de tratar o no a un paciente, hasta el acceso a los cuidados de salud. Finalmente, se abordó el papel que en la difusión de la bioética juegan los medios de comunicación social. En resumen, un fructífero diálogo entre especialistas de varios países, que pusieron en común sus propias experiencias.

Alastair Campbell, Max Charlesworth, Grant Gillet, Gareth Jones. *Medical Ethics*. 2ª edcn. Oxford University Press, New Zeland, 1998, 228 pp.

Agotada la 1ª edición en 1997, al año siguiente se publica esta 2ª del libro *Medical Ethics*, que a su vez es una ampliación del publicado en 1992 bajo el título de *Practical Medical Ethics*. En la parte primera se exponen los fundamentos. *Theories of Medical Ethics; The Healing Ethos; Health Care Ethics in Diverse Cultures; The Human Body*. La segunda se dedica a la ética clínica: *Genetic Dilemmas; Issues Befor Birth; Birth and Beyond; The Challenge od AIDS; Ethical Issues in Psyquiatry; Aging, Dementia and*

Mortality; Ending Human Lives. En la tercera se abordan las relaciones entre Medicina y Sociedad: *Researchs Ethics; Justice and Health Care; Law, Ethics and Medicine*. Los autores parten de la bioética utilitarista anglosajona ligada al neoliberalismo, aplicado a la bioética en especial por Charlesworth.

Carlos Mellizo, Ed. *Nacer, vivir, morir*. Ed. Noesis, Madrid, 1998, 236 pp.

Se recogen en este volumen las lecciones dictadas en un Curso de verano de la Universidad Complutense, que tuvo lugar en julio de 1997 en Almería. El objetivo era "reflexionar sobre los temas permanentes del hombre, sus conflictos existenciales, lo limitado de su condición y los aspectos específicos que distinguen lo humano". Contenidos: Emilio Fernández-Galiano, "La presencia del hombre en la biosfera"; José Luis González Quirós, "La tecnología y la tradición antitecnológica"; Juan Ramón Lacadena, "Aspectos genéticos y éticos de la reproducción humana", en el que se muestra partidario de la 'suficiencia constitucional' del embrión a partir de la 8ª semana; Alejandro Llano, "La naturaleza del pensamiento"; Carlos Mellizo, "Suicidio, aborto y literatura"; Luis Núñez Ladevéze, "El proceso de racionalización humana"; Lourdes Ortiz, "El sueño de la pasión"; Ramón Pi, "El origen de la vida en la percepción social", con una clara defensa de la vida desde la fecundación, en contra de la aceptación social del aborto, que ve como consecuencia de la degradación de otra institución, la familia; Rafael Puyol, "Los cambios demográficos en España; Margarita Retuerto, "Conquista diaria del estado

de derecho", Angel Sánchez, "Absolver, resolver"; Africa Sendino, "El dominio de la propia vida", donde expone como médico las funciones antropológicas del dolor: el hombre es "un ser enfermable", y la salud es provisionalidad, de modo que el dolor, al cuestionar siempre al hombre sobre el sentido de su vida y hacerle experimentar su finitud, puede incluso colaborar a la felicidad personal; y finalmente, Aleix Vidal-Quadras, en "El descrédito del deber", expone cómo se pasa del "deber sin religión, a una religión del deber", y después a una "ética indolora", con descrédito del deber, que "jamás conseguirá colmar la sed insaciable de absoluto" del hombre.

Damián Salcedo Megales. *Autonomía y bienestar. La ética del Trabajo Social.* Editorial Comares, Granada, 1998, 256 pp.

La profesión del trabajo social prácticamente desde su nacimiento ha luchado por el reconocimiento de una responsabilidad pública hacia los miembros de la sociedad que carecen de medios o de oportunidades para asegurarse un mínimo nivel de vida. Al hacerlo se ha comprometido con valores que todos reconocemos como básicos: los de bienestar social, los de justicia, los de participación política, etc. Pero al desarrollar sus actividades, la profesión ha tenido que reconocer como fundamentos de su práctica los valores de respeto a las decisiones de sus clientes/usuarios y los valores de actuar con la máxima competencia en el servicio del bienestar de ellos. Muchas veces se tiene el conflicto moral práctico de elegir entre el respeto de la autonomía personal -aunque disminuya el bienestar- y otra actuación que

no sirve al bienestar, pero que es la decidida por el paciente. Las distintas concepciones éticas del trabajo social han intentado resolver este dilema práctico. En esta obra, Damián Salcedo, catedrático de la E.U. de Trabajo Social de la Universidad de Granada, analiza los orígenes y concepciones del trabajo social sobre las relaciones entre los valores de autonomía y bienestar de un modo que se den propuestas razonables para comprender mejor la práctica y los dilemas que en ella se plantean.

