

Bibliografía recibida

Sección elaborada por **Francisco J. León Correa**

— M^a Consuelo y Gloria María Tomás y Garrido. **La vida humana a través del Cine. Cuestiones de Antropología y Bioética**. Eiunsa, Madrid, 2004, 315 pgs.

M^a Consuelo Tomás es Licenciada en Historia por la Univ. Complutense, y Dra. en Ciencias de la Educación y profesora de la Universidad Católica de Valencia. Gloria M^a Tomás es Dra. en Farmacia por la Univ. Complutense y profesora de Bioética en la Universidad Católica de Murcia. En 20 capítulos nos ofrecen un muy buen material didáctico para la docencia en temas de antropología y ética. En cada uno de ellos hay una breve introducción al tema, las sinapsis de películas que pueden servir para profundizar y al final, una breve sección «saber ver» que ayuda a concretar lo que puede aportar la visión de las películas.

Según las autoras, «el buen cine es el arte de contar historias de gente posible. Más allá de su dimensión de entretenimiento, es un espejo donde la gente se busca y quiere mirarse, y a través del cual ve también el mundo que le rodea». Por eso es tan buen instrumento para la enseñanza que pretende acercarse a los interrogantes y la vida de los jóvenes estudiantes. Algunos de los temas son antropológicos: la persona humana y su dignidad, el valor de la vida humana, la libertad, la corporalidad, la sexualidad humana, la familia. Otros hacen

referencia a temas bioéticos: la ecología, el aborto, la violencia, la eutanasia, las biotecnologías.

— Dietrich von Engelhardt, José Alberto Mainetti, Roberto Cataldi, Luisa Meyer (Editores) **Bioética y Humanidades Médicas**. Editorial Biblos, Buenos Aires, 2004, 231 pgs.

La historia de la Bioética, la perspectiva metódica, los dilemas ante el paciente Terminal, el sida o la distribución de los recursos en salud —entre otros temas— son abordados aquí de manera precisa, en una clara demostración de vocación interdisciplinaria. Se evidencia la influencia de las escuelas de Heidelberg (Schipperger) y de Madrid (P. Laín Entralgo) y es notable la intención de los autores de alcanzar una racionalidad médica, uniendo la teoría y la práctica.

Publica el libro la Academia Argentina de Ética en Medicina. La aportación de Dietrich von Engelhardt —ex presidente de la Academia Alemana de Ética Médica— es extensa, con artículos sobre la ética médica, el médico y el paciente entre la ciencia y la humanidad, el principio de la subjetividad, filosofía y praxis psiquiátrica, la verdad junto al lecho del enfermo, y la eutanasia entre el acortamiento de la vida y el apoyo a morir. Los artículos se ordenan en una primera sección más general de introducción, otra sección so-

bre las relaciones entre la Bioética y las humanidades en el aspecto metódico, y la tercera sobre la conflictividad que se produce entre la Bioética y esas mismas humanidades médicas.

— Sergio Cecchetto. **La «solución» quirúrgica. Derecho reproductivo y esterilización femenina permanente.** Edit. Ad Hoc, Buenos Aires, 2004, 174 pgs.

El autor es Doctor en Filosofía, Magíster en Ciencias Sociales y Especialista en Bioética, profesor de las Universidades Nacionales de mar del Plata y de Lanús, Director de la Asociación Argentina de Investigaciones Éticas, y miembro de la Asociación Argentina de Bioética y del Comité de Bioética de dos hospitales. Esta experiencia profesional le permite afrontar el tema del derecho reproductivo y la esterilización femenina permanente con profundidad en el análisis de la fundamentación de los derechos humanos, y con cercanía a los problemas médicos, demográficos, legales, morales y teológicos presentes en el debate, así como a los aspectos psiquiátricos en el caso de la esterilización de deficientes mentales. Realiza un objetivo análisis de los argumentos a favor y en contra en los distintos casos en que se plantea el problema: esterilizaciones forzadas por políticas de salud reproductiva, esterilizaciones como medidas anticonceptivas individuales y las de deficientes mentales. Rechaza desde el plano del análisis ético los argumentos dados en los dos primeros casos, y expone las circunstancias en que sería, a su parecer, posible, en el caso de deficientes mentales, como facultad en

función del mayor interés del incapaz si no se puede emplear otros medios anticonceptivos, y nunca como una imposición determinada por políticas sociales, demográficas, punitivas, eugenésicas, familiares o médicas.

— William A. Rodríguez García. **Apuntes Bioéticos desde el campo de la salud, Odontología.** Caracas, Venezuela, 2004, 55 pgs.

El autor es sacerdote y profesor de Bioética en la Facultad de Odontología de Caracas, y expone en este libro sus ideas y apuntes de docencia universitaria. Se centra sobre todo en la fundamentación, con el análisis de los principios bioéticos y los modelos éticos, en la primera parte, para exponer en la segunda los principales elementos del actuar moral: la persona, como sujeto de la ética, la decisión ética, el hombre como ser moral, la vida y la muerte.

— Miguel Kottow. **Introducción a la Bioética.** Ed. Mediterráneo, Santiago de Chile, 2005, 267 pp.

