

BIBLIOGRAFÍA RECIBIDA

Sección elaborada por FRANCISCO JAVIER LEÓN CORREA

— Roberto Germán Zurriarain (Coord.). **La desprotección del no nacido en el siglo XXI**. Madrid: EIUNSA; 2012.

Este libro, coordinado por Roberto Germán Zurriarain, profesor de la Universidad de La Rioja, reúne once capítulos que son once propuestas para el debate y el diálogo sobre el tema de la protección de la vida humana incipiente. Tiene el objetivo de ser una aportación a los nuevos retos que plantea la dignidad y del valor de la vida humana en las primeras fases de su desarrollo, tratando de mostrar la desprotección existente del no nacido en la actualidad.

Los autores son suficientemente conocidos en el campo de la bioética española: Nicolás Juvé, Gloria Tomás y Garrido, José Sánchez Abad, José López Guzmán, Esteban Rodríguez Martín, Justo Aznar, Natalia López Moratalla, Damián García Olmo, Ángela Aparisi y Roncesvalles Barber. La desprotección del no nacido en el siglo XXI aborda los problemas acerca del inicio de la vida humana: el estatus biológico y antropológico del embrión humano, los problemas y las carencias de las técnicas de reproducción humana asistida (TRA), el diagnóstico preimplantatorio y prenatal, el estado actual de la investigación con células madre, la selección genética de embriones o «bebés-medicamento», la píldora del día después, la ley del aborto, las nuevas tecnologías reproductivas o la determinación de la filiación en las TRA y otros más. Temas que configuran el debate actual sobre el inicio de la vida humana y que abren horizontes a futuras investigaciones.

En medio de algunas corrientes deshumanizadoras que la cultura de la muerte intenta imponer, resulta muy de agradecer el estudio riguroso que esta obra supone.

— Ángel Guerra. **Salvaguardar el medio ambiente**. Pamplona: Ediciones Universidad de Navarra (EUNSA); 2012.

La preocupación ecológica, entendida como protección del medio ambiente, se ha extendido por todo el

mundo en pocos años, y la Iglesia católica se ha hecho eco de esta inquietud. Sus ideas institucionales sobre los motivos por los que hemos llegado a la situación actual y las soluciones que propone a este problema ético se recogen en el capítulo décimo del Compendio de la Doctrina Social de la Iglesia. En el presente libro, el profesor Guerra, ecólogo de profesión, expone sus reflexiones sobre ese documento. Después de puntualizar que la ecología es mucho más que la preocupación por la salvaguarda del medio ambiente, como muchos consideran y también la Iglesia, y de exponer con datos que hay razones objetivas para considerar que una auténtica amenaza se cierne sobre nuestro planeta, ahonda en los orígenes del problema y en la búsqueda de soluciones reales tanto globales como individuales para el mismo.

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

La capacidad del hombre para manipular técnicamente la vida humana, especialmente en su inicio, ha aumentado vertiginosamente en los últimos años. En el contexto de una investigación biomédica que busca el marco ético adecuado para tratar estos temas, la obra que presentamos aborda 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 las ARTs para fines científicos, como por ejemplo el desarrollo de células madre.

— María Casado, Florencia Luna (Coord.). **Cuestiones de Bioética en y desde Latinoamérica**, Ed. Civitas, Navarra, 2011.

Esta obra ha sido coordinada por la Dra. María Casado (OBD) y la Dra. Florencia Luna (FLACSO). El libro pretende mostrar una bioética latinoamericana diferente de la que aparece en las historias oficiales, a través de una selección de autores y temas que pone de manifiesto, según los autores, "otra forma de hacer bioética con la intención de proporcionar soluciones factibles y no dogmáticas que permitan ir avanzando en una dirección consensuable, mejorando en todo lo posible la información y fomentando el debate sobre cuestiones relevantes para la vida de las personas implicadas". Se trata de una reflexión interdisciplinar, no sólo filosófica, médica o jurídica que implica una concepción de la bioética amplia, pluralista y pluridisciplinar y que parte del conocimiento científico riguroso y del análisis de los argumentos y razones que avalan a cada una de las diversas opciones en juego. El enmarque de esta forma de hacer bioética está basada en los derechos humanos reconocidos, es decir, en los instrumentos internacionales que concretan un catálogo de derechos que son fundamentales para los seres humanos. Derechos humanos entendidos no como eslogan sino como único mínimo moral jurídicamente vinculante.