Juan Masiá Clavel. *Bioética y Antropología.* Universidad Pontificia de Comillas, Madrid, 1998, 254 pp.

El autor es jesuita, profesor de Antropología filosófica y Bioética en la Universidad Sophia de Tokyo, y en la de Comillas (Madrid). La visión antropológica expuesta en una obra anterior, "El animal vulnerable", encuentra su prolongación en el presente estudio, en el que plantea su enfoque de la bioética a partir de una tesis metodológica: las diferencias en el tratamiento ético de los problemas de la vida radican en divergencias fundamentales en la antropología filosófica que explícita o implícitamente se presupone. Lo fundamental es "no absolutizar la moral imperativa, como si fuera lo principal o lo único; habrá que situarla en el contexto más amplio de una moral de interrogación, de admiración y de deseo, que es la que propugna al hablar de una moral del diálogo, del futuro y de la creatividad".

Francesc Torralba i Roselló. *Antropología del cuidar.* Instituto Borja de Bioética, Ed. Fun-

dación Mapfre Medicina, Madrid, 1998, 374 pp.

El autor es Dr. en Filosofía por la Universidad de Barcelona y en Teología por la Facultad de Teología de Cataluña. Miembro investigador del Institut Borja de Bioética y profesor titular de Filosofía de la Universidad Ramón Llull. Esta última obra suya es - en palabras del prologuista, Dr. Broggi- "una aportación magnífica y profunda al conocimiento del hombre, considerado como pieza fundamental en el arte de curar y de cuidar". Primero atiende a la definición de la ciencia del hombre y sus diversos paradigmas; después, al examen pluridimensional de la persona en todos sus aspectos, dimensiones y responsabilidades. En la tercera parte, analiza la persona ante situaciones límite, como son el dolor y la enfermedad en sus diferentes formas: la pedagogía del sufrimiento y la fenomenología de la muerte son sus consecuencias. Finalmente, trata de la antropología y el arte de cuidar, cómo pasar desde la antropología a la "ética del cuidar", de lo descriptivo a lo normativo, teniendo en cuenta las categorías imprescindibles de "libertad, intimidad, justicia y bien".

Ricardo Cascioli. *El complot demográfico.* Ed. Palabra, Madrid, 1998.

Al hilo de la situación demográfica que presentará el mundo en el 2025, Ricardo Cascioli describe aquí los intereses políticos, económicos y culturales que están en la base de las políticas para el control de la natalidad - nacionales y supranacionales- contemporáneas. El autor denuncia el espíritu con-

traceptivo que remarcó la Conferencia Mundial de Población celebrada en El Cairo (1994), los abundantes recursos que se destinan a la investigación y difusión de anticonceptivos y el vasto movimiento cultural, acrítico, que desde hace decenios promueve el control de la población siguiendo el modelo, ya desfasado, de entender el desarrollo económico en clave malthusiana.

Además de analizar en qué consiste propiamente el espíritu de El Cairo, Cascioli recoge las tensiones que se han registrado entre la Santa Sede y Estados Unidos, la cuestión de la píldora abortiva RU 486, la actuación de algunas multinacionales farmacéuticas, los préstamos a países pobres condicionados a políticas contraceptivas, etc. En definitiva, un trabajo que ofrece abundantes datos para tener una opinión bien formada al respecto.

David Le Breton. *Antropología del dolor.* Seix Barral, Barcelona, 1999, 287 pp.

El autor es sociólogo y antropólogo, profesor de la Universidad de Estrasburgo. En este volumen reúne las suposiciones de la medicina, los consejos de la tradición, las investigaciones del psicoanálisis, las instrucciones de la religión, como el sumario de lo que conviene saber para descifrar la naturaleza del sufrimiento y sus infinitas variedades. Aunque cada tradición cultural enseña a entender el dolor, intentando así gobernar su significado, aquél acaba por imponer al cuerpo una realidad nueva, y genera así un estado que altera radicalmente la identidad y la conciencia. Debemos aproximarnos a la génesis cultural del dolor, que es siempre

"una apertura al mundo", para entender esta clave de la vida humana, pues no basta sólo la aproximación científica, ni considerarlo meramente "una pura preocupación técnica" de la medicina.

