

Bibliografía recibida

Sección elaborada por **Francisco Javier León Correa**

— Pau Agulles Simó, Manuel Guillén Pascual. **Ética de la investigación biomédica: trasplantes, vacunas y embriones**. Valencia: EDICEP; 2011.

Pau Agulles es Licenciado en Farmacia por la Universidad de Barcelona y Doctor en Teología Moral, docente en el Departamento de Teología Moral de la Pontificia Università della Santa Croce en Roma. Manuel Guillén es licenciado en Farmacia por la Universidad de Granada y Doctor en Teología Moral. En este libro, dentro del contexto de una investigación biomédica que busca el marco ético adecuado, abordan algunas de las cuestiones más actuales: la donación-compra de órganos y tejidos humanos destinados a trasplantes; las líneas celulares que se obtienen de abortos humanos voluntarios y que, entre otras cosas, se emplean para preparar algunas de las vacunas más recurridas en el ámbito de la Salud pública; y la producción de embriones o el uso de los sobrantes de la reproducción humana asistida para fines científicos, como por ejemplo, el desarrollo de células madre. Realizan en la primera parte un análisis de los datos de las ciencias biomédicas, para profundizar en la segunda parte en la valoración moral de cada uno de los temas planteados: el estatuto del embrión, los trasplantes, la objeción de conciencia sanitaria y los grados de cooperación

al mal, y las valoraciones específicas de cada aspecto.

— Javier de la Torre (Editor) **Adolescencia, menor maduro y bioética**. Madrid: Universidad Pontificia de Comillas; 2011.

Esta obra, la número 24 de la colección de Dilemas éticos de la Medicina actual, es el resultado de la reflexión desde una perspectiva interdisciplinar en torno al tema del menor maduro y la adolescencia desde el punto de vista de la sociología, el derecho, la antropología, la medicina y la reflexión política. Es una aportación novedosa que aporta claves para un mejor debate social en un tema candente: hasta dónde pueden autodeterminarse los menores adolescentes, que actualmente son psicológicamente muy heterogéneos, pues pueden vivir instalados en la infancia mucho tiempo, o madurar muy tempranamente, pueden estar muy integrados o desintegrados socialmente, muy bien formados o casi analfabetos que no pueden asimilar las experiencias e informaciones de nuestra sociedad.

Francisco Javier de la Torre, director de la Cátedra Bioética de la Universidad de Comillas analiza los conceptos de autonomía y dependencia; Fernando Vidal, de la Facultad de Ciencias Humanas y Sociales, el concepto de adolescencia;

Ma del Carmen Meneses la asunción de riesgos como modo de madurar en la adolescencia. La Dra. Montserrat Esquerda, Josep Pifarre y Eva Miquel, de la Facultad de Medicina de Lleida, estudian la valoración de la competencia en el menor, y el salto que se produce de la teoría a la práctica clínica. La Dra. Marta Sánchez Jacob se centra en la realidad del menor en la consulta de Pediatría. José Ma Ruiz de Huidobro escribe sobre el valor jurídico de las decisiones del menor maduro: Agustín Domingo Moratalla, de la Facultad de Filosofía de Valencia, analiza el tratamiento del menor en las políticas públicas, que oscilan entre la protección o la «adolescencización» desde la moral pública. Finalmente, Javier de la Torre aporta unos apuntes desde la teología sobre el menor maduro, el adolescente y la familia.

— Allen E. Buchanan, Dan W. Brock. **Decidir por otros. Ética de la toma de decisiones subrogada.** México: UNAM y Fondo de Cultura Económica; 2009.

Allen E. Buchanan es profesor de filosofía en la Universidad de Duke, fue parte de la Comisión sobre Ética Médica del Presidente en 1983 y ha publicado numerosos libros sobre justicia y autodeterminación, fundamentos morales para una legislación universal, genética y justicia, etc. Dan W. Brock es profesor de ética médica en la Universidad de Harvard y director de su División de Ética Médica, doctor en filosofía por la Universidad de Columbia. Ambos se han basado en sus escritos anteriores para elaborar en conjunto esta obra, un detenido análisis

de los aspectos éticos de las decisiones que deben tomarse por otros, por los que no pueden decidir por sí mismos, especialmente por los pacientes incapaces respecto a la toma de decisiones médicas.