La obra está dividida en tres partes: una panorámica general de la Bioética en Latinoamérica, que tiene la intención de brindar los principales temas que recorren ciertos rasgos característicos de Latinoamérica como la presencia de la religión, la violencia, la pobreza, o la distancia entre la teoría y la práctica. La segunda parte, Bioética y Salud en Latinoamérica, trata de mostrar el panorama actual, sabiendo que dichas cuestiones son problemáticas en todas las partes del mundo pero que tienen en Latinoamérica rasgos propios. La tercera se dedica a los temas relacionados a la investigación, ámbito de enorme importancia para la región y que constituye realmente un apartado con especificidades muy notables.

— Marta López Alonso. **El cuidado: un imperativo para la bioética. Relectura filosófico-teológica desde la epiméleia.** Madrid: Editorial Comillas. Cátedra de Bioética, nº 20; 2011.

La obra explora nuevas posibilidades de fundamentación del cuidado, acudiendo a la relectura de la palabra griega epiméleia que subyace a la palabra "cura" latina. Basta familiarizarse con la epiméleia, cuyo dintel hemos cruzado, para encontrar un caudal de sentidos del cuidar en las fuentes de la medicina, en los escritos de los autores más relevantes de la filosofía y la tradición cristiana griega, así como en la parábola del Buen Samaritano cuyo sentido es crucial por su valor cultural y moral universal. La autora lo aplica al cuidado como actitud clave, junto al principio de solidaridad, en la reflexión de la bioética clínica.

— Gloria Tomás y Garrido (coord.). **Entender la objeción de conciencia. Jornadas de Bioética de la Universidad Católica San Antonio.** Murcia: Textos de Bioética, Universidad Católica San Antonio; 2011.

Esta obra ha sido coordinado por Gloria María Tomás y Garrido, Profesora Titular de Bioética de la Universidad Católica de Murcia, y reúne un excelente conjunto de trabajos de distintos autores. Comienza el volumen con un estudio del Dr. Mario Iceta, obispo de Bilbao, sobre los pilares fundamentales de la ética de la vida, al que siguen sendos análisis jurídicos de la objeción de conciencia a cargo de Antonio del Moral, Fiscal, y Pedro Talavera, Profesor de Filosofía del Derecho de la Universidad de Valencia. A continuación se aborda el punto de vista deontológico, con la inclusión de sendos estudios sobre la objeción de conciencia aplicada al diagnóstico prenatal eugenésico y al aborto, debidos, respectivamente, al Dr. Esteban Rodríguez (Ginecólogos DAV) y al Dr. Gonzalo Herranz (Profesor Honorario de la Universidad de Navarra). Completan el volumen los estudios "La enfermera ante la objeción de conciencia" —del que es autora la Dra. M. Lourdes Cantero, Directora Técnica de la Facultad de Enfermería de Cartagena—, "Objeción de conciencia farmacéutica", firmado por el Dr. Isaac Arias, Jefe de Servicio de Farmacia del Hospital Universitario de Vigo, "Objeción de conciencia y de ciencia en la investigación de la industria farmacéutica" —cuyas autoras son M^a Amparo Sánchez Fideli, Profesora Titular de Fisiología del CEU Campus de Elche y la

profesora Gloria Tomás— y, finalmente, un recorrido por la figura de Santo Tomás Moro como “modelo creíble e imitable” de objetor de conciencia, debido también a la Profesora Tomás.

— Carmen López de Ayala García; Teresa Galea Martín; Rocío Campos Méndez. **Guía clínica seguimiento del duelo en cuidados paliativos**. Observatorio Regional de Cuidados Paliativos de Extremadura. Junta de Extremadura, Servicio Extremeño de Salud y FundeSalud; 2010.

Este libro muestra las experiencias prácticas de seguimiento del duelo de un equipo de cuidados paliativos. Las manifestaciones clínicas del duelo, los tipos, las intervenciones recomendadas, protocolos de intervención y pautas de actuación y comunicación. Se dedica especial atención al duelo en niños, adolescentes y personas mayores y ancianos con alteraciones de salud mental.

— Miguel Ángel Presno Linera (Coord.). **Autonomía personal, cuidados paliativos y derecho a la vida**. Oviedo: Universidad de Oviedo, Área de Derecho Constitucional; 2011.