José Carlos Bermejo. *Humanizar el encuentro con el sufrimiento.* Desclee de Brouwer, Bilbao, 1999.

Estas páginas son reflexiones hechas a la luz de encuentros personales con quienes, sintiéndose en el límite (enfermedad, muerte, marginación) claman la posibilidad de compartirlo con sencillez y autenticidad. Humanizar el sufrimiento consiste en acercarse a él en actitud de benignidad e intentar impregnar lo que de oscuro tiene la vida de los valores más genuinamente humanos. Este libro es un viaje por el interior del corazón humano doliente, donde lo mejor se desencadena con ocasión del encuentro interpersonal.

José Carlos Bermejo (ed.) *Humanizar los cuidados sanitarios.* Sal Terrae, Colección Humanizar la salud, Santander, 1999, 238 pp.

La editorial Sal Terrae, en colaboración con el Centro de Humanización de la Salud, comienza con este volumen una nueva colección de libros pedagógicos dirigidos al mundo del cuidado de la salud y de la humanización de la vida. Comienza este primer libro con la exposición de las diversas concepciones y situaciones que cuestionan la idea de humanizar la atención sanitaria mediante la relación de ayuda. En un segundo bloque trata de la relación de ayuda en los cuidados de enfermería, con valoración de la

competencia relacional y emocional frente a la persona enferma y su ambiente. La tercera parte se centra en las dificultades para la humanización en situaciones difíciles: educación y prevención de la salud, situaciones de crisis, conflictos éticos, demandas espirituales, manejo de la angustia, los miedos de enfermería, la negativa al tratamiento y la comunicación, los casos de urgencias, etc.

Iosu Cabodevilla. *Vivir y morir conscientemente.* Desclee De Brouwer, Colección Crecimiento personal, Bilbao, 1999, 217 pp.

El autor es psicólogo de la Unidad de Cuidados Paliativos del Hospital San Juan de Dios de Pamplona. Expone algunas sugerencias tanto para poder integrar la muerte y vivir más plenamente, como para poder acompañar a los moribundos en las distintas reacciones psicológicas que pueden presentar. También se abarca el período de duelo que inevitablemente atravesará toda persona que ha perdido a un ser querido. A lo largo del libro se intercalan ejercicios de sensibilización que bien pudieran ser de utilidad para el crecimiento personal.

Petr Skrabanek. *La muerte de la Medicina con rostro humano.* Díaz de Santos, Madrid, 1999, 180 pp.

El autor -fallecido en 1994- era checoslovaco, pero permaneció muchos años -desde la invasión de Praga- en Irlanda y ejerció la docencia de Salud Comunitaria en el Trinity College de Dublín. En este libro, con un estilo y un contenido que rompe esquemas e ideas previas, trata de los peligros del culto a

la salud, de una ideología de "salud nacional". La primera parte muestra cómo el tema de la Salud es explotado con fines profesionales, políticos y comerciales. La segunda parte trata sobre los estilos de vida (lifestyle), y nos lleva a través de ejemplos históricos en la búsqueda de la quimera de la salud hasta la instauración de la normalización colectiva del comportamiento como política estatal. La tercera parte se centra en la tiranía de la normalización, en la importancia que tiene mantener el paternalismo social (Big Brotherism) para la supervivencia de los estilos de vida, y en otras manifestaciones de la medicina coercitiva. Habla de la conciencia histórica, de los límites de la ciencia, de la compasión humana, de la necesidad del médico personal, y de los peligros que acechan en el cruce de caminos de dos siglos y dos paradigmas de la medicina: el paradigma preventivo y el genético.

María Teresa Bazo (Coord.) *Envejecimiento y Sociedad: una perspectiva internacional*. Editorial Panamericana, Madrid, 1999.