El autor es médico, magíster en Sociología y profesor titular de la Universidad de Chile, donde enseña Bioética y Antropología médica. El presente texto es una revisión y ampliación de otro que el autor publicó en 1995. Se mantiene en esta segunda edición el carácter discursivo que presenta los problemas y conflictos de la Bioética, pero se abstiene voluntariamente de prescribir soluciones, aunque en ocasiones insinúe los abordajes que considera más apropiados. La temática es amplia, desde los fundamentos de la ética y las

herramientas de la Bioética y sus diversas escuelas, hasta los aspectos directamente bioéticos: el entrono natural, la ética de la sexualidad, inicios de la vida, genética, calidad de vida, dilemas en torno al final de la vida, trasplantes de órganos. Dedicados los últimos capítulos al encuentro clínico, la bioética y la salud pública —tema de otro libro reciente del mismo autor— y la profesión médica. En cada caso, invita a una reflexión no sólo centrada en las profesiones biomédicas, sino en el debate más amplio que se produce en la sociedad civil, y resume al final de cada capítulo los puntos principales tratados.

— Volnei Garrafa, Miguel Kottow, Alya Saada, *Coordinadores*. **El estatuto epistemológico de la Bioética**. UNESCO e Instituto de Investigaciones Jurídicas de la UNAM, Universidad Nacional Autónoma de México, 1ª ed. 2005. Disponible en web de la Red Bioética de la Unesco: <http://www.redbioeticaunesco.org.mx>

La Red Bioética de la UNESCO organizó un Simposium en Montevideo en noviembre de 2004, sobre el Estatuto epistemológico de la Bioética. El presente libro contiene las ocho ponencias principales, con los comentarios llevados a cabo por los especialistas invitados. Colaboran en esta obra especialistas de nueve países latinoamericanos que, desde la perspectiva de las ciencias biológicas, sociales y las humanidades, abordan los problemas epistemológicos de la Bioética. Miguel Kottow trata sobre «Bioética prescriptiva. La falacia naturalista y el concepto de principios en Bioética». Juan Carlos Tealdi, «Los principios de Georgetown:

análisis crítico». Volnei Garrafa: «Multi-inter-transdisciplinariedad, complejidad y totalidad concreta en Bioética». Pedro Luis Sotolongo, «El tema de la complejidad en el contexto de la Bioética». León Olivé, «Epistemología en la ética y en las éticas aplicadas». Fermin Roland Schramm, «¿Bioética sin universalidad? Justificación de una bioética latinoamericana y caribeña de protección». Guillermo Hoyos Vásquez y Julio Cabrera, «Estructuración del lenguaje bioético». Comentan las ponencias principales José Mª Cantú, Stella Cerruti, Pedro Federico Hooft, Fernando Cano, Marta Escurra, Daniel Piedra, José Eduardo de Siquiera, y Javier Luna Orozco.

— Jérôme Bindé (Dirección) **¿Adónde van los valores? Coloquios del siglo XXI**

Colección La biblioteca del filósofo. UNESCO, 2005.

Si no se toman ya las medidas necesarias, nuestro planeta, la especie humana y la civilización están condenados a desaparecer. Ante este peligro, ¿cómo podemos configurar un nuevo contrato social, natural, cultural y técnico y sentar las bases de una ética para el futuro? Son éstas preguntas cruciales a las que intentan responder los destacados intelectuales y científicos que participaron al «Coloquios del siglo XXI», organizado anualmente por la UNESCO. Los textos presentados en este libro abordan todos los campos del saber, incitando al lector a una profunda reflexión sobre los valores del mundo en el que vive y los que predominarán en el mundo del futuro.

El libro tiene contribuciones de George J. Annas, Jacques Delors, Jacques Derrida, Thierry Gaudin, Nadine Gordimer, Luc Montagnier, Edgar Morin, Paul Ricœur, Jeremy Rifkin, Jacques Testart, Alain Touraine, y Gianni Vattimo, entre otros.

— Alfred I. Tauber. **Patient Autonomy and the Ethics of Responsibility**. Editorial: MIT Press. Massachusetts, 2005, pp. 328.

En esta obra el médico y filósofo Alfred Tauber estudia cómo el principio de autonomía del paciente —vivamente reivindicado en la sociedad contemporánea— se debe articular con la beneficencia (no paternalista) y la responsabilidad. «La beneficencia y la responsabilidad son principios morales no sólo compatibles con la autonomía del paciente, sino estrechamente atados a ella» afirma el autor. El libro publicado únicamente en inglés puede ayudar al lector a reflexionar sobre una de las cuestiones más complejas actualmente del ámbito sanitario: saber encontrar el equilibrio entre el principio de autonomía y el principio de beneficencia.

— Leticia Sánchez Escorial y Pilar Verona Humet. **Identidad, justicia y vulnerabilidad**. Editorial: Fundación Mapfre Medicina, 2005.

El Institut Borja de Bioética presenta este texto, como fruto de un trabajo de investigación realizado por dos becarias de la institución.

El objeto central de este ensayo consiste en explorar el concepto de identidad,

de justicia y de vulnerabilidad en dos autores contemporáneos que tienen un gran influjo en el pensamiento moral contemporáneo y, particularmente, en el campo de la bioética fundamental. Nos referimos a A. MacIntyre, reconocido por su obra *Tras la virtud* y R. Nozick, el autor de *Anarquía, Estado y Utopía*. Si bien estos autores no han elaborado formalmente un discurso bioético, sí que están en el trasfondo de algunas concepciones bioéticas norteamericanas y europeas y, por ello, resulta fundamental aproximarse a ellos, pues sólo desde los cimientos se puede comprender la constelación de propuestas bioéticas que, en la actualidad, se manifiestan en el mundo.