Analizan en una primera parte las nociones de capacidad e incapacidad, el marco ético primordial en que apoyarse para tomar las decisiones en salud por otros, con los valores éticos subyacentes a tres de las posibles soluciones: las voluntades previas, el juicio sustitutivo y el principio del mejor interés del paciente. Estudian el racionamiento de la atención médica, que puede presentar inequidades en el caso de decisiones sobre personas incompetentes, y la responsabilidad moral de las familias para con los ancianos incapaces.

En la segunda parte, se centran en tres temas: los menores de edad, los límites de su autodeterminación y el interés de los padres en tomar decisiones relacionadas con sus hijos, y dentro de esto, dedican un capítulo a los recién nacidos. En segundo lugar, los ancianos, y en tercer lugar, los enfermos mentales, y en especial pacientes de Alzheimer, aplicando de modo práctico las nociones teóricas analizadas en la primera parte del libro.

— Carlos María Romeo Casabona. **Los nuevos horizontes de la investigación genética.** Granada: Editorial Comares; 2011.

Esta monografía pretende hacer frente a la investigación genética desde un enfoque multidisciplinar y para ello se ha contado con un conjunto de cualificados autores que abordan estos tres diferentes

aspectos: científico, jurídico y bioético. El Proyecto Genoma Humano (PGH) constituye un ejemplo paradigmático, en concreto ahora, gracias a las nuevas líneas de investigación genética a que ha dado lugar su culminación, así la proteómica y la farmacogenética. Entre sus múltiples aplicaciones, en el campo de la salud es destacable el diagnóstico de las enfermedades genéticas y la posibilidad de realizar una medicina individualizada, que es la disponibilidad de medicamentos más adaptados tanto a las características propias de la patología que se quiere tratar o prevenir cuanto a las del propio paciente, de tal manera que se gane en eficacia y eficiencia, al tiempo que se reduzcan al máximo cualquier riesgo de eventos adversos. En esta línea, los estudios sobre farmacogenómica y farmacogenética abren inmensas perspectivas de mejora en la salud de los pacientes, pues gracias a ellas también será posible el desarrollo de una medicina personalizada, mediante fármacos adaptados a las características genéticas de aquéllos. Estas iniciativas surgidas en el seno puramente científico reclaman una reflexión en la esfera de lo jurídico, como es la configuración de un marco regulativo capaz de proporcionar a los operadores jurídicos, y muy particularmente al legislador, supranacional, estatal o autonómico, un conjunto de pautas de decisión tanto formales como sustantivas que le permitan la intervención normativa (que debe estar caracterizada por el principio de intervención mínima) de las actividades investigadoras, especialmente en nuevos escenarios en donde se ponen en

juego derechos fundamentales a los que el propio legislador, como el resto de los poderes públicos, están sometidos y comprometidos. En clara ligazón con el derecho fundamental a la investigación científica destaca su incidencia en los derechos de propiedad intelectual e industrial. Existen, por ende, dos formas básicas de protección de los resultados de la investigación en genética: propiedad Intelectual, de la creación científico-técnica, y propiedad Industrial, de las invenciones resultantes de dicha creatividad o producción científico-técnica, siendo la modalidad de la patente su piedra angular, por cuanto es la que otorga una mayor protección, si bien limitada en el tiempo. Por otro lado, estos avances de la Medicina que van aportando las investigaciones genéticas en curso, no deben poner nunca en riesgo el respeto por la dignidad, la libertad y los derechos de la persona humana, así como la prohibición de toda forma de discriminación fundada en las características genéticas. Para reforzar estos valores y principios, en un sector de investigación de vanguardia como es el de la Biología molecular, el papel de los Comités de Ética de la Investigación resulta fundamental. Los comités evalúan tanto estudios genéticos (estudios farmacogenómicos y farmacogenéticos antes aludidos) presentados de forma independiente, como también ensayos clínicos en los que el objetivo principal es el análisis genético o subestudios de ensayos clínicos con medicamentos. Como colofón, y siguiendo lo que es una seña de identidad en las publicaciones de la Cátedra, se ofrecen, por