Este libro, coordinado por la profesora M^a Teresa Bazo, de la Universidad del País Vasco, ofrece una revisión del fenómeno que ha supuesto el envejecimiento de la población. El texto presenta la realidad social de la vejez a través de diversas investigaciones sociológicas realizadas en España, y en comparación con otras sociedades. Asimismo, en este manual se analizan las políticas sociosanitarias ante los desafíos que el envejecimiento poblacional presenta a las sociedades económicamente desarrolladas, que no quie-

ren renunciar a sus logros en el desarrollo social, y se termina con una amplia bibliografía gerontológica comentada.

Comité International de Bioéthique (CIB) de l'UNESCO. *Actes de la 5^a Session, décembre 1998*. Dos volúmenes, Division de l'éthique des sciences et des technologies de l'UNESCO, Francia, 1999, 152 pp y 97 pp.

En los dos volúmenes se recogen las Actas de la 5^a Sesión del Comité Internacional de Bioética de la Unesco: "la Declaración universal sobre el genoma humano y los derechos del hombre", noticias sobre la composición del CIB y los participantes en la reunión, así como las intervenciones sobre dos temas centrales: "Ética y Medicina preventiva", con los tests genéticos, "screening", etc; y "Ética y utilización de la nueva biotecnología genética en la industria", con la investigación, las Compañías farmacéuticas, y las industrias alimenticias.

Division de l'éthique des sciences et des technologies de l'UNESCO. *Genèse de la Déclaration Universelle sur le Génome Humain et les Droits de l'Homme*. Unesco, Francia, 1999, 171.

Con prólogo de Federico Mayor Zaragoza, se presenta el texto completo de la Declaración, y todos los trabajos preparatorios desde 1994 a 1996, con las sucesivas reuniones de trabajo y los textos redactados en cada ocasión.

VV.AA. *Deontología, función social y responsabilidad de las profesiones sanitarias*. Universidad Complutense y Fundación BSCH, Madrid, 1999, 185 pp.

El Consejo Social de la Universidad Complutense de Madrid organiza cada año una jornada sobre distintos sectores. Este año escogió el tema de la Deontología, función social y responsabilidad de las Profesiones sanitarias.

Los juristas José María Álvarez-Cienfuegos, Francisco Soto Nieto y Mariano Yzquierdo abordan, respectivamente, los temas de la intimidad, la omisión del socorro sanitario y las tendencias jurisprudenciales más recientes.

José Zamarriego trata del consentimiento informado y Diego Gracia proporciona una visión genérica de la ética. Para el no iniciado, la obra supone una introducción espléndida en cada una de esas materias.

Comisión de Mejora de la Calidad de la Sociedad Catalana de Medicina Familiar y Comunitaria (SEMFYC). *Al otro lado... de la mesa.* AstraZéneca, Barcelona, 1999.

La falta de sensibilidad hacia el paciente y la escasa comprensión que en ocasiones demuestra el médico de familia con la persona que tiene enfrente son algunas de las reflexiones que la Comisión de Mejora de la Calidad de la Sociedad Catalana de Medicina Familiar y Comunitaria (Semfyc) ha plasmado en el libro *Al otro lado... de la mesa*, patrocinado por AstraZéneca y cuya versión en catalán ya salió en junio del año pasado. Los autores del libro han decidido sentarse al otro lado de la mesa de la consulta y adoptar el papel del paciente para conocer qué espera la persona que se acerca al primer nivel asistencias y qué es realmente lo que recibe. El autoanálisis refleja que cuando el profesional se quita las gafas de sanitario observa los

defectos de la organización, las barreras en el acceso a la atención, la poca participación en la toma de decisiones y, sobre todo, la deficiente relación entre el profesional y el enfermo. Además de reflexionar sobre los defectos de la atención, el libro aporta también soluciones, y la primera de ellas se centra en la necesidad de dejar hablar al paciente para que sea escuchado.

Michel Schooyans. *Le crash démographique. De la fatalité a l'espérance.* Edition Le Sarmement Fayard, París, 1999.

El conocido autor se fundamenta en las propias estadísticas de la ONU para constatar la baja en la tasa de crecimiento natural de la población y del índice de fecundidad. Analiza de acuerdo con los demógrafos las causas del envejecimiento demográfico del mundo más desarrollado y sus consecuencias económicas y sociales en el ámbito nacional e internacional. No es la causa el desarrollo demográfico de los países del Sur, sino la "despoblación" de los del Norte. De ahí el antagonismo Norte-Sur: bajo pretextos de generosidad y preservación del espacio vital o defensa de la seguridad alimenticia, Occidente quiere mantener su dominación económica sobre los países en vías de desarrollo, olvidando que -con la precisa organización económica- la población es la primera riqueza de un país y de la humanidad.