— J.M^a. G^a Gómez-Heras y C. Velayos. **Bioética, perspectivas emergentes y nuevos problemas**. Editorial: Tecnos. Madrid, 2005 pp. 327

Los textos de este libro son el resultado del simposio *Salud y enfermedad. Perspectivas y problemas*, celebrado en Salamanca y publicado ahora por Tecnos. Este libro, como anuncia el subtítulo, tiene la intención de contribuir a que la bioética reflexione alrededor de las perspectivas emergentes y los problemas en el ámbito de las ciencias de la vida y de la salud.

El volumen consta de tres partes bien diferenciadas. La primera, *Perspectivas emergentes*, aborda cuestiones referentes al método, presupuestos y planteamientos de la disciplina. La segunda, *Problemas nuevos*, replantea de manera novedosa temas bioéticos de actualidad. La tercera, *En torno al consentimiento informado*,

recoge varios trabajos sobre esta cuestión importante.

— Magda Iriburu. **Con voz propia. Decisiones que podemos tomar ante la enfermedad.** Editorial: Alianza Editorial, 2005.

Marga Iriburu, Doctora en Medicina y especialista en Medicina Interna nos ofrece una obra acertada en el fondo y en la forma. En el fondo, por cuanto desde el título hasta la última línea traduce la profunda preocupación por una medicina de calidad científica y humana y de gran interés para todos los profesionales de la sanidad que creen en el diálogo médico-paciente-sociedad. El título «Con voz propia» acentúa la prioridad del paciente en las decisiones que conciernen a su salud y el subtítulo «decisiones que podemos tomar.» señala que las decisiones compartidas exigen la más fina observancia por parte de los profesionales de la medicina de los derechos del paciente. También este libro resulta agradable en la forma, por su estilo sencillo y ejemplos nada sofisticados y muy reales, vividos. Es un libro que combina muy bien conocimiento y amor al enfermo; cuando a estos elementos se une la experiencia en el ejercicio profesional y ésta, a su vez, se orienta como servicio al enfermo y a la sociedad, no hay duda que se interiorizado muy bien la esencia del diálogo bioético en la clínica y en la práctica.

— José López Guzmán. **Ética en la industria farmacéutica: entre la economía y la salud.** EUNSA, Navarra, 2005, 174 pgs.

El autor, profesor del Departamento de Humanidades Biomédicas de la Facultad de Medicina de la Universidad de Navarra y Director del Máster de Bioética de la misma universidad, aborda la aplicación de la ética en las compañías farmacéuticas. El libro contiene un capítulo que es una buena guía para la elaboración de códigos deontológicos por parte de las industrias farmacéuticas, desde su fundamentación hasta su aplicación a los fenómenos concretos. Otro capítulo se detiene en los casos que afectan a la ética empresarial y a los que habitualmente la industria farmacéutica debe hacer frente, como son: la promoción de medicamentos, los incentivos, la información, los estudios post-autorización, etc. También es muy interesante la última parte del libro que analiza la responsabilidad social del empresario, y sus consecuencias éticas.

— Juan Masiá (editor) **Ser humano, persona y dignidad.** Colección Dilemas Éticos de la medicina actual, 19. Universidad Pontificia de Comillas, Madrid, 2005, 360 pág.

Este libro es el resultado del seminario que ha organizado la Cátedra de Bioética de la Universidad Pontificia Comillas de Madrid con el título «Ser humano, persona y dignidad». El libro recoge una serie de ponencias cuyo orden refleja en primer lugar una exposición de conceptos y planteamientos del problema, que se hace especialmente necesaria, dada la abundancia de confusiones teóricas que existen en muchos tratamientos habituales de este tema. Después otras, de fuerte base científica, a la vez que orientadas al cuestionamiento fi-

losófico, preparan el terreno para pensar la dignidad humana partiendo de la biología; de la hominización hacia la humanización y del cerebro de la persona.

La perspectiva experiencial de la clínica nos hace volver la vista hacia situaciones de dependencia, que ni disminuyen la dignidad ni obstan para reconocerla, sino urgen más a respetarla. Dos ponencias desde la perspectiva jurídica ensanchan nuestro enfoque invitándonos a conjugar bioética y bioderecho en la reflexión sobre la dignidad, y otras nos introducen en el ámbito filosófico, intercultural e interreligioso.

— José García Férrez. **La Bioética ante la enfermedad de Alzheimer.**

Editorial: Desclée De Brouwer, S.A. Publicaciones de la Cátedra de Bioética de la Universidad Pontificia de Comillas (13), Madrid, 2005, 584 pgs.

El propósito de este libro no es elaborar lo que algunos podrían llamar una ética geriátrica o una ética gerontológica, ni siquiera una ética de o para la enfermedad de Alzheimer (EA), sino proponer, mediante un paradigma bioético-asistencial y un procedimiento analítico-decisional, un modelo ético que sea útil para cualquier cuidador principal o profesional sociosanitario implicado o comprometido en la atención de alguna persona afectada de esta patología, y que les permita afrontar con responsabilidad, prudencia y excelencia, el complejo y problemático mundo de la toma de decisiones morales en pacientes con EA.

En este sentido, el lector encontrará organizada esta obra en tres marcos

narrativos: el primero de exposición y descripción de la ancianidad y la EA: el segundo, de fundamentación y explicación teórica de un paradigma bioético-asistencial riguroso y coherente para esta enfermedad y sus problemas asistenciales; y el tercero, de aplicación práctica de dicho paradigma.

— Marcos Gómez Sancho. **Morir con dignidad.** Editorial: Arán Ediciones. Madrid, 2005.