tanto los aspectos científico, ético y jurídico que permiten obtener una visión global completa, de manera que la aproximación multidisciplinar es uno de los factores de interés de la obra. Esta publicación, es un resultado más de los seminarios monográficos que viene desarrollando ininterrumpidamente desde 1997 la Cátedra Interuniversitaria de Derecho y Genoma Humano, en el que participan reconocidos especialistas españoles y extranjeros (de ahí que la obra incluya artículos en versión original inglesa) de las diversas materias tratadas.

— Paolo Becchi. **Muerte cerebral y trasplante de órganos un problema de ética jurídica.** Madrid: Trotta; 2011.

Al igual que en el caso de Hans Jonas, también las tesis de Paolo Becchi van, en algún sentido, a contracorriente: sus posiciones sobre el trasplante de órganos pueden ser incluidas entre las de quienes creen necesario un replanteamiento sobre los criterios para considerar a una persona como «muerta». El presente ensayo hace hincapié en los aspectos neurológicos, éticos y jurídicos relacionados con la debatida cuestión de la extracción de órganos de pacientes en estado de muerte cerebral constatada para su ulterior uso en trasplantes.

— Cicely Saunders. **Velad conmigo. Inspiración para una vida en cuidados paliativos.** Madrid: Edición SECPAL; 2011.

Libro que explora una preocupación profunda y duradera: la relación entre la biografía personal, la vida espiritual

y la ética de los cuidados. Narrado en primera persona, recoge un abanico de influencias religiosas y filosóficas, así como una vocación sobrenatural para el cuidado de las personas en fase terminal que están afrontando su muerte inminente. «Velad Conmigo» nos acerca al sufrimiento humano, la mortalidad y la búsqueda de sentido.

— Celia Expósito Medina. **La confidencialidad en el registro de datos del paciente.** Madrid: Edición Formación Alcala; 2010.

El camino en la relación médico-paciente, que recientemente ha pasado de afectar a dos personas a ser la del paciente con su equipo asistencial, puede provocar situaciones en las que la confidencialidad se vea alterada. Los implicados deben respetar la confidencialidad de sus datos, procurar intimidad en los espacios físicos, evitar comentarios sobre los historiales no facilitar información a terceras personas sin permiso del paciente...

— Julio Vielva Asejo (Ed. lit.) **Acompañar en la fragilidad: relatos de profesionales de la salud.** Madrid: Universidad Pontificia de Comillas; 2010.

Este libro contiene una selección de los relatos premiados en el Certamen de Relatos Breves organizado por la Escuela de Enfermería y Fisioterapia San Juan de Dios, integrada en la Universidad Pontificia Comillas de Madrid, en colaboración con el Hospital San Rafael, entre 1996 y 2008. Su convocatoria se inspira en San Juan de Dios como modelo de sensibilidad y respuesta ante las necesidades aje-

nas. Los relatos, escritos por profesionales de enfermería y de fisioterapia, e incluso por algún estudiante, transmiten el latir de estas profesiones y componen un rico mosaico de vivencias que tienen lugar en su ejercicio diario.

— J.J. Sarrado-Soldevila, X. Clèries, M. Solà-Pola. **Aprender en entornos sanitarios. Un reto saludable para usuarios y profesionales.** Barcelona: Viguera Editores; 2011.

Aprender en entornos sanitarios. Un reto saludable para usuarios y profesionales es el tercer libro de la colección 'Responsabilidad social y comunicación en el ámbito de la salud'. En él se analiza una temática, con demasiada frecuencia, inusual en los entornos de salud: el aprendizaje compartido tanto para profesionales como para usuarios de los servicios sanitarios.

Esta publicación propone vías y alternativas para garantizar, en determinados supuestos, la construcción solidaria de aprendizajes, proporcionando itinerarios de acompañamiento, apoyo, ayuda, escucha y gestión interactiva de las adversidades.