Eduardo García Camba (Coord.). *Manual de Psicooncología.* Aula Médica, Madrid, 1999.

El jefe de Sección del Hospital de la Princesa, de Madrid, ha editado este Manual de

Psicooncología, en el que expone claramente que la enfermedad tumoral afecta no sólo al estado físico sino también al psíquico. A través de 23 capítulos, los profesionales que han participado en la elaboración del libro ofrecen comentarios, a veces con la fórmula de preguntas y respuestas, relacionados con las estrategias de afrontamiento de la enfermedad, los fundamentos de la información al enfermo, la comprensión del enfermo, la asociación entre ansiedad y cáncer, el dolor oncológico desde el punto de vista psíquico, el apoyo a la familia del paciente con cáncer, la terapia de grupo, suicidio y enfermedad neoplásica, así como los progresos y ampliación de los cuidados paliativos.

Azucena Couceiro (Ed.). *Bioética para clínicos*. Editorial Triacastela, Madrid, 1999, 362 pp.

Nos encontramos ante un nuevo libro de bioética que merece ser reseñado, tanto por su calidad como por la finalidad que persigue: servir de libro de referencia elemental para todos los profesionales sanitarios interesados en estos temas. Azucena Couceiro, doctora en Medicina y magister en Bioética, con una amplia experiencia docente y clínica en el mundo de la bioética, nos presenta, como editora de esta obra, una panorámica general de qué es la bioética (objeto, de dónde y por qué surge (origen y desarrollo), por qué caminos transita hoy día, cómo funciona (métodos) y sobre todo, qué finalidad fáctica tiene al resolver racional y compartidamente conflictos éticos relacionados con la vida y la salud (comités de ética). Se compilan así en este volumen algunos de los más

significativos temas de la bioética clínica actual con algunos de los más relevantes colaboradores (Diego Gracia, Edmund Pellegrino, Francesc Abel, Albert Jonsen, etc.).

Este libro se estructura en cinco bloques. En el primero se expone el origen y desarrollo de la bioética. El segundo recoge lo más característico de la relación clínica y del consentimiento informado.

En el tercer capítulo se exponen los principales métodos. El cuarto capítulo se centra en la dimensión pública y utilidad de los llamados comités de ética. Y concluye el libro presentando, a modo de apéndice, algunos de los textos fundamentales, dentro del contexto de la bioética, que pueden servir de referencia y utilidad tanto para médicos como para interesados o preocupados por las cuestiones bioéticas: el Informe Belmont (1978), la Carta de Derechos del Paciente de la Asociación Americana de Hospitales (1973), el artículo 10 de la Ley General de Sanidad sobre Derechos del Paciente (1986).

DERECHO

Fernando Reviriego Picón. *Otro estudio más del aborto. La indicación eugenésica y su fundamentación*. Instituto de Derechos Humanos "Bartolomé de las Casas", Univ. Carlos III de Madrid, Dykinson, 1998, 70 pp.

El origen del presente trabajo es la tesina realizada por el autor dentro del programa de Doctorado en Derechos Fundamentales de la Universidad Carlos III. "La bibliografía respecto al aborto es abundante. No se da -según

el autor- una posición totalmente autónoma e independiente respecto al aborto eugenésico, sino dependiente y derivada de la posición que a priori se mantenga respecto al aborto en general. Así, básicamente a lo que asistimos es a una postura global a favor o en contra del derecho al aborto. Los que se muestran a favor entienden justificada la presente indicación, mientras que aquellos que se manifiestan en contra, la consideran discriminatoria y racista". El autor quiere analizar el fondo de la "no exigibilidad" a la que se refiere el Tribunal Constitucional en su sentencia sobre la indicación concreta del aborto eugenésico.

María Elósegui Itxaso. *Materiales de prácticas de teoría del Derecho.* Prensas Univ. de Zaragoza, Col. Textos docentes. Zaragoza, 2ª ed. 1998, 229 pp.