Morir con Dignidad nos muestra el proceso a que toda persona tiene derecho de terminar su vida de forma serena, apacible, sin dolor ni otros síntomas importantes y rodeada de sus seres queridos. Esta forma de morir, que antaño era algo generalizado, cada vez se hace más difícil en el mundo de hoy. La tendencia, cada vez mayor, de llevar a los enfermos a morir al hospital, hace que muchas personas pasen sus últimos días de vida lejos de sus familiares, en un entorno frío sin y la privacidad e intimidad necesarias para acabar la vida dignamente.

El libro tampoco olvida la importancia que tiene la correcta atención y soporte que hay que suministrar a los familiares que, muchas veces, lo pasan peor que el propio enfermo. Son muchos los miedos y dificultades que pueden sufrir los seres queridos de quien está a punto de morir y a las que hay que saber dar una adecuada respuesta, profesional y humana

— Joaquim Clotet, Anamaria Feijó, Marília Gerhardt de Olivera (Coord.) **Bio-**

ética, Uma Visão panorâmica. Ediciones de la Pontificia Universidad Católica do Rio Grande do Sul (EDIPUCRA), Porto Alegre, Brasil, 2005, 280 pgs.

Coordinan este libro Joaquim Clotet, Dr. En Filosofía y Letras, y profesor en la Facultad de Medicina y Odontología de la PUCRS y miembro de la Comissão Nacional sobre Acceso e Uso do Genoma Humano; Anamaría Feijó, Bióloga y Dra, en Filosofía, miembro del Comité de Ética en Investigación de la PUCRS; y Marília Gerhardt de Oliveira, Cirujano dentista, Dra. en Odontología de la misma Universidad. En total diecinueve especialistas proporcionan una «visión panorámica» de la Bioética, y de los múltiples problemas de debate que los autores han expuesto en la docencia del Curso de Inverno de Bioética, que imparten desde 1999. Ofrecen así al lector, especialmente a los alumnos universitarios y de educación continua, «una contribución eficaz para el diálogo, el respeto y la justicia, siempre que esté relacionada con la vida en nuestro planeta en sentido extenso, o con la calidad de la vida humana en particular», como escribe Joaquim Clotet en la presentación de esta obra.

— **AA.VV. Bioética, religión y derecho.** Fundación Universitaria Española, Madrid, 2006, 437 pgs.

Este libro recoge las actas del curso de verano de la Universidad Autónoma de Madrid, que bajo el título «Bioética, religión y derecho» fue organizado por el Área de Derecho Eclesiástico del Estado de la UAM y celebrado en Miraflores de

la Sierra (Madrid) del 14 al 16 de julio de 2005.

Se contó en el curso con destacados especialistas sobre los distintos temas tratados, que abarcan buena parte de las cuestiones más actuales de la bioética.

— May Chomalí Garib y Jaime Mañalich Muxi. **La desconfianza de los im-pacientes. Reflexiones sobre el cuidado médico y la gestión de riesgos en las instituciones de salud.** Edit. Mediterráneo, Santiago de Chile, 2006, 185 pgs.

May Chomalí es médico, especialista en Salud Pública, y subdirectora Médico en Salud Pública, y subdirectora Médico de la Clínica las Condes; Jaime Mañalich es también médico, especialista en Medicina Interna, y director médico de la misma Clínica. Ellos coordinan las aportaciones de doce autores del ámbito de las ciencias de la salud, el derecho y la sociología, centrados en tres secciones. La primera, sobre calidad de la atención médica, expone los cambios sociales recientes en Chile, y los cambios en la relación médico-paciente, con el marco ético y jurídico chileno en torno al consentimiento informado, la ficha clínica y la confidencialidad de los datos de salud. En la segunda parte se centran en la gestión de los riesgos en salud, y en cómo prevenir los eventos adversos, dentro de una atención en salud de calidad. La tercera analiza las relaciones entre la Medicina y el Derecho, con el estudio de la responsabilidad médica y de las instituciones de salud en el ámbito del derecho civil y penal, y el marco legal de los derechos y deberes de los médicos y los pacientes.

— Victòria Camps, López i Casanovas i Àngel Puyol. **Las prestaciones privadas en las organizaciones sanitarias públicas.** Informes de la Fundació Víctor Grafols i Lucas. Categoría: e-books. Publicado en catalán y español. 2006. Edición electrónica por Bioética y Debate, web del Instituto Borja de Bioética.

El objetivo ha sido analizar y evaluar una realidad emergente en nuestro país: las prestaciones privadas en las organizaciones sanitarias públicas considerando las dimensiones económicas, éticas y políticas que plantea en el seno de un sistema sanitario que tiene que compatibilizar la equidad y la sostenibilidad.

— Montserrat Busquets y Jordi Casi. **La información sanitaria y la participación activa de los usuarios.** Informes de la Fundació Víctor Grafols i Lucas. Categoría: e-books. 2006. Edición electrónica por Bioética y Debate, web del Instituto Borja de Bioética.

Producto de un trabajo realizado por Montserrat Busquets y Jordi Caïs a propósito del estado actual de la información sanitaria y la participación de los usuarios en las decisiones clínicas.

El objetivo ha sido conocer hasta qué punto la información que reciben los pacientes y su entorno, en relación a la patología que padecen, así como las posibilidades de participar en el proceso de toma de decisiones que conlleva la enfermedad, son o no satisfactorias. El proceso llevado a cabo a partir de las entrevistas realizadas, y las conclusiones que se deducen de las mismas, fueron presentados por sus autores a un grupo

de expertos que debatieron ampliamente sobre la cuestión. Las intervenciones del grupo de discusión se reproducen asimismo en la segunda parte de esta publicación.