Los autores han elaborado un texto ágil, documentado, didáctico y propositivo que combina reflexiones y experiencias, estudios y vivencias, críticas y alternativas, pero sin desprender la enfermedad de la persona que la sufre. En este sentido, la incorporación de figuras y tablas facilita la comprensión de los contenidos analizados. Se trata, en síntesis, de una publicación útil, tanto para la ciudadanía en su conjunto como para los

profesionales de la salud, ya que todos, en un momento u otro de la vida, requerimos de servicios sanitarios de calidad que prioricen por igual la enfermedad y la persona que la padece. Del encuentro próximo, informado y respetuoso entre profesionales y usuarios surgen múltiples opciones y alternativas saludables, un reto de aprendizaje continuado y esperanzador.

— Albert Jonsen. **Breve historia de la Ética Médica.** Madrid: San Pablo-Comillas; 2011.

Este libro ofrece una muy buena síntesis de historia de la Ética médica. La larga experiencia docente e investigadora de Albert Jonsen le ha permitido condensar en muy pocas páginas los aspectos más importantes de esta historia. En este volumen no se descuida, además de la tradición judeocristiana occidental, otras tradiciones relevantes, como la medicina china e india. Tampoco se olvidan los grandes cambios que desde el descubrimiento del ADN están afectando a la Ética médica y a la Bioética.

— José María Rodríguez Merino. **Bioética y derechos emergentes.** Madrid: Dykinson SL; 2011.

La Bioética y los Derechos emergentes constituyen dos realidades dinámicas e inacabadas en constante evolución y transformación a lo largo de los distintos sucesos históricos. Ante las situaciones de tensión esencial que se dan entre el progreso del conocimiento científico-técnico, los avances biomédicos y los principios éticos, se vislumbra que los nuevos valo-

res y derechos dimanar de las renovadas valoraciones éticas y de las actualizadas normativas legales que se realizan por causa de los progresos biotecnológicos, por la necesaria formación continuada en las distintas disciplinas, por las adquisiciones de los derechos sociales o por la eclosión de los nuevos grupos religiosos.

Algunos ejemplos de esta emergencia bioética y legal son: la intimidad genética, la autonomía, la igualdad, la solidaridad, la integridad, la vulnerabilidad y la responsabilidad con el medio ambiente, espacialmente, en la ecología celular. Sin olvidar derechos tan emergentes como: la limitación a la excesiva medicalización, el tratamiento a la progresiva psiquiatrización de la sociedad, la prevención de alertas en la salud pública, las vacunaciones masivas e indiscriminadas o los siempre renacidos derechos de los pobres, discapacitados o débiles.

— Gema Revuelta (Coord.) **Dilemas y acuerdos éticos en la comunicación médica**. Madrid: Civitas; 2010.

Las relaciones entre la medicina y la sociedad han experimentado importantes cambios en los últimos años y plantean dilemas éticos también en lo que se refiere a la información, la difusión y el acceso al conocimiento científico. Ciencia, conocimiento y poder constituyen un poderoso entramado que requiere acuerdos transparentes y democráticos. En este contexto, la Bioética trata de proporcionar pautas para enmarcar los problemas que suscita la biomedicina encuadrando la solución de los nuevos conflictos en el respeto a los derechos humanos reconocidos. Los

ciudadanos deben ser informados con rigor y claridad puesto que, para que se puedan tomar decisiones informadas, lo primordial es conocer las cuestiones en discusión y su alcance, de manera que la educación científica, en sentido amplio, es un requisito fundamental para la democracia.

— Carlos María Romeo Casabona (Director) **Enciclopedia de Bioderecho y Bioética**. Granada: Comares; 2011.