La autora es profesora de Filosofía del Derecho en la Universidad de Zaragoza. Este libro es un manual de prácticas para sus clases, planteadas por tanto como un medio docente que acerque al alumno a la realidad y a la eficacia del Derecho, ayudarle a descubrir la aplicación práctica de los conceptos jurídicos que ha estudiado y el modo de interpretarlos. Junta así comentarios de texto de autores clásicos, noticias de prensa y opinión que destaquen la relación entre el Derecho y la sociedad, sentencias que desarrollan la teoría general del derecho y los valores jurídicos. Algunos de los temas pertenecen íntegramente al ámbito de la bioética jurídica, muy bien enfocada por la autora: huelga de hambre y alimentación forzosa; el tratamiento legal diferenciado del suicidio y la

eutanasia; la objeción de conciencia; la renuncia a tratamientos médicos en menores.

Jaime Vidal Martínez, José Ignacio Benítez y Ana Mª Vega. *Derechos reproductivos y técnicas de reproducción asistida.* Editorial Comares, Granada, 1998.

A raíz de las conferencias mundiales de El Cairo y Pekín, convocadas por las Naciones Unidas, se ha acuñado un nuevo término: "derechos reproductivos". Esta obra, coeditada por el Ministerio de Sanidad y la editorial Comares de Granada, consta de tres estudios de corte jurídico sobre el tema. Ana Mª Vega se pregunta si los derechos reproductivos son una defensa o una amenaza contra el derecho a la vida; Jaime Vidal Martínez estudia la legislación española sobre las técnicas de reproducción asistida; e Ignacio Benítez Ortúzar, los delitos que pueden cometerse en la realización de estas técnicas.

Ricardo de Lorenzo y Javier Pérez Piqueras. *El consentimiento informado en Patología Digestiva.* Editores Médicos, S.A. Madrid, 1998.

La patología digestiva es una de las especialidades que mayor interés jurídico despiertan, al confluir con mucha frecuencia con situaciones de urgencia que exigen un tratamiento jurídico específico y cuidadoso, singularmente en la emisión del consentimiento informado.

Por este motivo, Ricardo de Lorenzo, presidente de la Asociación Española de Derecho Sanitario, y Javier Pérez Piqueras, presidente de la Asociación Española de Patología

Digestiva, unen dos puntos de vista -el jurídico y el sanitario- para elaborar unos documentos que sirvan de guía, y reduzcan la complejidad de la información existente en numerosos centros y la dificultad que tiene el paciente para comprenderla.

Esta complicitad jurídico-sanitaria ha permitido a los autores abordar las cien preguntas que más comúnmente se formulan en consultas profesionales. En este capítulo encontramos una respuesta que servirá, aunque los autores admiten que no es unánime, para afrontar el ejercicio diario con más seguridad. La parte que más destaca es el tratamiento de formularios de consentimiento informado, en el que se incluyen dibujos de la intervención proyectada para acreditar el cumplimiento de los objetivos de la información como, por ejemplo, un lavado gástrico, manometría esofágica, taponamiento con balón, etcétera. El libro reúne la regulación vigente sobre el consentimiento informado, junto con el Acuerdo del Consejo Interterritorial sobre consentimiento y el documento final del Grupo de Expertos en información y documentación clínica del Ministerio de Sanidad.

Es novedosa la parte dedicada a una explicación general sobre los litigios de consentimiento informado en la que se recoge un idea general de los procedimientos, elementos comunes en los distintos procesos, y otras vías de reclamación, como las comisiones deontológicas. Por último, para el estudioso en la materia se recogen las sentencias más relevantes, en los distintos ámbitos jurídicos, sobre consentimiento informado y sobre patología digestiva. Así aparece un de resu-

men los hechos, la técnica que empleó el facultativo y el veredicto del tribunal.

Antonio Fraga Mandián, Manuel M^a Lamas Meilán. *El consentimiento informado del paciente en la actividad médico-quirúrgica.* Revista Xurídica Galega, Monografías, 1999, 146 pp.

Los autores son juristas que se han dedicado de modo especial al mundo del derecho de la salud y la enfermedad. En esta monografía analizan los requisitos del consentimiento informado; las excepciones legales a la exigencia del consentimiento y la falta de consentimiento; los requisitos de la información al paciente; y algunos supuestos especiales de consentimiento informado: realización de ensayos clínicos, trasplantes, utilización de tejidos humanos, técnicas de reproducción asistida, etc. En todo momento tienen presente la legislación comparada de diferentes países con la española.