— Juan Masiá Clavel. **Tertulias de Bioética. Manejar la vida, cuidar a las personas.** Editorial Trotta, Madrid, 2006.

Estas páginas son fruto de tertulias y charlas en las que se ha pensado en común cuestiones éticas sobre la vida, dirigidas por Juan Masiá, jesuita, Director de la Cátedra de Bioética de la Universidad Pontificia de Comillas. El subtítulo refleja dos retos actuales: manejar la vida haciendo uso de la tecnología, pero con responsabilidad; y curar las enfermedades, cuidando a las personas. Se pretendía en dichas tertulias y charlas dialogar con seriedad científica y mentalidad abierta, teniendo en cuenta diversas perspectivas, según las ideas y creencias de los participantes.

El autor ha reunido aquí materiales misceláneos —guiones para el diálogo, resúmenes de charlas, etc.— que puedan servir de referencia en reuniones semejantes, procurando responder a cuestiones de actualidad. Se ha clasificado los documentos en torno a los módulos del curso de bioética: introducción antropológica; bioética laica y perspectivas religiosas; comienzo y fin de la vida; salud y enfermedad; ecoética y justicia. Ha añadido un espacio dedicado a la lectura crítica de algunas recomendaciones sobre temas de bioética, que se encuentran en documentos o declaraciones de instan-

cias religiosas. Con ello se trata de evitar —en palabras del autor— la exageración de algunas bioéticas confesionales y no convertir en cuestión política o religiosa lo que son temas de ciencia y ética.

— Enrique de Mestral y colaboradores. **Manual de Bioética**. EFACIM, Paraguay, 2006, 145 pgs.

Este libro coordinado por el Dr. Enrique de Mestral es el primer manual de Bioética que se edita en Paraguay, y en él colaboran la Dra. Elena Lugo, y otros profesionales del ámbito de la salud, ligados en su mayoría a la Facultad de Ciencias Médicas de la U.N.A. y al Comité de Bioética del Hospital de Clínicas, presidido por el Dr. De Mestral. Escrito desde una posición personalista, quiere ofrecer al lector, sobre todo a los estudiantes universitarios, algunas informaciones científicas y los elementos necesarios para el análisis ético que ayuden a cada uno a poner a prueba su propio discernimiento. Se abordan en primer lugar los problemas de la ética clínica y la relación médico-paciente, para después centrarse en los debates sobre el inicio final de la vida humana, ética de la sexualidad, genética, pacientes con sida, cuidados paliativos, bioética e investigación, con algunos aportes desde las especialidades médicas de los autores: paciente terminal, diagnóstico prenatal, unidades de cuidados intensivos, enfermedades genéticas.

— Jorge Scala. **Recrear la cultura de la vida; Principios fundacionales de la bioética**. Editorial Promesa de Costa Rica, 2006.

El autor, abogado argentino y experto en Bioética, ha escrito numerosos libros sobre algunos de los temas que ahora trata de modo conjunto en este libro. En la primera parte aborda la concepción del Derecho en la cultura contemporánea, y de las implicaciones culturales que tiene la legalización del aborto en los países que lo han permitido. Analiza los daños físicos y psicológicos del aborto legal, y las circunstancias reales del llamado «aborto terapéutico», que califica de mito.

En la segunda parte, analiza el origen y desarrollo de los principios éticos en Bioética, con una crítica del principialismo de origen anglosajón. Se centra también en los problemas éticos de la atención a pacientes con Sida y de las campañas de prevención de la transmisión. Analiza el proyecto de Convención Internacional contra todas las formas de clonación, y las políticas internacionales que afectan a la familia y al matrimonio.

— Miguel Ángel Sánchez González. **Ética, Bioética y Globalidad**. Edición: Editorial CEP, Madrid, 2006 Páginas: 378

Miguel Ángel Sánchez es Profesor Titular de Historia de la Ciencia en la Universidad Complutense de Madrid, y subdirector del «Magíster en Bioética» que dirige el Prof. Diego Gracia. En este libro nos ofrece el material docente utilizado en sus clases del master de bioética, después de quince años como profesor. Finalmente, se decidió a publicarlos, tras su revisión y puesta al día, con el objetivo

de ponerlos al alcance del público interesado y evitar plagios y deformaciones de los mismos.

— Rafael Matesanz. **El milagro de los trasplantes. De la donación de órganos a las células madre.** Edit. La Esfera de los Libros, 2006, 376 pgs.

Cuando uno lee las páginas de este libro comprueba que, efectivamente, en ellas se hace honor al título del mismo: los trasplantes constituyen un verdadero «milagro». Tantos son los factores que han de coincidir para que puedan realizarse, tantos los escollos que salvar, que resulta difícil imaginar algo distinto a un proceso milagroso. Sin embargo, la realidad nos dice que desde hace varias décadas se trabaja en nuestro país intensamente en este campo, lo que ha permitido crear el llamado «Modelo Español» de donación y trasplantes, que ha colocado a España en un indiscutible primer puesto mundial. El doctor Rafael Matesanz es uno de sus artífices. Director de la Organización Mundial de Trasplantes (ONT) desde sus orígenes, en el año 1989, nos cuenta con detalle y emoción cómo se pone en marcha una donación cuyo fin es salvar una vida; cuál es el papel que juegan los coordinadores; qué tipos de trasplantes son los más frecuentes y cuáles los más arriesgados; qué hay de mito y qué de realidad en la gran esperanza de las células madre; cómo se produce la compra-venta de órganos y qué impacto tiene este tráfico en la población.

