

Bibliografía recibida

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

— Florencio Escardó. **Carta abierta a los pacientes.** Fundación Sociedad Argentina de Pediatría Ediciones. Buenos Aires, 2004, 130 pgs.

El Dr. Florencio Escardó ha sido uno de los renovadores de la pediatría argentina hasta su fallecimiento en 1992 a los 88 años. Desde joven se orientó a los aspectos psico-emocionales y sociales de la pediatría, luchó contra el abandono y el hospitalismo, impulsó la internación conjunta madre-hijo como condición de humanismo y eficacia ineludible, en el Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez. Escribió numerosas obras tanto para médicos como para el público en general, y entre éstas, la presente Carta abierta a los pacientes, presentada ahora y actualizada por el también pediatra Norberto S. Baranchuk. Las contestaciones a algunas preguntas que se hace el autor pueden ayudarnos a enfocar de modo distinto la relación médico-paciente en nuestro contexto actual: qué medicina nos interesa; cuál es el punto de vista de los pacientes; quiénes son los médicos; qué aporta la nueva medicina. En definitiva, según el Dr. Baranchuk, se necesita un nuevo médico para un nuevo paciente, y esta obra ofrece una bien interesante perspectiva.

— Horacio A. Dolcini, Jorge F. Yansenson (En colaboración). **Ética y Bioética**

para el Equipo de Salud. Librería Akadia Editorial, Buenos Aires, 2004, 240 pgs.

Horacio Alberto Dolcini es Dr. En medicina, Co-Director del Código de Ética de la Asociación Médica Argentina y Presidente del Comité de Bioética de la AMA; Jorge Fernando Yansenson es médico, especialista en Gastroenterología e Intensivista, docente de Bioética en la Facultad de Medicina de la UBA. Ambos coordinan la presentación de variados trabajos de distintos clínicos y académicos argentinos en torno a los principales aspectos de la bioética que afectan a los profesionales del equipo de salud.

— Sandra Caponi. **Da compaixão à solidariedade. Uma genealogia da assistência médica.** 1ª reimp. Editora Fiocruz, Río de Janeiro, 2004, 100 pgs.

La autora es Dra. en Filosofía, con postdoctorado en las Universidades de Picardie (Francia) y París VII, es profesora del Departamento de Salud Pública de la Universidad Federal de Santa Catarina. En esta obra presenta una interesante reflexión sobre las motivaciones éticas desde las que se legitimaron las diversas modalidades de asistencia médica los necesitados: la constitución de los hospitales como espacio médico, el papel de la caridad y la filantropía, el nacimiento de la familia moderna como agente del control médico de las poblaciones, y la

extensión de la intervención clínica a través de las visitas a domicilio. Estas prácticas encuentran su fundamento ético en la caridad o en un utilitarismo filantrópico, a partir muchas veces de relaciones de asimetría entre asistentes y asistidos. Por esto, la autora afirma la necesidad de pensar la asistencia médica a partir de vínculos simétricos, basados en la solidaridad y la equidad, más allá de una noción contingente nacida del sentimiento de compasión, o de las exigencias impositivas del bien estar colectivo de la salud pública.

— Rachel Aisengart Menezes. **Em busca da boa morte. Antropología dos Cuidados Paliativos.** Editora Fiocruz y Garamond Universitaria, Río de Janeiro, Brasil 2004, 225 pgs.

La autora es médico, psiquiatra, psicoanalista y Dra. en Salud Colectiva por el Instituto de Medicina Social/UERJ. A partir de sus experiencias en un equipo de cuidados paliativos analiza este nuevo campo profesional y los equipos de profesionales de la salud que los integran, así como los principales problemas éticos que se presentan en la situación final de la vida de los pacientes. Su finalidad es humanizar la atención del paciente terminal, cambiando la mentalidad y el rol de los profesionales que deben atenderlos. Complementa el desarrollo teórico con ejemplos y relatos de su propia experiencia.

— Albert R. Jonsen, Mark Siegler, William J. Winslade. **Ética clínica. Aproximación práctica a la toma de decisiones**

éticas en la medicina clínica. Ariel, Barcelona, 2005, 351 pgs.

Albert R. Jonsen es Catedrático Emérito de Ética Médica, de la Escuela de Medicina de la Universidad de Washington; Mark Siegler es Titular de la Cátedra de Medicina y Director del Center for Clinical Medical Ethics, de Chicago; y William J. Winslade es Titular de la Cátedra de Filosofía de la Medicina, en el Instituto de Humanidades Médicas de la Universidad de Texas. Parten los autores de un enfoque basado en los cuatro principios, ampliamente difundidos en el ámbito norteamericano, que sea fácil y de sencilla aplicación a la identificación, el análisis y la resolución de los problemas éticos de la medicina clínica, con abundantes ejemplos de casos clínicos.

Este libro ofrece, entre otros temas, unas reflexiones de ética en torno a los ensayos clínicos, los cuidados paliativos y otros problemas médicos de reciente aparición, una amplia cobertura práctica de aspectos jurídicos relacionados con las cuestiones anteriores y una guía en la ética de la asistencia médica.

— Federico J.C. Soriguer Escofet. **El médico y el científico.** Díaz de Santos, Madrid-Buenos Aires, 2005, 222 pgs.

¿Es posible ser clínico de día y científico de noche? De esto habla el autor —Jefe de Servicio de Endocrinología y Nutrición de un Hospital público, y coordinador de un centro de redes de investigación del Instituto de Salud Carlos III— en este libro, y lo hace desde la visión de la difícil y a veces imposible convivencia de la lógica científica y la lógica clínica, y el

apasionante empeño de ser ambas cosas a la vez en el contexto laboral y cultural de las instituciones públicas españolas de salud.

El autor expone su experiencia personal como base de su reflexión sobre las relaciones entre clínica y ciencia, desde la visión holística que obliga actualmente a cualquier clínico y científico del siglo XXI, y siempre desde la consideración de la medicina clínica como un humanismo científico.

— Jorge Gispert Cruells. **Conceptos de Bioética y responsabilidad médica.** Manual Moderno, 3ª edic. México, 2005, 350 pgs.