Este libro es el primer volumen de una colección, “Procura”, iniciada por la Cátedra de Amparo de Derechos y Libertades, de la Facultad de Derecho de la Universidad de Oviedo. “La Cátedra nació y sigue adelante con el ánimo de ser un organismo proactivo, dinámico e integrado en la sociedad asturiana, como un elemento que colabore a hacerla mejor”. Este primer número se dedica especialmente a garantizar los derechos de los más vulnerables, desde los menores a los mayores y dependientes, que presentan un mayor riesgo de desprotección social.

Marcelo Palacios escribe sobre “Asistencia a la muerte con dignidad y Convención sobre Derechos Humanos y la Biomedicina”. Francisco Bastida sobre “El derecho fundamental a la vida y la autonomía del paciente”. Ricardo Chueca analiza “El poder de disposición sobre el final de la vida”. Carmen Tomás y Valiente centra su exposición en “Las nuevas y viejas formas del paternalismo”. Ángel Rodríguez, Gonzalo Arruego y Pablo Veronesi muestran en sus artículos diversas aproximacio-

nes a las decisiones sobre el final de la vida y derecho a rechazar tratamientos.

Rosa María Simó muestra su experiencia como Presidenta del Comité de Ética Asistencial del Hospital General de Asturias, con el papel importante que pueden jugar los Comités en la clarificación de las decisiones que deben tomar el equipo de salud y el paciente o los familiares. Finalmente, Wilson Astudillo y Rodrigo Fernández analizan un aspecto importante y a veces poco tratado al deliberar sobre casos ético-clínicos: “El apoyo existencial y psicosocial al final de la vida”.

— Ángela Aparisi Miralles (Coord.). **Persona y género**. Pamplona: Editorial Aranzadi; 2011.

La coordinadora del libro es Catedrático de Filosofía del Derecho de la Universidad de Navarra y ha reunido en este volumen unas valiosas aportaciones a un tema muy actual. En el debate sobre los derechos humanos ocupa hoy un lugar destacado la cuestión del género. Ciertamente, ninguna sociedad democrática puede obviar la necesaria promoción social y jurídica de la igualdad varón-mujer. No obstante, tras las diferentes “teorías de género” subyacen planteamientos diversos, distintos modos de entender a la persona y de articular la relación sexo-género.

Este libro, con una marcada visión interdisciplinar, recoge las aportaciones de reconocidos especialistas internacionales en el tema, en un intento de clarificar la cuestión abordada. Desde diversas perspectivas, el hilo conductor del volumen es la apuesta por el modelo antropológico, y filosófico-jurídico, de la complementariedad o corresponsabilidad varón-mujer. Se entiende que éste permite hacer compatibles, de manera adecuada, las categorías de la igualdad y la diferencia. Asimismo, aporta valiosos elementos a la discusión que actualmente plantea la articulación del género en la estructura personal del ser humano, con las implicaciones jurídicas que ello conlleva.

— Varios autores. **Bioética aplicada**. Barcelona: Editorial Proteus. Instituto Borja de Bioética.

En la práctica médica y sanitaria las cuestiones y conflictos éticos forman parte del quehacer cotidiano, no sólo en nuestro entorno sino también en el de otros países del mundo que gozan de un sistema de salud organizado. Esta obra ofrece análisis y reflexiones sobre temas diversos, todos ellos entrelazados por pertenecer a esa realidad que los profesionales experimentan día a día y que, fruto de su formación tras finalizar el Master Universitario en Bioética de la Universitat Ramon Llull (URL), han sido capaces de concretar sobre el papel como contribución al diálogo bioético.

Este texto ofrece al lector reflexiones y estudios sobre la bioética y ética aplicada. Agrupados en distintos capítulos todos ellos abordan cuestiones y conflictos fundamentales de la práctica médica y sanitaria. El primer bloque de ellos hace referencia a cuestiones de la relación médico-paciente con distintas reflexiones desde el análisis del formador de profesionales sanitarios al del profesional en un contexto de restricción de derechos como es el ámbito penitenciario. En un segundo apartado se tocan distintos enfoques de las profesiones sanitarias, quizás menos trabajados que el contexto médico (enfermería, trabajo social, farmacia...). Otro bloque temático del libro es el que recoge trabajos relacionados con un tema de máxima actualidad y debate social como es el de la gestión de los recursos sanitarios, en un momento de gran tensión por las dificultades de sostenibilidad del sistema sanitario en nuestro país. Finalmente, no podían faltar trabajos que aborasen los temas estrella de la bioética como son los relacionados con el inicio y el final de la vida. Sobre ellos, la discusión no cesa, van resurgiendo periódicamente de la mano de nuevas leyes o de casos reales que saltan a los medios de comunicación, y suponen siempre situaciones de inquietud para ciudadanos y profesionales.