Recensiones:

— Jokin de Irala. **Comprendiendo la homosexualidad.** EUNSA. Pamplona, 2006. 124 págs.

La homosexualidad sigue siendo una cuestión abierta en el terreno científico y en el debate social. Mientras buena parte de la sociedad duda sobre si considerar o no a la homosexualidad como una alteración de la personalidad, hay otros grupos empeñados activamente en cerrar la discusión y en silenciar a cualquiera que discuta que se trata simplemente de una orientación tan normal como la heterosexualidad.

El autor de este libro, subdirector del departamento de Medicina Preventiva y Salud Pública de la Facultad de Medicina de la Universidad de Navarra y doctor en Salud Pública por la Universidad de Massachusetts, piensa que vale la pena abandonar posturas guiadas por la emotividad y reconducir el debate a una óptica más científica. Por eso empieza por sintetizar lo que puede decirnos hoy día la ciencia sobre el origen de la homosexualidad. Actualmente no se conoce con exactitud su origen, aunque se cree que estamos más bien ante un problema multicausal. La evidencia científica no descarta que pudiera tratarse de un desarrollo inadecuado de la identidad sexual. Lo que los datos muestran es que las personas con conducta homosexual presentan más problemas de salud ligados a su estilo de vida. Por eso, dentro del respeto a las personas con sentimientos homosexuales, se incluye también respetar la decisión de quienes, descontentos con esa tendencia,

buscan ayuda médica para modificarla, terapia que ha demostrado su efectividad en no pocos casos.

La segunda parte ofrece un panorama sobre la homosexualidad en el debate público. Clarifica, por una parte, el modo en que la Asociación Americana de Psiquiatras decidió retirar la homosexualidad del manual de enfermedades, votación hecha bajo fuertes presiones propagandísticas y en la que solo participaron el 25% de los miembros, de los que el 60% votó a favor del cambio. Desde entonces las campañas de los grupos interesados en normalizar la homosexualidad ante la opinión pública se han basado sobre todo en la fuerza de los argumentos sentimentales y en la necesidad de reparar pasadas injusticias. Esta estrategia se ha combinado con presiones a asociaciones médicas internacionales, a políticos y a otras instituciones, y con calculados ataques a los que piensan de otro modo, entre ellos a la Iglesia católica.

En la última parte Irala se plantea cómo hacer compatible el respeto que merecen los homosexuales —como cualquier persona— con el mantenimiento de una actitud crítica frente a las pretensiones de dar por buena la conducta homosexual. Son breves sugerencias sobre la necesaria información científica, la prevención en el ámbito familiar y educativo, y la participación social en decisiones que afectan a este asunto. Con este deseo ofrece referencias bibliográficas y páginas web para informarse.

Jokin de Irala ha escrito un libro claro y riguroso, que huye de simplificaciones. Aunque discrepa de quienes consideran

la homosexualidad como otro modo de vivir la sexualidad sin más consecuencias, fundamenta su discrepancia con objetividad y siempre muestra total respeto por las personas con esa inclinación y rechaza cualquier forma de desprecio hacia ellas.

(Recensión: Francisco Javier León Correa)

— Christopher Belshaw, **Filosofía del medio ambiente (Environmental Philosophy)**. Tecnos. Madrid (2005). 453 págs. Traducción: Inés Gutiérrez González y Amalia Vijande Martínez.

El principal valor de «Filosofía del medio ambiente» es poner de relieve y argumentar de forma persuasiva que las actuaciones decisivas en materia ecológica son de naturaleza ética. La ecología es una ciencia que puede proponer determinadas soluciones, pero la adopción de las mejores medidas no es algo que dependa en definitiva ni de la política ni de la dinámica del mercado. Si se dejan las mejores soluciones ecológicas al juego de los partidos o al juego del mercado, casi nunca se llevarán a cabo.

Amplios capítulos sobre «Problemas», «Causas», «Soluciones: las urnas y el mercado», «Soluciones. Teoría moral», «Animales», «Vida» (se refiere a la de las plantas), «Ríos, especies y Tierra», «Ecología profunda», «Valor», «Belleza» y «Seres humanos» permiten enumerar la casi totalidad de las cuestiones ecológicas que se han planteado hasta hoy. En ese sentido se trata de una obra muy valiosa.

Otra cosa son las soluciones. Si se trata de una cuestión ética se trata sobre

el bien. Pero, ¿cómo se llega a definir el bien propio que una ética del medio ambiente debería intentar realizar? Para ese punto, esencial y básico, en este libro no hay suficientes respuestas claras. El autor recurre a un método antiguo —sin ir más lejos, el de la escolástica medieval, por no remontarnos a Sócrates—: hacer una afirmación y, a continuación, proponer serias objeciones a su validez. «Sic et non», así y no así. Pero este método es bueno si luego es posible una respuesta que, haciéndose cargo de las objeciones, replantee la tesis. Aquí casi todo queda en el aire. Y es que hay una tradición de miedo a la seguridad, a la certeza.

Una cosa es que la ciencia esté en continuo progreso y otra es no atreverse a afirmar algo con garantías de verdad. La cosa se agrava en una materia —la medioambiental— en la que abundan los procesos irreversibles si no se actúa a tiempo.

El planteamiento de Belshaw está lastrado por el empirismo: se observa la variedad de experiencias y se trata de encontrar una especie de media. La ética es otra cosa: se propone el bien propio de cada acción y se apela a la libertad para que lo realice. Y mucha gente lo hace, compensando con el bien el mal que también se da. Este enfoque es más favorable al medio ambiente y es el que intuitivamente la mayoría pone en práctica.