El autor es Médico Cirujano por la UNAM, y Asesor Médico del IMSS de México. Actualmente —según Jorge Gispert— «los médicos requieren de una ética clínica que los apoye en la atención de sus pacientes, que se sustente en la bioética, en los valores de la vida y de la humanidad, que no excluya las tradiciones, pero que las ubique en el mundo contemporáneo». Plantea la mayor parte de los dilemas bioéticos de la medicina contemporánea, con una buena recopilación de información, y los ubica en la realidad de países como México, con las imitaciones e un país en vías de desarrollo y con su propia idiosincrasia. Para ello, revisa también la bibliografía editada en México, pues se trata de presentar un panorama general de la Bioética dirigido especialmente a los médicos y estudiantes de Medicina.

Analiza en primer lugar la Bioética médica profesional, con el perfil del

médico, la relación con el paciente, los códigos de ética médica y los derechos y deberes. En segundo término aborda la Bioética médica hospitalaria, con algunos de los problemas que se plantean en ese ámbito profesional y los comités de bioética médica. La tercera sección la dedica a la Bioética médica social, con los temas de muerte digna, eutanasia, trasplante de órganos, investigación y biogenética. En la última parte, expone los temas referentes a las distintas clases de responsabilidad médica, y el quehacer de la Comisión Nacional de Derechos Humanos y de la Comisión Nacional de Arbitraje Médico, con una muy buena experiencia ésta última en la mediación entre los profesionales de la salud y los pacientes.

— Ignacio Francisco Benítez Ortúzar, Ignacio Francisco (Coord.) **Estudios jurídico-penales sobre genética y biomedicina. Libro homenaje al profesor Dr. D. Ferrando Mantovani.** Dykinson, S.L., 2005, 510 pgs.

Obra en homenaje al profesor Dr. D. Ferrando Mantovani, Catedrático de Derecho Penal de la Università degli Studi di Firenze y teórico penalista de prestigio internacional. Libro compuesto de cinco partes y completado con una digresión final. La primera de las partes, está dedicada a materias generales, como las declaraciones de la UNESCO sobre bioética, genética y generaciones futuras, la ley sobre técnicas de reproducción asistida, investigaciones sobre células madre, el control penal de las manipulaciones genéticas, el bien jurídico protegido en

los delitos relativos a la manipulación genética, prevención versus simbolismo en el Derecho penal de las biotecnologías, y consideraciones sobre Derechos humanos, mujeres y biotecnología.

La segunda parte se ocupa del análisis de los tipos penales ubicados dentro del Título V del libro segundo del Código penal dedicado a los delitos relativos a la manipulación genética. Las infracciones punitivas referidas al ser humano en formación es la materia de la tercera parte.

La siguiente parte trata sobre otros delitos relacionados con la biomedicina, como las imprudencias sanitarias con resultado de muerte o lesiones, el auxilio al suicidio en enfermos terminales y eutanasia, los efectos atenuantes del consentimiento en las lesiones, la donación de órganos o tejido de donantes por personas incapaces de consentir y la problemática general del consentimiento en los trasplantes, esterilizaciones o cirugía transexual. La quinta parte, se remite a aspectos concretos en el marco de la genética. La digresión final trata sobre «El proyecto de ley sobre técnicas de reproducción humana asistida en España y los referéndum derogatorios de algunos aspectos de la ley italiana sobre normas en materia de procreación médicamente asistida».

— José Ramón Amor Pan. **Introducción a la Bioética**. PPC, Madrid, 2005, 476 pgs.

El autor es Doctor en Teología Moral, diplomado en Derecho y máster en Cooperación al Desarrollo. Sus principales áreas de trabajo son la bioética y la educa-

ción en valores. Ha sido profesor asociado y responsable del área de Bioética en la Facultad de Ciencias de la Salud de la Universidad Rey Juan Carlos (Madrid), profesor en la Universidad Pontificia de Comillas y en la San Pablo-CEU.

Esta obra, más que una introducción como parece sugerir el título, es un completo estudio que abarca desde el concepto mismo de ética —con sus diferencias con el derecho, la religión y la política— y su fundamento, hasta un variado repertorio de cuestiones que plantean problemas bioéticos, y que van desde la atención al paciente crónico y terminal, hasta el respeto de la naturaleza y los derechos de los animales, pasando por la temática de las personas con discapacidad —ya analizado y estudiado por el autor en anteriores obras—, la ancianidad, el uso de los recursos sanitarios, la reproducción humana asistida y la genética.

— Fermin Roland Schramm, Sergio Rego, Marlene Brz, Marisa Palacios (org.) **Bioética, riscos e proteção**. Editora Fiocruz, Río de Janeiro, Brasil, 2005, 263 pgs.

Se presentan en este libro las comunicaciones y reflexiones académicas del 1º Congreso de Bioética del Estado de Río de Janeiro, con el apoyo de la Sociedad Brasileña de Bioética y varias Universidades. El tema estaba centrado en enfatizar una de las características de la salud pública, el cuidado y la necesidad de proteger a los individuos y las poblaciones humanas, así como a los animales y el medio ambiente. Desde la mirada disciplinar de la Bioética, se quería discutir sobre la

construcción de una sociedad más justa y de una asistencia en salud más humana y eficaz.

Reflexiones desde variados enfoques teóricos y sobre muy variados temas, que van desde la fundamentación discutida de una «bioética de protección», la ética de la investigación con seres humanos y animales, la formación de los profesionales de la salud para que sean personas autónomas, comprometidas con el diálogo y con el respeto a los otros y a los derechos humanos.

— Tereza Rodríguez Vieira (org.) **Bioética nas Profissões**. Editora Vozes, Petrópolis, Brasil, 2005, 186 pgs.

La coordinadora de esta obra es Dra. En derecho de las Relaciones Sociales por la PUC-SP, especialista en Bioética por la Facultad de Medicina de la USP, y en Sexualidad Humana por Sbrash, y miembro de la Sociedad Brasileña de Bioética, entre otras actividades académicas. Ha coordinado aquí el trabajo de varios profesores brasileños —especialistas que trabajan en Bioética en varias instituciones— en torno a una visión interdisciplinaria de la Bioética y la presentación de reflexiones sobre los problemas éticos que diariamente acontecen en la práctica profesional, con dudas ligadas a la vida, la salud y la nuevas tecnologías.

— Sérgio Rego. **A Formação Ética dos Médicos. Saindo da adolescência com a vida (dos outros) nas mãos**. Editora Fio-cruz, Río de Janeiro, 2005, 183 pgs.