— Leonardo Slutzky (Coord.). **Bioética de la vejez. Enfermedad y destino**. Argentina: Akadia; 2012.

En esta obra, coordinada por el Dr. Leonardo Slutzky, Médico Gerontólogo con especial dedicación a la Bioética, colaboran el Dr. Jorge Manzini, con mucha experiencia en el Comité de Ética del Hospital Privado de la Co-

munidad de Mar del Plata, la Dra. Cristina Deangelillo, Especialista en Odontopediatría y Máster en Bioética, la Dra. Haydée Andres, Médica gerontopsiquiatra y profesora del Departamento de Salud Mental de la UBA, el Lic. en Psicología y Magíster en Sociología, Roberto Bedoya,, y el Dr. Gustavo de Simone, oncólogo, Máster en Medicina Paliativa y Director del Grupo de Trabajo sobre Decisiones al Final de la Vida.

“La vejez —en palabras de Slutzky— es un período de crisis en donde su atención tiene fundamentales implicancias sociales y psicológicas, o sea es interdisciplinaria, en donde además de curar debemos cuidar. El texto intenta, desde distintos aspectos, presentar, desde la teoría y la praxis, la necesidad y la dinámica de la atención gerontológica”, desde una visión diversa, pero centrada en la ética del cuidado.

— Jorge L. Tizón, Xavier Clèries, Neri Daurella (Comp.). **¿Bioingeniería o medicina?** Barcelona: Red-Ediciones; 2012.

El presente libro recoge las aportaciones que se realizaron en las Primeras Jornadas estatales de estudio y debate sobre el futuro de la Formación integral del Médico: ¿Bioingeniería o Medicina? La principal conclusión a la que se llegó es que se debe entender la formación del médico, como todo proceso formativo, en tanto que proceso emocional y cognitivo. En tal sentido, ha de asentarse en unas emociones de base, promover unos conocimientos, habilidades y actitudes, y aprovechar para ello el clima emocional y grupal cotidiano.. Y en ese camino, la honestidad y coherencia de los formadores y los formandos siguen siendo valores y variables de radical importancia para el resultado. La medicina asistencial contemporánea en los países tecnológicamente desarrollados abunda en situaciones delicadas y al límite de las posibilidades de la praxis clínica e incluso de la ética, que están propiciando un encarecimiento de la asistencia, el desengaño y desgaste profesional y variados esoterismos alternativos. Para hacer más llamativa la situación, la población general, por un lado, critica los sesgos tecnoburócraticos de la medicina y los médicos y, al tiempo, aumenta su frecuentación tanto en esa misma medicina

que critica como en casi todo tipo de medicinas alternativas. La situación está llegando a unos extremos en los cuales tal vez hoy ya sea lícito hacerse la pregunta de forma radical: ¿Hay posibilidades de retomar y actualizar una perspectiva holística de la asistencia, la docencia y la investigación en medicina?

— Luis Vivancos Sierralta. **Diagnóstico genético preimplantatorio**. Madrid: Universidad Rey Juan Carlos, 2012.

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.

— Sánchez-Caro, J y Abellán, F. (Coords.). **Aspectos bioéticos, jurídicos y médicos de la discapacidad**. Madrid: Fundación Salud; 2012.

— Comisión Gallega de Bioética. **Ética en la prescripción**. Santiago: Xunta de Galicia; 2012.

El ordenamiento jurídico español reconoce y garantiza el derecho de los ciudadanos a la protección de la salud, de manera universal y equitativa. El sistema sanitario se enfrenta, en la actualidad, básicamente a tres grandes problemas: la población envejece, lo que implica la necesidad de mayores cuidados; la atención sanitaria es cada vez más eficaz pero más costosa en términos económicos; y, en tercer lugar, los usuarios tienen mayores expectativas y demandas cada día más exigentes en el contexto de un fenómeno creciente de medicalización de la sociedad.