(Reseña de Rafael Gómez Pérez. Publicado en *Acepresa.com* 045/05)

— Lino Ciccone. **Bioética. Historia, principios y cuestiones.** Palabra. Madrid,

2005, 478 págs. Traducción: Antonio Esquivias Villalobos.

Tal como indica el subtítulo («Historia. Principios. Cuestiones»), la obra hace primero un repaso de la historia de la bioética (necesariamente breve), para dedicar luego algo más de extensión a las cuestiones de principios. Aquí entra una descripción de los principales planteamientos teóricos existentes en esta disciplina. El autor deslinda claramente los modos personalistas de concebir la bioética de los meramente utilitarios y se decanta por un enfoque del primer tipo, apuntando unos principios (valor de la vida, dignidad de la persona, libertad-responsabilidad y totalidad) muy distintos a los que habitualmente se manejan en las revistas médicas y bioéticas de origen o influencia anglosajona (autonomía, no maleficencia, beneficencia y justicia). Esta primera parte merecería una monografía por sí sola, pero el autor consigue, dentro de la brevedad, dejar claras las ideas fundamentales. Este será el marco para el desarrollo de las cuestiones particulares que ocupan el cuerpo de la obra.

En él, el autor se centra en algunas cuestiones discrepantes entre ambas interpretaciones: respeto a la vida que comienza (estatuto del embrión, diagnóstico prenatal, experimentación con embriones, ingeniería genética) y sexualidad humana (técnicas de reproducción asistida, clonación, sida). Junto con ellas, aparecen otras en las que no existe dicha discrepancia (investigación en seres humanos y en animales, drogas, alcohol y tabaco —aunque sorprende un tanto la amplia extensión

de estos tres últimos apartados—), pero que implican la dignidad del ser humano de un modo decisivo, y esto justifica su presencia en la obra. El autor propone en la p. 63 su clasificación de las diversas cuestiones de la bioética y, en este libro, para evitar una expansión inmoderada del texto, se limita a algunas de las que comprende en los apartados «La vida en sus comienzos» y «La vida débil» o «Bioética clínica».

Como se puede ver, no se trata propiamente de una obra de ética médica, pues muchas cuestiones de ética profesional (relaciones interprofesionales y corporativas, honorarios, el trato con el paciente, etc.) están ausentes, al menos como tema independiente. La obra trata, más bien, de aportar una serie de ideas básicas y fundamentos para la orientación de la conducta profesional de modo que ésta mire al bien de la persona. Una obra de ética médica aportaría el complemento adecuado para enfrentarse con la práctica cotidiana de estos principios.

El autor no es médico, sino teólogo moral y experto en bioética. Esto no deja lagunas en el desarrollo de la obra: antes de entrar en valoraciones éticas, hace descripciones médicas pormenorizadas, reflexiones sociológicas, aporta conclusiones de comités de trabajo, etc., todas avaladas con bibliografía reciente; se percibe, además, la riqueza de matices que un italiano es capaz de imprimir a su expresión oral. A la hora de realizar la valoración ética, priman los principios personalistas que ha aportado al comienzo; lo específicamente católico es un apéndice a cada capítulo, donde aporta una

referencia clara a la doctrina expresada en el Magisterio de la Iglesia con respecto al tema tratado. No es, por tanto, una obra de bioética teológica, pues los datos doctrinales no son tomados como premisas a partir de las que razonar, sino aportadas como complemento a un razonamiento de por sí rico y bien matizado.

Se trata, en suma, de una obra que aporta al panorama español un manual de bioética, que, a diferencia de otras obras recientes de colaboraciones, presenta un contenido muy coherente (es la dificultad eterna de toda obra de varios autores) y razonablemente completo. Se trata de una obra de madurez intelectual, que cuenta con un buen apoyo científico y bibliográfico. La edición castellana contiene, además, un anexo de referencias bibliográficas actualizadas por la profesora Postigo.

(Recensión de Antonio Pardo. Publicado en *Aceprensa* 20-07-2005, 089/05)

— Requena Meana, Pablo, **Modelos de bioética clínica. Presentación crítica del principialismo y la casuística**. Edizioni Università della Santa Croce, Roma 2005, pp. 340. ISBN. 88-8333-156-7.

Sobre el principialismo de Tom L. Beauchamp y James F. Childress son muchos los trabajos que se han realizado en los últimos veinte años. Quizá algunos menos sobre la casuística de Albert R. Jonsen. Sin embargo, no son demasiados los que han afrontado estos modelos desde la perspectiva de la bioética clínica, aquella que centra su interés en la relación médico-paciente, y se ocupa fundamentalmente de lo que algunos han llamado

la «bioética cotidiana». Este es el intento del libro que ahora presentamos. El autor justifica la elección de estos modelos, y no de otros, porque partiendo ambos de la experiencia de la *National Commission* (1974-78) que dio lugar al *Belmont Report*, proponen dos modos de analizar las cuestiones morales en ámbito clínico desde una perspectiva que, al menos a primera vista, parece antitética. Los dos objetivos del libro resultan claros: presentar cada uno de estos modelos dejando hablar a los autores, para realizar en un segundo momento un análisis crítico. El punto de partida es en ambos casos un texto paradigmático de cada propuesta: para el principialismo se toma *Principles of Biomedical Ethics* (2001, 5ª edición) mientras que para la casuística se elige de *The Abuse of Casuistry* (Jonsen y Toulmin, 1988), al que se unen algunas indicaciones de otro famoso libro de Jonsen, *Clinical Ethics* (escrito con Siegler y Winslade, 2002, 5ª edición). De estos tres libros sólo el tercero ha sido traducido al castellano¹. El texto de Jonsen y Toulmin nunca ha sido traducido al castellano, a pesar del enorme influjo que ha tenido entre los teóricos de la bioética, y la obra de Beauchamp y Childress traducida al castellano es la 4ª edición², que fue sustancialmente modificada por la siguiente, y hasta el momento, última edición.