El autor es médico pediatra, con un doctorado en Salud Colectiva por el

Instituto de Medicina Social de la Uerj, investigador y profesor de Bioética, y director de la Sociedad de Bioética del Estado de Río de Janeiro. Quiere realizar un aporte a la formación de los estudiantes de Medicina de Brasil en el área de la ética médica y la bioética, partiendo primero del conocimiento de la situación actual; quiere detectar sus insuficiencias, saber si es posible reformarla y adecuarla a los avances existentes en pedagogía de la ética, desde las teorías del desdesarrollo moral de Piaget y Kohlberg. Se interesa por los valores que realmente viven los estudiantes de Medicina, para comprender mejor las posibilidades y los límites de su educación moral.

— Pablo Requena Meana. **Modelos de bioética clínica. Presentación crítica del principialismo y la casuística**. Edizioni Università Della Santa Croce, Roma, 2005, 340 pgs.

El autor es licenciado en Medicina y Cirugía, y doctor en Teología Moral, profesor del Departamento de Teología Moral de la Universidad Pontificia de la Santa Cruz, en Roma. Ha trabajado especialmente en los métodos de la bioética clínica norteamericana, así como en las cuestiones morales relativas al uso de células madre. Este libro es su tesis de doctorado, y en ella aborda a fondo el problema de la metodología de la Bioética norteamericana, y en concreto de dos de los modelos más conocidos: el principialismo de Beauchamp y Childress, y la casuística de Jonsen. Se trata de dos propuestas bien caracterizadas desde el

punto de vista teórico, cuya influencia es innegable a nivel internacional.

Muchas veces estos paradigmas se presentan como contrapuestos, ya que el primero centra su atención en los principios, mientras el segundo lo hace en situaciones particulares. Sin embargo, el estudio detenido que realiza Pablo Requena de la obra de estos autores, así como el análisis de las críticas que han suscitado, le permite afirmar que existe un gran paralelismo entre ellos, y plantea la duda sobre la validez real de esos métodos como instrumentos adecuados para la educación ética del personal sanitario.

— **Actas del Congreso Internacional «Evangelium Vitae: 10 años de Evangelio y Vida»**, organizado por el Instituto de Bioética de la Facultad de Ciencias Médicas de la Pontificia Universidad Católica Argentina, 26-27 de septiembre de 2005. Edición especial de la Revista Vida y Ética, Buenos Aires, Año 6, n° 2, Diciembre 2005, 247 pgs.

Bajo la coordinación del P. Alberto Bochaty, Director del Instituto de Bioética de la UCA, se editan las Actas de este Congreso Internacional, en el que participaron especialistas de diversos países, con la presencia de Mons. Elio Sgreccia, Maurizio Calipari y M^a Luisa Di Pietro, desde Italia, Mons. Fernando Chomalí desde Chile, y Carol Taylor y Robert Barnet, de la Georgetown University de Washington.

— Miguel Kottow (Editor). **Bioética e investigación con seres humanos y**

en animales. Ponencias presentadas al Taller organizado por el Comité Asesor de Bioética de CONICYT, noviembre 2005. CONICYT, Santiago de Chile, 2006, 133 pgs.

Miguel Kottow es médico, magíster en Sociología y profesor titular de la Universidad de Chile, donde enseña Bioética y Antropología médica. Forma parte también del Comité de Ética de la Comisión Nacional de Ciencia y Tecnología de Chile, y ha coordinado en esta ocasión un Taller de diálogo entre quienes participan en investigación con seres humanos y con animales, con más de una docena de ponencias. Todas abordan distintos aspectos de la ética de la investigación, y experiencias de cómo asegurar el nivel técnico y ético de las investigaciones, dando la mayor protección posible a las personas que participan en los ensayos clínicos, y también a los animales utilizados para experimentación.

Varias de las ponencias hacen referencia a la enseñanza de la ética en Medicina y en Ciencias básicas, y otras se centran en el papel de los comités de evaluación ético científico.

— Pau Agulles Simó. **La objeción de conciencia farmacéutica en España.** Edizioni Università Della Santa Croce, Roma, 2006, 523 pgs.

El autor es licenciado en Farmacia por la Universitat de Barcelona y doctor en Teología Moral, y desarrolla actualmente su labor docente y de investigación en el departamento de Teología Moral de la Pontificia Università della Santa Croce (Roma). Esta obra, que es su tesis de

doctorado, se centra en la objeción de conciencia en el ámbito del profesional farmacéutico.

Parte de la situación en España, donde el farmacéutico se puede encontrar con la obligación legal de participar en la fase consultiva, preparatoria y ejecutiva de actos contra la vida o la dignidad de la persona, según su conciencia. Se puede plantear así el dilema interno entre la obediencia a la ley civil y el derecho —que a veces habrá que entenderlo como un verdadero deber— de oponer objeción de conciencia a su acatamiento. La tensión entre la dimensión legal y la dimensión moral no es a veces fácil de resolver. El autor analiza primero la fundamentación de la objeción de conciencia y su regulación jurídica en España, así como sus fundamentos teológico-morales, y todo lo expuesto sobre el tema en el Magisterio de la Iglesia Católica. En la segunda parte analiza cada uno de los principales problemas que se presentan en el trabajo profesional del farmacéutico: el aborto, las píldoras del día siguiente, la anticoncepción, la eutanasia, y otras cuestiones quizás no tan llamativas, pero también muy actuales: la dispensación de jeringuillas a los toxicómanos, la colaboración en técnicas de reproducción asistida, o en experimentación con fines bélicos.

— Andrés Ollero. **Bioderecho. Entre la vida y la muerte.** Aranzadi Colección: The Global Law Collection, 1ª edición, 2006, 272 pgs.

La bioética ha cobrado autonomía académica y difusión social, al abordar los problemas relacionados con el origen

y final de la vida humana y las exigencias morales derivadas de su protección. Su repercusión sobre el derecho plantea exigencias específicas, relacionadas con el aborto, la posibilidad de disponer para unos u otros fines de embriones humanos o la eutanasia. Ha surgido así el bioderecho, que se verá urgido por la biopolítica, para que le sirva de instrumento convirtiendo en socialmente normales determinados planteamientos moralmente cuestionados.

Andrés Ollero es catedrático de Filosofía del Derecho en la Universidad Rey Juan Carlos (Madrid). Entre sus obras más relevantes, particularmente atentas a la jurisprudencia constitucional española, pueden citarse: Derechos humanos y metodología jurídica (1989), Discriminación por razón de sexo (1999), Igualdad en la aplicación de la ley y precedente judicial (2ª ed. 2005), Derecho a la verdad (2005), España ¿un Estado laico? (2005) y ¿Tiene razón el derecho? (2ª ed. 2006).