Las ciencias de la vida y de la salud vienen planteando desde la segunda mitad del siglo pasado numerosos interrogantes relacionados con la validez de sus aplicaciones y de sus metodologías para lograr acrecentar el conocimiento y posibilitar avances en las prestaciones relativas a la salud. La Cátedra Interuniversitaria de Derecho y Genoma Humano continúa el camino que emprendió hace ya diecisiete años hacia la promoción del estudio e investigación de los aspectos científicos, éticos y jurídicos de la Biomedicina en general, y de la genética humana en particular. En esta ocasión, con la colaboración del Instituto Roche y la Editorial Comares, se ha pretendido dar un importante paso en esta dirección al tratar de recopilar todos los aspectos objeto del Bioderecho y la Bioética en un solo volumen de sencilla consulta.

Así, la Enciclopedia de Bioderecho y Bioética es una obra colectiva, multidisciplinar y plural que pretende sistematizar y poner al alcance de los interesados y del público en general lo más significativo del pensamiento bioético y biojurídico, de forma completa, didáctica y rigurosa. En

ella se abordan los temas más polémicos y los conflictos emergentes, qué valores, bienes o derechos se han visto implicados y cuáles han sido las soluciones propuestas desde la Bioética y las posiciones sociales cristalizadas en normas jurídicas o concretadas en decisiones judiciales cruciales.

De este modo, se ofrece una referencia que permite no sólo obtener un conocimiento fundamental de cada una de las materias que se recogen en la obra, sino también de las relaciones que existen entre las mismas, colmándose así una laguna que existía en este campo en nuestra lengua.

— Juan-Ramón Lacadena Calero. **Genética y Sociedad**. Madrid: Real Academia de Farmacia; 2011.

Recopilación y actualización de las reflexiones que el autor, Juan-Ramón Lacadena Calero, ha venido haciendo en los últimos años sobre estos temas tan apasionantes desde el punto de vista científico y muchas veces controvertidos desde el punto de vista ético y social. Necesariamente, el contenido de este discurso está basado en numerosos trabajos anteriores suyos que abarcan temas muy diversos dentro de la temática general «Genética y Sociedad».

— Ricardo García Manrique. **La medida de lo humano. Ensayos de bioética y cine**. Madrid: Civitas; 2011.

La pregunta por la medida de lo humano es la pregunta por las razones que justifican el especial valor que los humanos nos atribuimos, y que solemos

llamar dignidad. Ésta es la pregunta fundamental de la bioética, porque su respuesta nos permitirá articular soluciones sensatas, coherentes y justificadas a sus problemas más cercanos y acuciantes, como los que suscitan el aborto, la eutanasia, las nuevas formas de reproducción o la manipulación genética. El cine es una base adecuada y amena para pensar en todo esto, porque el razonamiento práctico se ve estimulado por la presentación contextualizada de los problemas que ha de abordar, y eso es precisamente lo que hacen las películas que aquí se comentan: mostrarlos tal y como realmente se plantean (o, en el caso de la ciencia ficción, tal y como podrían llegar a plantearse); es decir, no de manera aislada, sino con toda la contaminación vital que conllevan. El libro contiene trece ensayos sobre otras tantas películas y se cierra con un epílogo en el que se destaca y explica la particular vocación narrativa de los problemas bioéticos y, por eso, su especial aptitud para ser objeto de tratamiento fílmico. Por su temática y por el modo llano con que se aborda, podrá ser de interés para un amplio espectro de lectores, desde los aficionados al cine hasta el personal sanitario, pasando por juristas, filósofos y educadores.

— Tomás Domingo Moratalla. **Bioética y cine. De la narración a la deliberación**. Madrid: San Pablo; 2011.

Este libro pretende mostrar el encuentro entre bioética y cine con el trasfondo de un interés formativo, educativo. En los tres primeros capítulos del libro, el autor intenta responder a la pregunta ¿Cuáles

son las razones para utilizar el cine en la formación en bioética? En el capítulo cuarto, Tomás Domingo, propone un método sencillo, cuyo objetivo es promover la deliberación mediante la narración, para que el uso del cine pueda ser productivo. En el quinto capítulo, aplica el método en una película muy significativa en el campo de la bioética: *Wit* (Amar la vida). Finalmente, en el último capítulo, ofrece una selección de películas distribuidas por bloques temáticos de bioética.