Miguel Angel Núñez Paz. *Homicidio consentido, eutanasia y derecho a morir con dignidad. Problemática jurídica a la luz del Código Penal de 1995.* Editorial Tecnos, Madrid, 1999, 498 pp.

"El bien jurídico 'vida humana', que se extiende desde la gestación hasta el momento de la muerte, debe determinarse con arreglo a criterios normativos, lo que no supone prescindir de criterios biológicos y psicológicos que, si bien no son suficientes para determinar el contenido de ese bien jurídico, deben constituir un límite para su valoración". Con esta idea central, el autor aborda el problema jurídico de la eutanasia. Analiza

los más relevantes aspectos del Derecho comparado y cuáles son las regulaciones de otros países que pudieran tener relevancia dentro de nuestro entorno jurídico y cultural. Establece un juicio crítico sobre el bien jurídico "vida", en primer lugar como derecho fundamental regulado en la Constitución española de 1978, enfrentado aquí con otros derechos igualmente regulados; en segundo lugar, se trata de definir la tutela penal de dicho bien jurídico; y en tercer lugar, el estudio de los conceptos íntimamente relacionados con el homicidio consentido y los aspectos trascendentales del tipo de injusto, el consentimiento, el análisis jurídico-penal del sujeto activo y pasivo, y de la postura médica. Con un análisis jurídico y distintivo de las diferentes situaciones que pueden darse, el autor delimita bien las consecuencias penales que se derivan, salvo -a nuestro parecer- en su justificación del caso extremo de intervención activa del médico en situación excepcional, cuando el paciente incurable no puede causarse a sí mismo la muerte.

Francisco Javier Asuátegui Roig (Coordinador) *Problemas de la eutanasia*. Universidad Carlos III de Madrid, Dykinson, 1999, 233 pp.

Se recoge en este libro, coordinado desde el Departamento de Filosofía del Derecho por Francisco Javier Anzuátegui, las intervenciones del seminario sobre "Problemas de la eutanasia", organizado por el Instituto de Derechos Humanos Bartolomé de las Casas de la Universidad Carlos III de Madrid, los días 8-10 de junio de 1998. Juristas desde diferentes visiones participan en

un debate a fondo sobre filosofía del derecho y eutanasia: Gregorio Peces Barba, Eusebio Fernández, Jesús Ballesteros, Juan José López Ortega, Ana M^a Marcos del Cano, F. Javier Ansuátegui, Antonio Ruiz de la Cuesta, Manuel Porras del Corral. Finalmente se recogen las intervenciones de una mesa redonda con propuestas legislativas de cada uno de los grupos parlamentarios: Andrés Ollero, Joaquín J. Galán e Inés Sabanés.

José M. Gómez y Díaz-Castroverde, Francisco Javier Sanz Larruga (Directores). *Lecciones de Derecho Sanitario*. Universidade da Coruña, Col. Cursos, Congresos y Simposios, A Coruña, 1999, 710 pp.

Se recogen en este libro las lecciones impartidas en un Curso de Especialización en Derecho Sanitario organizado por la Universidad de A Coruña en colaboración con la Fundación Junior's-Centro de Altos Estudios de Galicia, entre los meses de enero a junio de 1998. Se abordan numerosas cuestiones relaciones con la responsabilidad jurídica de los profesionales sanitarios, tratadas por especialistas en derecho médico como Ruiz Vadillo, García González-Posada, Alvarez-Cienfuegos, Sánchez caro, De Lorenzo, etc. Abordan el derecho sanitario en España, análisis de la legislación existente, derechos y deberes de los pacientes, el consentimiento informado, los diferentes tipos de delitos contemplados en el Código penal, etc. También se analizan otros temas: "La responsabilidad patrimonial de la administración sanitaria", Teodora F. Torres; "La regulación jurídica de la manipulación genética", Carmen M^a García Miranda;

y "El debate sobre la eutanasia y la Medicina actual", Francisco Javier León.

José M^a Alvarez-Cienfuegos. *La Defensa de la Intimidad de los Ciudadanos y la Tecnología Informática.* Aranzadi, Madrid, 1999, 161 pp.