— Varios Autores. **Bioética y Ciencia.** Edita: Universidad Católica de Valencia, Valencia, 2006.

La Universidad Católica de Valencia (UCV) ha publicado un libro monográfico realizado por varios investigadores valencianos sobre ciencia y bioética que aborda la dimensión ética de los trabajos sobre el proyecto de genoma humano, la clonación, la investigación con células madre y la terapia génica. El libro abarca las relaciones entre bioética, antropología y derecho. También aborda diversos aspectos relacionados con el final de la vida humana, entre ellos el

cuidado de los ancianos, la muerte, y la eutanasia, según explicó la vicerrectora de Investigación y Calidad de la UCV y coordinadora del monográfico, Asunción Gandía, que señaló que es necesario un control ético de las aplicaciones de los avances tecnológicos para salvaguardar la dignidad de la persona. Entre los investigadores que han participado se encuentran especialistas como José Manuel García Verdugo, catedrático de Biología Celular; José Hernández Yago, jefe de Laboratorio de Organización Celular del Centro de Investigación Príncipe Felipe; José Delfín Villalaín, catedrático de Medicina Legal, y Eduardo Ortiz, decano de la Facultad de Sociología y Ciencias Humanas de la Universidad Católica de Valencia.

— Gloria M^a Tomás y Garrido. **Cuestiones actuales de Bioética**. Eunsa, Pamplona, 2006.

Aquí se tratan de modo sencillo y accesible a un público culto, pero no necesariamente experto, los temas de mayor interés y actualidad en el campo de la bioética. Tras una breve definición del concepto de bioética, se ofrece su fundamentación antropológica centrada en la dignidad del ser y del obrar de la persona. Desde esa perspectiva se aborda la bioética de la vida humana desde su concepción hasta su término natural, así como las diversas biotecnologías, como por ejemplo, técnicas de reproducción asistida, reproducción humana asexual, anticoncepción, aborto y esterilización, eutanasia, etc. La amplia dedicación de la autora a todos

estos asuntos, junto con su competencia científica, hacen que Cuestiones actuales de Bioética sea una herramienta extraordinariamente útil para cursos breves que traten sobre esta materia, y un complemento cultural para abordar temas que se plantean continuamente en la sociedad actual en las que demasiadas veces se omite una adecuada reflexión sobre la persona humana.

— Enrique Molina y José M^a Pardo. **Sociedad contemporánea y cultura de la vida: presente y futuro de la Bioética**. Eunsa, Pamplona, 2006.

El progreso acelerado del conocimiento científico y de la tecnología ha hecho que vaya siendo disponer cada vez de más medios capaces de actuar sobre la vida de los hombres, en cualquiera de sus estadios de desarrollo, desde la concepción —y antes— hasta la muerte. Y es de prever que el proceso continúe en los tiempos venideros. El enorme potencial que suponen ese conocimiento y esa tecnología, como es lógico, ha suscitado grandes esperanzas en la humanidad. Pero al mismo tiempo, conocimiento y tecnología pueden representar una formidable amenaza contra la vida humana, ya que a veces, incluso bajo la justificación aparentemente recta de servirla, la violentan, la manipulan y la destruyen. Por el conocimiento y los medios de que dispone, el hombre de nuestro tiempo está sometido a la tentación de erigirse en señor y dueño de la vida, disponiendo sobre ella a todos los niveles: legislativo, sanitario científico, etc. Parece fácil entender que el recto uso de ese poder, siempre

progreso, y por tanto, en sí mismo, bueno y esperanzador, está estrechamente vinculado al modo en que se concibe lo que la vida humana es y lo que significa y lleva consigo.

— Marcos Gómez Sancho. **El hombre y el médico ante la muerte**. Arán Ediciones SL, Madrid, 2006, 227 pgs.

El Dr. Gómez Sancho es Dr. en Medicina, Especialista en Anestesiología y reanimación, y en Cuidados Paliativos, que ha promovido en España y América; actualmente es profesor de Medicina Paliativa en la Universidad de Las Palmas de Gran Canaria. Ofrece en este libro —fruto de su larga experiencia clínica— una reflexión sobre el modo en que ha cambiado el afrontamiento de la muerte, la negación y medicalización de la muerte en la sociedad actual, la intolerancia al dolor y al sufrimiento de nuestra cultura hedonista, la crisis de las religiones y de los valores y también el culto a la independencia como nuevo valor que conduce a la soledad a muchas personas. Los médicos —según el Dr. Gómez Sancho— tienen además dificultades añadidas para ayudar a los enfermos en su proceso de morir, primero por la falta de formación en la Universidad, y también por el sentimiento de fracaso profesional que experimentan cuando han sido preparados para curar enfermedades. Y habría que añadir, como reflexión final en que profundiza el autor, la correspondiente angustia ante la propia muerte que casi siempre provoca en el personal sanitario el acercamiento a la persona que está a punto de morir.

— Alicia I. Losoviz, Daniel A. Vidal, Alcira Bonilla (coord.) **Bioética y Salud Mental. Intersecciones y Dilemas**. Librería Akadia Editorial, Buenos Aires, 2006, 178 pgs.

La Dra. Losoviz es Psicoanalista, Vicepresidenta 3ª de la Asociación Argentina de Bioética, profesora de Bioética en la Universidad CAECE. El Dr. Vidal es médico psiquiatra, docente del Departamento de Salud Mental de la Universidad de Buenos Aires, y asesor de comité de ética de Hospital Santa Lucía. La Prof. Bonilla es Dra. En Filosofía, profesora de Antropología Filosófica y de Ética en la facultad de Filosofía y Letras de la UBA. Ellos presentan sus aportaciones y las de otros doctores y profesores de otras Universidades argentinas, en una primera obra que quiere «abrir un debate sobre ejes conceptuales que delimite la noción de paradigma bioético, particularmente en Salud Mental, determinando alcances psicopatológicos, éticos, políticos». La intención ha sido —como señala en el prólogo el Dr. Vidal—, «dar algunas respuestas a los muchos interrogantes existentes en el complejo campo de la Bioética y la Salud Mental, planteando algunos de sus dilemas y proponiendo distintos puntos de intersección entre áreas».

— Gabriela Z. Salomone, Mª Elena Domínguez. **La transmisión de la ética: clínica y deontología**. Volumen I. Fundamentos. Letra Viva, Buenos Aires, 2006, 173 pgs.