Tomás Domingo Moratalla, doctor en Filosofía, es profesor de Filosofía Moral en la [UCM](#) y profesor colaborador de Antropología Filosófica en la [UNED](#). Entre sus temas de investigación destacan la aplicación de la filosofía a temas y problemas como el desarrollo tecnológico, el espacio político, la bioética, la educación o los medios de comunicación social; la didáctica y transmisión de la filosofía, de la ética, y en general de las disciplinas reflexivas; y el desarrollo de una ética de la responsabilidad y de la deliberación. Es autor de numerosas publicaciones, muchas de ellas de carácter didáctico.

— Andrés Cernadas. **La salud y el acceso a los sistemas sanitarios públicos. desigualdades e inequidades.** Madrid: Síntesis; 2011.

Las desigualdades y las inequidades en salud, en la mayoría de los casos, tienen su origen en las desigualdades sociales, de forma que las personas con menos recursos se enfrentan a mayores dificultades para acceder a los sistemas públicos de salud en condiciones de igualdad, y cuando acceden tienen una

mayor probabilidad de acabar recibiendo una atención de menor calidad.

Desde un enfoque principalmente cualitativo, este libro recoge la opinión de los profesionales de la salud, de los usuarios y de informantes clave, con el fin de analizar si ciertos colectivos como los inmigrantes irregulares, las personas sin techo o las personas mayores con muy pocos recursos pueden acceder y hacer un uso estándar de los sistemas de salud públicos al igual que el resto de los ciudadanos.

Los resultados muestran que las personas con menos recursos (económicos, formativos, lingüísticos, relacionales,...) pueden encontrarse con importantes barreras de acceso a los servicios sanitarios públicos y recibir una atención sanitaria de menor calidad, y que esto estaría motivado por la escasez de recursos, los problemas organizativos y de (des)coordinación de los sistemas sanitarios, el rol de los profesionales y las características propias de los colectivos.

Asimismo, este libro lleva a cabo un análisis pormenorizado y actualizado de la bibliografía científica y de los modelos de análisis que se vienen utilizando para estudiar las desigualdades, las inequidades, el acceso o la calidad de los sistemas de salud.

— Carlos María Romeo Casabona. **Los nuevos horizontes de la investigación genética.** Granada: Comares y Fundación BBVA; 2011.

Esta monografía describe algunos temas de especial relevancia para la investigación científica, en general y para

la investigación genética, en particular: una aproximación a su concepto y principios, el estado actual de las reflexiones en materia de su aplicación clínica (farmacogenómica y farmacogenética), el derecho fundamental a la investigación científica y su incidencia en los derechos de propiedad intelectual, así como el papel fundamental de los Comités de Ética de la Investigación; y reclama, a su vez, soluciones ante posibles conflictos de intereses que se deriven de tan vertiginosos avances que involucran los puntos de vista científico, ético, jurídico, social, y económico...

— Elena Lugo. **Introducción a la bioética clínica. Perspectiva personalista.** Ágape; 2011.

La Editorial Ágape acaba de publicar la obra: «Introducción a la bioética clínica. Perspectiva personalista», de la hermana Elena Lugo, doctora en Filosofía por la Universidad de Georgetown (Estados Unidos) y miembro del Instituto Secular de Schoenstatt, Hermanas de María.

La obra, que cuenta con 450 páginas divididas en 9 capítulos, comienza con una introducción a la bioética personalista, luego de la cual la autora destaca la dimensión interpersonal del encuentro clínico, en el que la persona experta acoge la totalidad de la persona enferma y vulnerable de forma competente y empática.

Seguidamente expone la experiencia de enfermarse, los aspectos clínicos al inicio de la vida humana, en el cual desarrolla el contraste explícito entre la procreación natural y la reproducción técnica. Luego dos capítulos se detienen

en la descripción de la muerte, el morir y el cuidado paliativo como antídoto a la eutanasia; un capítulo está dedicado a la investigación clínica; otro a la formación de los comités hospitalarios, destacando la figura del consultor en ética clínica y finalmente un capítulo está dedicado a señalar cómo identificar y prevenir errores en la práctica clínica. El libro incluye un epílogo sobre la filosofía de la medicina.