La informática es una de las herramientas que más interés despiertan entre los médicos, pues facilita no sólo la terapéutica, sino también la formación. A nadie se le ocultan los riesgos que comporta para la intimidad el tratamiento automatizado de los datos, ni la severa vigilancia que el nuevo Código Penal ha instaurado sobre esta cuestión. Sin embargo, los perfiles jurídicos suelen ser complicados de entender, y a este fin dedica esta última obra suya José M^a Alvarez-Cienfuegos, presidente de la Sala de lo Contencioso de la Audiencia Nacional. Junto a dos capítulos dedicados enteramente a los datos sanitarios, se estudian campos de interés general como el correo electrónico o el acceso a las sentencias judiciales.

VV.AA. *El inicio de la Vida: Identidad y estatuto del embrión humano.* Biblioteca de Autores Cristianos, Madrid, 1999, 275 pp.

El Centro Universitario Francisco de Vitoria, de Madrid, ha recogido las aportaciones médicas, científicas y jurídicas del congreso internacional que esta Universidad celebró el pasado mes de febrero.

La obra recoge, entre otras, las ponencias sobre el estatuto genético del embrión humano desarrollada por Mónica López Barahona, coordinadora de la carrera de Bioquímica y Biología Molecular, o los aspectos médico-farmacéuticos del embrión, tema abordado por

Gonzalo Herranz, director del Departamento de Ética Médica de la Universidad de Navarra.

En la presentación de la obra, José Ignacio Echániz, consejero de Sanidad del Gobierno de Madrid, recordó que "ni la comunidad científica ni los poderes públicos pueden vivir al margen del principio general de defensa de la dignidad del ser humano".

María Teresa Criado. *Aspectos médico-legales de la Historia Clínica.* Colex, Madrid, 1999, 439 pp.

Bajo el título *Aspectos médico-legales de la historia clínica*, María Teresa Criado, profesora titular de Medicina Legal y Toxicología de la Universidad de Zaragoza, ha recopilado en un libro los aspectos más relevantes de la historia clínica.

El texto aborda cuestiones tan discutidas en los foros legales y sanitarios como el derecho del paciente a acceder u obtener una copia de la historia o a quién debe atribuirse su propiedad,

El capítulo octavo, dedicado a la historia clínica informatizada, además de examinar la normativa vigente en la materia, como la Lortad y el Real Decreto 994/1999, por el que se aprueba el Reglamento de medidas de seguridad de los ficheros automatizados que contengan datos de carácter personal, estudia las ventajas e inconvenientes de la versión informática de la historia.

La obra ha contado con la colaboración de Javier Seoane, magistrado de la Audiencia Provincial de Zaragoza, que ha examinado cuestiones como las obligaciones y la responsabilidad de los profesionales sanitarios en la

elaboración, uso y conservación de la historia clínica de los pacientes y su valor como medio de prueba ante los tribunales de justicia.

PAGINA WEB DE BIOETICA DEL CONSEJO DE EUROPA:

www.diariomedico.com/enlared/consejo.html

La página web del Consejo de Europa constituye una fuente de información actualizada sobre las actividades y documentos que elabora esta institución, que agrupa a 41 Estados. El Convenio Europeo de Derechos Humanos (1950) supuso su punto de partida. Junto a este texto esencial, se pueden consultar los originales en inglés y francés de otras normas.

Creado para velar por la protección de los derechos humanos, el Consejo de Europa no podía acabar sino volcándose en la bioética, donde médicos y pacientes se juegan el respeto a principios esenciales y que exigen una mínima uniformidad internacional para evitar la aparición de, por ejemplo, paraísos

de investigación donde sea posible contar con cobayas humanas o pagar por órganos para trasplante.

Por ello pone a disposición del internauta el Convenio para la Protección de los Derechos Humanos y Biomedicina -junto con su Informe Explicativo-, que en España entrará en vigor el 1 de enero que viene.

Con todo, no se trata sólo de una cuestión legal: el Informe Explicativo -redactado por Jean Michaud, presidente del Comité Director para la Bioética-, constituye un manual básico de bioética para cualquier clínico interesado en la materia, pero sin tiempo para cursarla.

La consulta de las resoluciones, dictámenes, decisiones o recomendaciones sobre Bioética, que incluyen la recomendación de la Asamblea Parlamentaria que protege la dignidad de los enfermos terminales, la del Comité de Ministros sobre confidencialidad de datos médicos y los protocolos al Convenio de Bioética, sobre trasplante de órganos y tejidos o clonación, hacen de la página web del Consejo de Europa una referencia importante.