Coordinan la obra Gabriela Z. Salomone y Mª Elena Domínguez, psicólogas y profesoras ambas de la Cátedra

de Psicología, Ética y Derechos Humanos de la UBA, en Buenos Aires, e incorporan textos de Juan Jorge Michel Fariña, Ignacio Lewkowicz y Oscar D'Amore. Las tres partes de esta reflexión sobre la transmisión de la ética cínica y de la deontología profesional, se centran: primero, en el análisis de la posibilidad y experiencias educativas de la ética; segundo en la dimensión singular y el campo normativo de la ética profesional, y especialmente de los códigos de ética; la tercera parte desarrolla con profundidad los aspectos de una ética de la responsabilidad como base de la deontología de las profesiones clínicas.

— Isabel Cristina de Moura Carvalho. **Educação ambiental: a formação do sujeito ecológico**. 2ª edcn. Cortez Editora, Sao Paulo, Brasil 2006, 256 pgs.

La autora es Psicóloga (PUCSP), especialista en psicoanálisis, magíster en Psicología de la Educación, y doctora en Educación. Actualmente reside en Porto Alegre y es profesora e investigadora de la Universidad Luterana de Brasil. Desde 1982 se ha dedicado a la docencia e investigación en temas de educación ambiental, por lo que este libro recoge principalmente su experiencia docente. Aborda la cuestión ambiental dirigiéndose a los educadores principalmente sobre las propuestas y desafíos que se presentan en Brasil, partiendo de las premisas que debe tener la formación de un «sujeto ecológico», tomado como «el tipo ideal, portador de valores éticos, actitudes y comportamientos ecológicamente orientados, que inciden sobre el plano individual y colectivo».

En la primera parte presenta la situación del movimiento ecologista en Brasil, y la historia social de las relaciones del hombre con la naturaleza. En la segunda parte expone los desafíos epistemológicos, políticos y pedagógicos que presenta el entrelazamiento de cultura, naturaleza y sociedad, con el desarrollo de lo que debería ser una buena educación ambiental, y las bases de una ética ambiental basada en el «dejar ser» y «acoger al no humano».

Finalmente recoge los libros editados, las páginas web y redes de internet, y los documentos recientes, todos publicados en Brasil sobre temas de educación ambiental.

— Carlos Machado de Freitas, Marcelo Firpo Porto. **Saúde, Ambiente e Sustentabilidade**. Editora Fiocruz, Río de Janeiro, Brasil, 2006, 120 pgs.

Carlos Machado es licenciado en Historia, magíster en Ingeniería de Producción, y doctor en Salud Pública. Marcelo Firpo es doctor en ingeniería de Producción, licenciado en Psicología, con postdoctorado en Medicina Social. Ambos son investigadores titulares del Centro de Estudos da Saúde do Trabalhador e Ecologia Humana da Ensp-Fiocruz, en Río de Janeiro.

En este libro presentan de modo resumido, dirigiéndose a estudiantes, profesores y público en general, las cuestiones relativas a Salud y Medio Ambiente, con el análisis de la insustentabilidad ambiental y desde el punto de vista de la salud humana del actual modelo de desarrollo, las iniciativas surgidas en Bra-

sil y los desafíos que presenta un modelo ideal de desarrollo que sea efectivamente sustentable.

— Varios autores. Bioética: **Meio Ambiente, Saúde e Pesquisa**. Edit. Iátria, Sao Paulo, 2006, 203 pgs.

Los autores de este libro provienen de diferentes ámbitos académicos, médicos, biólogos, químicos, doctores en Ciencias, y les une el ser profesores y colaboradores de la Maestría en Bioética de la Universidade do Vale de Sapucaí (UNIVAS), en Pouso Alegre, Brasil. Tratan temas de ética y medio ambiente, epidemiología y salud pública, dilemas bioéticos de la clonación y los diagnósticos genéticos, y sobre todo, se dedica bastante espacio a la ética de la investigación en seres humanos y en animales, y a la bioestadística como herramienta de la investigación y su relación con la Bioética.

— Horacio Jinich. **El paciente y su médico**. Editorial Alfil, 3ª edic. México D.F. 2006, 228 pgs.

El autor es Socio Titular de la Academia nacional de Medicina de México, profesor de Medicina en la Universidad de California, en San Diego, USA, y en la Universidad Anáhuac de México. En este libro recoge su amplia experiencia profesional en torno a la relación médico-paciente en los tiempos actuales de medicina super-científica y super-tecnológica. Ahonda en las raíces de la profunda brecha y de la actual desconfianza que crece entre el profesional de la salud y el paciente, y en la necesidad de empatía y relación profunda entre el ser huma-

no que se siente o se cree enfermo y el profesional que tiene que tratarle según el arte de la medicina. Aborda ejemplos y temas concretos de las diferentes especialidades médicas, así como los dilemas que se plantean al final de la vida, frente al enfermo grave.

— Claudia Infante Castañeda. **Quejas médicas. La insatisfacción de los pacientes con respecto a la calidad de la atención médica**. Editores de textos mexicanos, México D.F. 2006, 211 pgs.

A lo largo de este libro, la Dra. Claudia Infante —Profesora Titular de la Facultad de medicina de la UNAM, y miembro de la Academia nacional de medicina de México— explica en qué forma las quejas médicas son un «hecho social», muchas veces independiente de que existan o no errores o eventos adversos, desde el punto de vista médico. Pretende aportar a través de una investigación científica de los factores que llevan a plantear quejas y el tipo de problemas de atención médica que éstas reflejan, elementos teóricos y empíricos que apoyen una «práctica médica basada en la evidencia» a partir de la cual se sustente un mejoramiento de la relación médico-paciente, disminuya la insatisfacción y, como consecuencia, se reduzca el riesgo de que se planteen quejas, evitando a la vez la práctica de una medicina a la defensiva.

— Roberto Calva Rodríguez. **Bioética**. McGraw Hill, México, 2006, 229 pgs.

El autor es Médico pediatra de la Academia Nacional Mexicana de Pediatría y también de la de Bioética, exdirector de la

Facultad de Medicina de Puebla. En este libro ofrece poco texto, el imprescindible para presentar una interesante serie de definiciones de conceptos y cuestionarios para enseñar a los alumnos los diferentes y variados temas de la Bioética. Muy útil para la organización de talleres con los alumnos.

— Miguel Ciuro Caldani, Pedro F. Hooft, Horacio Salvador (coord..) **El hombre y su medio en la bioética de nuestro tiempo**. XI Jornadas Argentinas y latinoamericanas de Bioética. Rosario, Argentina, 20 y 21 de noviembre de 2006. Ediciones Suárez, Mar del Plata, Argentina, 2006, 85 pgs.