1 Cfr. Albert Jonsen, Mark Siegler, William J. Winslade, *Ética clínica*, prólogo de Victoria Camps, Ariel, Barcelona, 2005.

2 Cfr. Tom L. Beauchamp, James F. Childress, *Principios de ética biomédica*, Masson, Barcelona, 1999 (trad. de la 4ª edición inglesa).

Los capítulos dedicados a la presentación de cada una de las propuestas no aportarán demasiado a los que son ya veteranos en la materia, mientras que pueden resultar muy útiles para quienes buscan una síntesis de estos modelos con una bibliografía actualizada. De mayor interés son los dos capítulos dedicados a la crítica del principialismo y de la casuística (capítulos III y V respectivamente), pues contienen una buena presentación de los diferentes comentarios que estos modelos han suscitado a lo largo de su existencia. La crítica del principialismo aparece dividida en cinco apartados, que hacen relación a la consideración del acto moral, a la aplicabilidad de los principios, a su contenido, a la fundamentación de la propuesta, y finalmente, a la configuración del agente moral. El principialismo, como propuesta bioética, sufrió un duro golpe con la aparición del artículo de Clouser y Gert en 1990. Sin embargo, ni esta crítica ni las que se sucedieron pudieron acabar con su hegemonía en el ámbito norteamericano. Hegemonía que parece seguir teniendo en la actualidad. Y es que, de alguna manera, todas las teorías de fundamentación de la bioética se han construido en diálogo (a favor o en contra) con la obra de Beauchamp y Childress.

En el libro que presentamos tiene especial interés, por ser un terreno poco tratado en las discusiones académicas de bioética, la crítica que se realiza en relación a la consideración del acto humano. Pablo Requena analiza diversos textos de *Principles of Biomedical Ethics* para concluir al final que sus autores aquejan la falta de una teoría clara del obrar humano, lo que

supone una dificultad no pequeña para la puesta en funcionamiento del modelo. Otra de las conclusiones a las que llega el libro es la deriva utilitarista del principialismo, ya señalada por otros autores. Este punto es importante, pues una de las virtudes que Beauchamp y Childress predicaban de su modelo es la compatibilidad con construcciones morales utilitaristas y deontológicas.

El capítulo que valora críticamente la casuística de Jonsen se subdivide en cuatro partes. Comienza con las críticas que este autor ha recibido en relación a los elementos que constituyen la moralidad. Pasa después a aquellas que se refieren al contenido y la fundamentación, y acaba con una valoración sobre «el uso real del método casuístico en la bioética clínica de Albert R. Jonsen». Quizá sea este último apartado el más original del capítulo. La tesis del Requena es que, así como la presentación teórica de Jonsen es clara y puede encontrarse en varios de sus escritos, al llegar al momento práctico, a la resolución de los casos concretos, prácticamente nunca se aplica el modelo según los diferentes pasos que aparecen tan claramente en la teoría.

Al final del volumen se llega, entre otras conclusiones, a la afirmación de que «el principialismo y la casuística poseen muchos elementos en común. Son muy similares, no sólo su punto de partida (*Belmont Report*) y el modo en el que sugieren la fundamentación moral (*common morality*), sino también la forma de concebir el fenómeno moral, los actos singulares, y también —en cierta medida— la consideración del sujeto moral.

Aunque unos hablan de principios y otros de casos paradigmáticos y máximas, el modo de entender la normatividad ética en estos planteamientos es también muy parecido» (p. 304). Por lo que se refiere a la visión antropológica de base en los modelos estudiados, se señala una cierta afinidad en el modo de concebir la autonomía del paciente y el concepto de calidad de vida, que resultan claves en ambas propuestas. Pablo Requena muestra la problematicidad de estos conceptos al ser considerados en el ámbito clínico, donde precisamente la autonomía del paciente está mermada, y la calidad de vida resulta, con frecuencia, un reclamo demasiado vago para justificar determinadas decisiones médicas.

Señalamos finalmente que, junto a la presentación ordenada e incisiva de las críticas del principialismo y la casuística, el autor ha sabido también destacar el importante papel que han tenido, y tienen, ambas propuestas en la discusión bioética, y concretamente en el ámbito de la bioética clínica. Nos parece un trabajo interesante que puede ayudar a la clarificación metodológica de las ventajas e inconvenientes que presentan dos de los modelos más empleados en bioética clínica.

No conozco nada comparable a esta obra en el panorama bibliográfico en lengua castellana. Por tanto, creo que es motivo para felicitar la aparición de una obra que puede resultar de interés tanto para los que se inician en el conocimiento de los dos modelos bioéticos mencionados, como para los expertos en bioética que tratan de mejorar esos modelos o

buscar alternativas más satisfactorias a los mismos.

Confío en que el hecho de estar publicada en la editorial de la Pontificia Universidad de la Santa Cruz de Roma no sea obstáculo para que la obra tenga

buena distribución y llegue a ser conocida de las personas e instituciones que se dedican a la bioética en los países de habla hispana.

Vicente Bellver Capella