Según la autora, la novedad de su aporte consiste en fundamentar la bioética clínica en un análisis fenomenológico del acto clínico en sí y señala que quien actúa en ese contexto se debe distinguir por ciertas virtudes como ser: la veracidad, la integridad, la empatía, y la humildad, entre otras. Retiene la tradición del profesionalismo intrínseco a la medicina, expone los principios bioéticos de autonomía, beneficencia, justicia y solidaridad y fundamenta ambas corrientes en la dignidad, integridad y trascendencia de la persona.

— Carlos Pose. **Lo bueno y lo mejor.** Madrid: Triacastela; 2009.

Este libro es un acercamiento breve, claro y riguroso a las cuestiones esenciales de la bioética médica, una disciplina que se encuentra en rápida expansión, pero que precisamente por ello necesita síntesis claras de sus aspectos básicos. Eso es lo que aporta esta obra, que se apoya en la más ilustre tradición filosófica para ofrecer una visión panorámica de los aspectos fundamentales de una materia que ha adquirido en la actualidad la mayor relevancia para la práctica sanitaria. *Lo bueno y lo mejor* parte de una revisión

histórica de los conceptos de salud y enfermedad. Analiza los aspectos éticos de la profesión médica actual y los modelos vigentes de relación clínica. Se detiene en algunas de las cuestiones más candentes del debate bioético: el papel de los sentimientos en la clínica, los fundamentos y las aplicaciones de la deliberación como método para analizar los problemas morales de la medicina, la responsabilidad como concepto central de una bioética médica a la altura del siglo xxi, la teoría y la técnica de un cuidado responsable. Con una concisión que va directamente a lo esencial, esta breve introducción a la bioética médica es un texto ideal para iniciarse en el análisis de los conflictos morales que la práctica clínica presenta cada día. Carlos Pose es profesor de Filosofía en la Universidad Pontificia de Salamanca y miembro de la Fundación Xavier Zubiri.

— Eduardo E. Rivera López. **Problemas de vida o muerte. Diez ensayos de bioética.** Madrid: Marcial Pons; 2011.

El avance de la medicina ha generado enormes desafíos éticos. En ellos está en juego la vida, la muerte, la dignidad y la autonomía de las personas. ¿Debería permitirse la eutanasia voluntaria? ¿Tenemos el deber de garantizarles a nuestros futuros hijos un mínimo de calidad de vida? ¿Deberían las personas con problemas de fertilidad adoptar, en lugar de utilizar técnicas de reproducción asistida? ¿Generará el avance de la genética desigualdades sociales inaceptables? ¿Quién debería tener acceso a la información genética de una persona? ¿Debería permitirse la venta de órganos? Estas son algunas de

las preguntas que se exploran en los diez ensayos reunidos en este volumen. Se trata de artículos independientes, publicados en general en revistas especializadas, que ofrecen, sin embargo, un panorama amplio de algunos de los problemas de la bioética contemporánea.

ÍNDICE (Resumen): Los desafíos éticos de la medicina y la genética contemporáneas. Derecho y bioética. Eutanasia. Aspectos éticos de la eutanasia. Eutanasia y autonomía. Reproducción. Reproducción asistida y la obligación de adoptar. Responsabilidad procreadora y el problema de la no identidad. Genética. La información genética y la distribución de los servicios de salud. La tecnología genética y la justicia distributiva. Trasplantes de órganos. ¿Qué es (exactamente) lo incorrecto de vender partes del propio cuerpo?. Venta de órganos e inquietud moral.

— Francisco José Alarcos. **Objeción de conciencia y sanidad.** Granada: Comares; 2011.