Se recogen en este libro los resúmenes de las intervenciones de la ya tradicional e interesante Jornada anual organizada por la Asociación Argentina de Bioética, que sirve muy bien para conocer los temas de investigación y de trabajo de sus miembros en ese país y también de algunos países vecinos —especialmente Chile- que participan.

— Fernando Lolas Stepke (Editor) **Ética e innovación tecnológica**. Centro Interdisciplinario de Estudios en Bioética de la Universidad de Chile, y Programa de Bioética de la OPS. Santiago de Chile, 2007.

En este libro se recogen las intervenciones de destacados especialistas que participaron en dos jornadas del Seminario «Ética de la Innovación Tecnológica», realizado el 29 de agosto y el 17 de noviembre del 2006, en el marco del Proyecto Bicentenario en Ciencia y Tecnología,

patrocinado por la Comisión Nacional de Ciencia y Tecnología de Chile y el banco Mundial. El volumen está dividido en tres secciones: filosofía, ciencia e innovación; Innovación y propiedad intelectual; y Medicina e innovación. Incluye artículos de: Jorge Acevedo, Salvador Darío Bergel, José Manuel Cousiño, José Gerardo de Freitas Drumond, Marcos García de la Huerta, Fernando Lolas, Ricardo B. Maccioni, Ana Francisca Preller, Pere Puigdoménech, Alma Eunice Rendón, Eduardo Rodríguez, Leonel Rojo y Mariano Ruiz-Esquide.

— Carlos Lara Roche. **Manual de Bioética. Defensa y promoción de la persona**. Ediciones San Pablo, Guatemala, 2007, 198 pgs.

El autor es Médico y Cirujano por la Universidad de San Carlos de Guatemala, Licenciado en Historia por la Universidad del Valle de Guatemala, y Especialista en Bioética por la Universidad de La Sabana, Colombia. Es fundador y presidente de la Asociación Guatemalteca de Bioética. En esta obra, con lenguaje sencillo y directo, ofrece una panorámica general de la Bioética, desde la fundamentación, centrada en una abertura a la trascendencia de la persona humana y su dignidad, hasta los problemas concretos del inicio y fin de la vida: la identidad y estatuto del embrión humano, la sexualidad humana desde las diferentes reflexiones bioéticas, la ética en la procreación, calidad de vida, eutanasia, cuidados paliativos. Cierra el libro con la atención a dos problemas específicos de la ética clínica: el trasplante de tejidos, y la muerte cerebral.

Recensiones:

— Fernando Lolas, Álvaro Quezada y Eduardo Rodríguez (Editores). **Investigación en salud. Dimensión ética.** CIEB Universidad de Chile, 2006, 390 pgs.

El Centro Interdisciplinario de Estudios en Bioética (CIEB) de la Universidad de Chile, en conjunto con la Unidad de Bioética de la Organización Panamericana de la Salud OPS/OMS, acaba de publicar un manual de ética de la investigación en salud. El volumen reúne contribuciones de miembros académicos del CIEB y de alumnos del Programa Internacional de Ética de la Investigación Biomédica y Psicosocial auspiciado por el Fogarty International Center de los National Institutes of Health (USA), investigadores y académicos de más de siete países latinoamericanos. Los editores del libro son el Dr. Fernando Lolas, Director de la Unidad de Bioética OPS/OMS, Álvaro Quezada, encargado de publicaciones de dicha Unidad, y Eduardo Rodríguez Yunta, Coordinador del Programa de Ética de la Investigación ya señalado.

El libro aborda tópicos de ética de la investigación, con capítulos sobre las ciencias sociales, la salud pública, las funciones de los comités de ética, las normas legales en países latinoamericanos, la confidencialidad, la odontología, el trabajo con animales de laboratorio, los estudios multicéntricos, los conflictos de interés y la ética de la publicación científica, entre otros. En definitiva, la mayor parte de las cuestiones actualmente en debate en Bioética sobre la investigación científica y biomédica. Incluye además, pautas y

declaraciones de indiscutida vigencia. Cuenta con una bibliografía relevante, con fuentes de referencia y un listado de instituciones y recursos investigativos que incrementan su utilidad.

El volumen está dirigido —en palabras de Fernando Lolas «a manera de prólogo»- «a investigadores latinoamericanos que deseen una orientación en algunos debates actuales sobre control y regulación de su trabajo. También a estudiantes que inician una carrera académica y precisan conocer los fundamentos de la competitividad y legitimidad que caracterizan el ambiente internacional. Los directivos de instituciones académicas y los miembros de comités de ética encontrarán aquí material para reflexionar y decidir (...) Aspiramos a que legisladores y políticos mediten sobre las consecuencias de la investigación científica, aunque su nivel no sea comparable al de países más prósperos»

Organizado el diecinueve capítulos, presenta en primer lugar una Introducción de la historia y el presente de la Bioética como disciplina de diálogo ético creativo. A continuación se analizan los tipos de investigación científica, y en especial la desarrollada con seres humanos en el contexto social de los países en desarrollo. Se presenta una breve historia de la ética de la investigación con seres humanos, las normas legales existentes, tanto para la investigación como para los comités de ética de la investigación científica, y la situación actual de éstos en los países latinoamericanos y del Caribe.

Como aspectos más concretos, se analiza la ética de la salud pública y de

la investigación en ciencias sociales, que supone una buena novedad en este tipo de estudios, pues ha estado muy centrada la reflexión ética en las ciencias biomédicas y sobre todo en el ámbito clínico. Están incluidos también —entre otros— estudios sobre la investigación en genética humana, los ensayos clínicos, la investigación con embriones humanos, o la que se realiza con poblaciones más vulnerables, como menores de edad, mujeres, adultos mayores, enfermos terminales o personas infectadas con VIH/Sida.

Se trata en definitiva de un repaso bastante completo de la mayoría de las cuestiones éticas debatidas en el campo de la investigación en salud. Con análisis bien fundados, con una muy buena utilización de la bibliografía más reciente, pienso que —aunque no sea la intención de los propios autores— es, de hecho, el primer Manual sobre ética de la Investigación en Salud editado en Latinoamérica. Será de una gran utilidad en la formación en este ámbito de los profesionales que tienen relación con la salud, y también en el debate público sobre estos temas, tan necesitados de reflexión, de altura académica, y de diálogo constructivo.