En las épocas de dificultades económicas, como la que estamos viviendo, es cuando más se adquiere cons-

ciencia de la limitación de los recursos disponibles, de ahí que sea una obligación de la Administración, si cabe con más exigencia, gestionar con equidad dichos recursos. Ahora bien, la sostenibilidad del sistema sanitario no solo depende de las acciones de los gestores, sino también del compromiso de los profesionales y de los ciudadanos. Es obligación de todos hacer un uso racional de los recursos, así la sanidad pública podrá seguir respondiendo a las necesidades de salud sin que dependa de la capacidad económica del ciudadano. Debemos asegurar la viabilidad de un sistema sanitario público de carácter universal y equitativo, personal y territorialmente, para que cumpla los principios de una asistencia sanitaria de calidad.

— **Planificación anticipada de la asistencia médica. Historia de valores; Instrucciones previas; Decisiones de representación**. Madrid: Fundación Ciencias de la Salud; 2011.

La planificación anticipada de la asistencia médica es una consecuencia del nuevo estilo de la relación clínica. Se trata de que el o los profesionales vayan planificando con el paciente la atención médica, previendo las situaciones futuras y tomando decisiones sobre cómo proceder ante sucesos que pueden acaecer. Se trata, pues, de ver la atención médica como un continuo no ocasional, esporádico o fortuito, sino planificado. La planificación anticipada incluye procedimientos como el Consentimiento Informado, la Historia de valores, los Documentos de instrucciones previas y el nombramiento de Representantes.

La presente Guía es la quinta de la serie de Guías de Ética en la Práctica Médica que viene elaborando la Fundación de Ciencias de la Salud en colaboración con la Fundación de la Organización Médica Colegial. Las cuatro anteriores versaron sobre los siguientes temas: Intimidad, Confidencialidad y Secreto; Ética en Cuidados paliativos; Ética de la Objeción de conciencia; y Ética de los incentivos a profesionales sanitarios. En la primera parte se analizan los conceptos generales, con la exposición del método de análisis de casos y del concepto de planificación de la asistencia. En la segunda, se estudia

el consentimiento informado como primer paso para esa planificación anticipada. En la tercera, se analiza la forma de acceder a la historia de valores del paciente, hasta dónde puede o debe influir el médico, cómo complementar los valores del paciente, del médico y los idearios institucionales.

En la cuarta parte, se abordan más directamente las decisiones de representación en general y en casos específicos: cuando existen discrepancias entre los familiares y el representante nombrado en las instrucciones previas, en situaciones de incompetencia, cuando se producen discrepancias entre los médicos tratantes, cuando no se localiza al representante del paciente, o finalmente, cuando la instrucción previa no se ajusta a la situación clínica. En la quinta y sexta parte, en forma de problemas basados en casos, se delibera sobre las instrucciones previas y órdenes de no intentar la resucitación cardiopulmonar, y finalmente sobre las órdenes parciales, como en el caso de la donación de órganos o de los testigos de Jehová.

Han intervenido como autores: Alfonso Canabal Berlanga, Miguel Casares Fernández-Alvés, Diego Gracia, Miguel Melguizo, José Luis Monzón Marín, Beatriz Ogando Díaz, Fernando Prados Roa, Juan José Rodríguez Sendín, José Antonio Seoane, Pedro Trillo Parejo.

— Pablo de Lora y Marina Gascón. **Bioética: principios y desafíos**. Madrid: Alianza; 2012.

A partir de la defensa de una “bioética de mínimos” que se articula en torno a los clásicos principios de autonomía individual, beneficencia, no maleficencia y justicia en el reparto de beneficios y cargas, los autores analizan los muchos desafíos éticos y jurídicos que suscita el avance de la biomedicina en los contextos de la reproducción humana, las relaciones sanitarias, el final de la vida y en la investigación y experimentación. Con una mirada crítica sobre el modo en el que aquellos principios se han plasmado en la legislación y en las decisiones de los tribunales en distintos ámbitos y países, los autores nos invitan a repensar abierta y racionalmente los dilemas éticos relativos a la clonación, el empleo de células troncales embrionarias, el rechazo de tratamientos médicos, la mejora genética, los contratos de maternidad de sustitución o los trasplantes de órganos, por citar tan sólo algunos de los debates bioéticos sobre los que el lector encontrará en estas páginas cumplida información, y una sagaz y amena reflexión.