Ni la objeción de conciencia es tan antigua como se presupone, ni la praxis asistencial es tan novedosa que olvide los muchos siglos que lleva realizándose. Si bien es verdad que ambas cuestiones son de extraordinaria actualidad, pues tanto la figura de la objeción como el ejercicio profesional están sufriendo cambios profundos, parece imprescindible para entenderlos conocer el contexto del que emergen y en el que se cristalizan. Lo que este texto contiene es un recorrido por la maduración de la conciencia, las figuras precedentes de la objeción que se

han dado en la historia, el contexto actual y el ámbito de las éticas profesionales, y de la sanitaria en particular, así como la aportación que hace el derecho y la filosofía moral.

— J. Rubio Carracedo. **Ética del siglo XXI**. Barcelona: Proteus; 2009.

Los grandes avances de la Biotecnología han supuesto un formidable desafío para la ética tradicional, que no siempre ha estado a la altura de las circunstancias. Pero actualmente la ética civil ha sabido renovarse, depurar sus principios y enfrentarse a los nuevos retos. Cuestiones tan candentes como la ecoética, la infoética, la bioética, la ética del aborto y de la eutanasia, la ética de la corrupción político-democrática y las nuevas orientaciones hacia una ética universalista sobre la base de los Derechos Humanos fundamentales son abordados en este libro con una intención a la vez clarificadora y esclarecedora. No se trata tanto de ofrecer soluciones cerradas, como de perfilar adecuadamente los problemas y darles la salida ética más pertinente, dejando siempre a las personas el «derecho a decidir».

— Luis Vivanco. **Análisis bioético de las terapias neurodegenerativas basadas en el uso de células madre**. Madrid, Fundación Universitaria Española; 2011. El autor es investigador del Centro de Investigación Biomédica de La Rioja (CIBIR).

Los medios de comunicación suelen presentar al conjunto de las terapias basadas en el uso de células madre como la nueva generación de medicamentos para

pacientes que sufren enfermedades neurodegenerativas. Este tipo de tratamiento de los hechos sólo conduce al error y confusión. Esta situación es especialmente delicada en realidades en las que los interesados son un colectivo importante de la población. Este el caso de Europa en el que se observa un progresivo crecimiento de este colectivo social como consecuencia de un paulatino envejecimiento de la población. En el campo científico, este interés se ha visto reflejado en el gran número de estudios orientados a la búsqueda de tratamientos médicos para patologías tales como la enfermedad de Parkinson o de Alzheimer. En este terreno, la investigación con células madre ha adquirido un lugar importante, siempre acompañado muy de cerca de un gran interés por parte del público. Sin embargo, el necesario análisis bioético sobre las posibilidades reales de desarrollo de este tipo de terapias no puede basarse meramente en la valoración de los aspectos biológicos o técnicos puestos en juego. Otros aspectos requieren ser analizados. Este estudio es una contribución en el campo bioético desde un análisis transdisciplinar que tiene en consideración: (i) el origen de las fuentes de obtención de las células madre que se busca utilizar; (ii) la proporcionalidad a nivel de los riesgos que acompañan estas terapias; (iii) la posibles consecuencias en la calidad de vida de los pacientes tratados; (iv) los posibles efectos colaterales que se pueden derivar de estos tratamientos; (v) y el contexto legal vigente. El estudio permite determinar aquellas líneas de investigación que puedan estar bioéticamente justificadas

tomando como referencia los dos principales modelos bioéticos hoy vigentes: modelo bioético cognitivo y el modelo bioético no cognitivo.

— Luis Vivanco. **Diagnóstico genético pre-implantatorio** (DGP). Madrid, Dickinson SL; 2011. CD Rom.

El autor, investigador del Centro de Investigación Biomédica de La Rioja (CIBIR) analiza en esta obra la ley 14/2006 introdujo en España el marco jurídico necesario para el desarrollo experimental

y uso clínico del diagnóstico genético preimplantatorio (DGP). Desde su aplicación hasta la fecha se han descrito varios casos en los que se ha recurrido a su uso para el nacimiento de niños con determinadas características genéticas. De estos casos, el que mayor seguimiento mediático ha tenido ha sido el del nacimiento del primer bebé medicamento español para el tratamiento de su hermano enfermo de beta-talasemia. En este estudio se hace una valoración bioética y biojurídica del DGP en el sistema de salud español.