Es de agradecer a los editores y autores que hayan realizado este esfuerzo para poner al alcance de todos los resultados de los trabajos e investigaciones realizadas en el Programa Internacional de Ética de la Investigación. Tiene gran importancia que el debate en Bioética se desarrolle a nivel académico y de investigación, y muchas veces las tesis de alumnos de maestrías o postgrados, o

los trabajos de investigación realizados en las Universidades, quedan en un ámbito muy reducido. Todos necesitamos este aporte de estudios de calidad, que mejoran nuestra perspectiva de cuáles son los problemas reales de Bioética en la situación de nuestros países latinoamericanos, para conseguir un debate más útil. En palabras de Fernando Lolas, «las consecuencias éticas, económicas o culturales (de la investigación) no respetan fronteras y afectan por igual a los habitantes de todas las naciones, pobres y ricos, desarrolladas o en desarrollo. Y anticipar desafíos y debates es elemental cautela, no lujo prescindible».

— Roberto Germán Zurriarán. **Los embriones congelados. Un desafío para la bioética.** Eiunsa, Tribuna siglo XXI, 2007-05-28.

Resulta altamente satisfactorio realizar la recensión del libro «Los embriones humanos congelados, un desafío para la bioética», pues ya el título condensa y sugiere un contenido puntual y programático. En efecto, está dividido en cuatro capítulos; cada uno de ellos agota el tema que trata con claridad y precisión, lo que supone un aporte significativo para la Bioética como ciencia pluridisciplinar. El capítulo primero «Origen de los embriones humanos congelados y su tratamiento en la legislación española», tal como explicita el autor, se centra en el «estado de la cuestión: contexto en el que tiene lugar el origen de los embriones humanos congelados y el análisis de las respuestas que el ordenamiento jurídico vigente ofrece ante esta controversia».

La parte central del libro —capítulos segundo y tercero— de carácter netamente filosófico se aborda el carácter individual y personal del embrión humano. En primer lugar a través de la exposición crítica y la interpretación filosófica de los datos que ofrecen las ciencias de la vida respecto a la individualidad del embrión humano (capítulo II: «Carácter individual y personal del embrión humano: una aproximación desde las ciencias empíricas»), y después con clarividencia y realmente de modo exhaustivo se explicita el estatuto ontológico del embrión (capítulo III: «Estatuto ontológico y moral del embrión humano»)

Así, cuando se llega al capítulo cuarto —titulado «Qué hacer con los embriones congelados: discusión ética de las distintas propuestas»— los interrogantes van dando fluidamente soluciones y, principalmente, horizontes de pensamiento y de acción.

El libro, que supera las trescientas páginas, se completa con los siguientes apartados: el Prólogo, elaborado por la Dra. López Moratalla; la Introducción, en la que el autor presenta el objetivo de su trabajo y acusa que lo que está en juego es la imagen que el hombre tiene de sí mismo; con la particularidad de que esta autoconcepción del hombre tiene hoy la posibilidad de condicionar las generaciones futuras. Se advierte también la incidencia que están teniendo las células madre y cómo a pesar de que todavía queda un largo camino que recorrer en sus aplicaciones terapéuticas, por la presión mediática son consideradas el diamante en bruto con el que trabajan

numerosos equipos científicos en todo el mundo, y unas de las razones por las que el siglo XXI es denominado «el siglo de la Biotecnología».

Además de una amplia y actualizada Bibliografía aparece un Glosario, principalmente de términos correspondientes a la Biología molecular, que puede resultar necesario para aquellas personas interesadas en el tema y no expertas en esta disciplina.

Vale la pena señalar el aporte práctico que realiza el autor al terminar cada capítulo: contar con una recapitulación. Bien es cierto que vale la pena recorrer el camino de la lectura y estudio del libro completo, pero cuánto se agradece encontrar un atajo que nos conduzca a la meta esperada, aún sabiendo que en el camino hay más aspectos.

Aprovechamos esas recapitulaciones para exponer las ideas maestras de este trabajo. Se afirma en el primer capítulo cómo la procreación que es una dimensión humana que, con el uso abusivo de las técnicas de reproducción asistida, ha quedado reducida a un mero proceso fisiológico sin otro sentido que aquel que el hombre quiera darle en cada momento. Y unas de las cuestiones espinosas —motivo estrella del libro— son los embriones sobrantes.

Nos percatamos, a través del segundo capítulo cómo la biología nos ofrece el dato de que al final de la concepción se inaugura, como radical novedad, una nueva vida, que no es al del padre ni la de la madre, sino propia, y que las ciencias empíricas describen la indeterminación y apertura biológicas del individuo

humano, pero que no le corresponde a ellas esclarecer el carácter personal de ese individuo y con ello el fundamento de su dignidad.

El tercer capítulo concreta su recapitulación en tres puntos clave: el embrión no sólo es miembro de la especie *homo sapiens sapiens* o de naturaleza humana, sino también un ser personal; la filosofía de la inmanencia — aún con sus aspectos positivos— es representativa de una desontologización progresiva del concepto de «persona» provocada por una desteleologización previa de la naturaleza, que conlleva no reconocer en todo embrión de la especie *homo sapiens sapiens*, a una persona con derechos esgrimibles frente a los poderosos; por último, la razón práctica, que ordena proteger la vida humana, no puede confiarse sin reservas a una postura teóricamente deficitaria, no puede limitar su radio de acción arbitrariamente, con base en planteamientos teóricos cuyo alcance está limitado por presupuestos discutibles.

A partir de estos supuestos, la conclusión principal a la que llega el autor es doble: la primera, de naturaleza teórica, se refiere al estatuto biológico-filosófico del embrión humano; la segunda, de carácter práctico es una cuestión decisiva, en concreto qué se puede hacer y qué no con los embriones congelados resultantes de los procesos de fecundación *in vitro*: donarlos a otras parejas con fines reproductivas-adopción; donarlos para investigación; destruirlos o descongelarlos y dejarlos morir.

Tras un razonamiento pluridisciplinar —bioético— señala el Dr. Roberto German —tal como opinamos otros muchos entre

los que me cuento— que descongelarlos y dejarlos morir es la solución «menos mala» al destino de estos embriones.

El debate sigue abierto, y tal como ya hemos expuesto, el autor abre horizontes para seguir planteando con rigor científico y solidaridad humana el modo de defender la vida humana incipiente. Sólo resta darnos todos a enhorabuena por contar con este trabajo y desear al autor una continuidad fructífera en su investigación.

Gloria M^a Tomás y Garrido
Profesora de Bioética UCAM

— Vicente Bellver Capella. **Por una bioética razonable. Medios de comunicación, comités de ética y derecho**. Editorial Comares. 2006, 298 páginas.

La gran conversación bioética se nutre de la aportación de muchos interlocutores. En su nuevo libro, Vicente Bellver Capella se refiere a tres de los agentes de esa conversación: los medios de comunicación, por su importancia en la formación de la opinión pública; las comisiones de bioética locales, nacionales e internacionales, por su protagonismo en la sociedad; y el Bioderecho, que en los últimos años ha crecido de manera exponencial.

El objeto específico de esta obra, como el autor señala en su introducción, es reflexionar sobre las condiciones que deben darse para que la conversación bioética no decaiga, sino para que mantenga su fecundidad y sea capaz de acometer los grandes desafíos que tiene por delante, ofreciendo respuestas razonables.

Se trata de un libro fundamentalmente académico, que además es una excelente obra para estudio, consulta y reflexión para aquellos que siguen el discurso bioético, pues ofrece un claro manejo del contenido, y múltiples ejemplos que ilustran el panorama actual del tema, tanto a nivel nacional como internacional.

«Por una bioética razonable» consta de cinco capítulos. En el primero se ocupa de la función, y sobre todo, de la gran responsabilidad de los medios de comunicación en el tratamiento de la información bioética. En el segundo capítulo analiza la situación de los comités de bioética, tanto locales y nacionales como internacionales. Aunque hace referencia a los principales comités internacionales y nacionales de bioética, se centra en el estudio de los comités de ética asistencial en España y aporta novedosas reflexiones respecto de su funcionamiento. Más adelante, en los capítulos tercero y cuarto, Vicente Bellver hace referencia al contenido y límites de los derechos a la vida y a la asistencia sanitaria y, aborda desde un planteamiento crítico las recientes regulaciones sobre los derechos de los pacientes. El último capítulo está dedicado al derecho internacional de la bioética, en donde el autor realiza un interesante análisis y comparación entre dos de los documentos que tanto la UNESCO como el Consejo de Europa han elaborado respecto de la bioética.

En lo particular, considero que una de las fortalezas de esta obra se presenta en la primera parte, en la que se muestra la función primordial de los medios de comunicación en el estudio y divulgación de la bioética. Debido al carácter universal

de internet, al que se incorporan cada vez un mayor número de personas en busca de información, conviene entender la preocupación que Vicente Bellver plantea en su libro, en donde hace referencia a las deficiencias y el manejo insuficiente de las informaciones biomédicas, que pueden llegar a incurrir en una violación flagrante de los derechos de las personas.

El autor advierte que la manipulación de la información es relativamente sencilla y eficaz porque, bajo la aparente neutralidad científica se introduce un mensaje de salvación personal y social que es tan difícil de advertir como de evitar. Para combatir ese riesgo el autor ofrece una batería de propuestas dirigidas a orientar el trabajo de los profesionales de la información.

En ningún caso se plantea la necesidad de un código específico para los periodistas, sino que se guíen por valores y principios que eviten en sus informaciones a sus lectores el sensacionalismo, el sesgo o las informaciones tendenciosas. Lo que se requiere es que los comunicadores de divulgación científica y tecnológica observen exigencias de precisión en la información difundida, honradez en el manejo de los datos y pertinencia en la elección de los temas, considerando los intereses y necesidades del público.

Otro protagonista destacado en la conversación bioética son los centros de investigación y docencia en esta materia; las asociaciones y los comités de bioética. De ellos trata el autor en la segunda parte del libro. Describe la tipología de los comités y después de referirse a los más relevantes a nivel internacional —como

el Comité Internacional de Bioética de la UNESCO o el Comité Director de Bioética del Consejo de Europa—, el autor centra su atención en el análisis de la normativa autonómica española, por la que se regulan los comités regionales de bioética y los comités de ética asistencial.

Bellver subraya que la condición fundamental de las comisiones de bioética debe ser su independencia. Sólo si esos organismos actúan así, sus trabajos podrán ser una valiosa orientación tanto para los poderes públicos, como para los ciudadanos.

La tercera parte del libro trata de algunas cuestiones de bioderecho. Aquí nos encontramos con un concienzudo análisis de la normativa española sobre los derechos de los pacientes en el que se señalan las deficiencias que no han sido suficientemente puestas de manifiesto y que deberían ser enmendadas, para que esas proclamaciones de derechos sean realmente efectivas.

Los derechos de los pacientes —enfatisa— no constituyen una nueva categoría de derechos; son nuevas formas de garantizar los derechos comunes a cualquier ser humano. Son medios para lograr que los derechos universales puedan ser disfrutados por unas personas —los pacientes— que pasan por unas circunstancias de especial vulnerabilidad para ejercer y defender sus derechos.

Finalmente, Vicente Bellver lleva al lector a reflexionar sobre el derecho internacional de la bioética. Estudia y compara los dos grandes textos jurídicos que se han emitido a nivel internacional. La reciente Declaración Universal

sobre Bioética y Derechos Humanos de la UNESCO (2005) y el Convenio del Consejo de Europa relativo a los Derechos Humanos y la Biomedicina (1997). Ambos textos son piedras angulares sobre las que construir un Derecho universal de la bioética. El autor considera que, a pesar de sus limitaciones, estos pasos han sentado unas bases bioéticas universales y sus resultados han sido fecundos.

Como Vicente Bellver explica en su nuevo libro, en el mundo globalizado del presente las normas de alcance estatal resultan insuficientes para proteger los derechos de la persona en biomedicina. La única manera de controlar la fuerza del mercado global, que no conoce de derechos sino sólo de competencia y beneficio económico, es la globalización de los derechos a través de las normas internacionales mencionadas y las que se vayan aprobando en el futuro.

Podría dar más ilustraciones sobre los aspectos del libro, pero con lo que se ha expuesto el lector se forma una opinión que podrá ser ampliada con la lectura directa del texto. El libro de Vicente Bellver constituye una novedosa y original aportación a la disciplina del bioderecho. Novedosa porque se ocupa del análisis crítico de algunas de las normas sobre biomedicina más relevantes aprobadas por España y por la comunidad internacional en los últimos años. Y original porque en ella se trata, por primera vez, de uno de los elementos que más condicionan los discursos biojurídicos, como son los medios de comunicación.

Aída María Ponce del Castillo