

Gesamtinhaltsübersicht

Ordner 1: Kommentar und Materialien

Gesamtinhaltsübersicht

Vorwort

Stichwortverzeichnis GenTR

Stichwortverzeichnis BioMedR

Abkürzungsverzeichnis

Literaturverzeichnis

Teil I: Recht der Gentechnik

Inhaltsübersicht

A. Einführung

I. Gentechnik und Recht (*W. Eberbach*)

II. Gentechnologie (*F.-J. Ferdinand*)

B. Gesetze des Bundes

I. Gentechnikgesetz (GenTG)

– *Inhaltsübersicht*

– Einleitung (*W. Eberbach/M. Herdegen*)

– Gesetzestext

– Vorschriften, Amtliche Begründung, Kommentar

– §§ 1, 2 (*M. Herdegen*)

– § 3 (*M. Ronellenfitsch*)

– §§ 4, 5 (*U. Di Fabio*)

– § 6 (*C. Palme*)

– vor § 8 (*W. Pellnitz*)

– §§ 8–13 (*M. Ronellenfitsch*)

– vor § 14 (*P. Meyer*)

– §§ 14, 15 (*M. Herdegen/H.-G. Dederer*)

– § 16 (*H.-G. Dederer*)

– § 17 (*K. Fischer*)

– § 17a (*C. Palme*)

– vor § 18 (*P. Brandt*)

– § 18 (*J. Schwab*)

– §§ 19, 20 (*Th. Fetzer*)

– §§ 21, 22 (*J. Fluck*)

Ordner 2: Kommentar und Materialien

Teil I: Recht der Gentechnik *(Forts.)*

B. Gesetze des Bundes *(Forts.)*

- I. Gentechnikgesetz (GenTG) *(Forts.)*
 - Vorschriften, Amtliche Begründung, Kommentar *(Forts.)*
 - § 23 *(M. Ronellenfitsch)*
 - §§ 24, 31 *(Th. Fetzer)*
 - vor § 32, §§ 32, 33 *(W. Lülling)*
 - §§ 34, 35 *(G. Landsberg/W. Lülling)*
 - §§ 36, 36a *(W. Lülling)*
 - § 37 *(G. Landsberg/W. Lülling)*
 - § 41 *(M. Fluck)*
 - Berichte der Bundesregierung zum Gentechnikgesetz
 - Bericht der Bundesregierung zum Gentechnikgesetz
 - Zweiter Bericht der Bundesregierung zum Gentechnikgesetz
 - Dritter Bericht der Bundesregierung zum Gentechnikgesetz
- II. EG-Gentechnik-Durchführungsgesetz (EG-GenTDurchfG)

C. Verordnungen des Bundes

- I. Gentechnik-Sicherheitsverordnung (GenTSV)
 - *Inhaltsübersicht*
 - Einleitung *(W. Eberbach)*
 - Verordnungstext
 - Vorschriften, Amtliche Begründung, Kommentar
 - vor § 1, § 1 *(W. Eberbach)*
 - §§ 2–6 *(W. Eberbach/F.-J. Ferdinand)*
 - §§ 7–10 *(W. Eberbach)*
 - Anhang zu § 10 *(P. Meyer)*
 - §§ 11–12 *(W. Eberbach)*
 - § 13 *(C. Palme/M. Schlee/J. Schumacher)*
 - §§ 14, 15 *(C. Palme)*
 - §§ 16–22 *(W. Eberbach)*
 - Anhang I *(W. Eberbach/F.-J. Ferdinand)*
 - Anhang II–VI *(W. Eberbach)*
 - Liste risikobewerteter Spender- und Empfängerorganismen für gentechnische Arbeiten nach § 5 Abs. 6 GenTSV

Ordner 3: Kommentar und Materialien

Teil I: Recht der Gentechnik (Forts.)

C. Verordnungen des Bundes (Forts.)

- II. Gentechnik-Verfahrensverordnung (GenTVfV)
 - *Inhaltsübersicht*
 - Verordnungstext
 - Vorschriften mit Amtlicher Begründung
- III. Gentechnik-Aufzeichnungsverordnung (GenTAufzV)
 - *Inhaltsübersicht*
 - Einleitung (*J. Fluck*)
 - Verordnungstext
 - Vorschriften, Amtliche Begründung, Kommentar (*J. Fluck*)
- IV. Gentechnik-Anhörungsverordnung (GenTAnhV)
 - *Inhaltsübersicht*
 - Einleitung (*J. Schwab*)
 - Verordnungstext
 - Vorschriften, Amtliche Begründung, Kommentar (*J. Schwab*)
- V. ZKBS-Verordnung (ZKBSV)
 - *Inhaltsübersicht*
 - Verordnungstext
 - Vorschriften mit Amtlicher Begründung
- VI. Gentechnik-Kostenverordnung (BGenTGKostV)
- VII. Gentechnik-Beteiligungsverordnung (GenTBetV)
- VIII. Gentechnik-Notfallverordnung (GenTNotfV)
- IX. Neuartige Lebensmittel- und Lebensmittelzutaten-Verordnung (NLV)
- X. Biostoffverordnung (BioStoffV)
 - *Inhaltsübersicht*
 - Verordnungstext
 - Vorschriften mit Amtlicher Begründung
 - Technische Regeln für Biologische Arbeitsstoffe (TRBA)
 - TRBA 468
 - Liste der Zelllinien und Tätigkeiten mit Zellkulturen
- XI. Gentechnik-Pflanzenerzeugungsverordnung (GenTPflEV)
 - *Inhaltsübersicht*
 - Verordnungstext
 - Vorschriften mit Amtlicher Begründung
- XII. Gute Klinische Praxis-Verordnung (GCP-V)

D. EU-Recht

- I. EG-Richtlinie „geschlossenes System“
 - *Inhaltsübersicht*
 - Einleitung (*C. Palme*)
 - Richtlinie des Europäischen Parlaments und des Rates 2009/41/EG
 - Richtlinie des Rates 90/219/EWG (mit den Änderungen aus 94/51/EG und 98/81/EG) – *aufgehoben durch Richtlinie 2009/41/EG*
 - Entscheidungen der Kommission und des Rates
 - *Inhaltsübersicht*
 - 2007/507/EG
 - 2006/140/EG
 - 2005/174/EG
 - 2001/204/EG
 - 2000/608/EG
 - 96/134/EG
 - 91/448/EWG

Ordner 4: Kommentar und Materialien

Teil I: Recht der Gentechnik (*Forts.*)

D. EU-Recht (*Forts.*)

- II. EG-Richtlinie „Freisetzung“
 - *Inhaltsübersicht*
 - Einleitung (*C. Palme*)
 - Richtlinie des Europäischen Parlaments und des Rates 2015/412/EU
 - Empfehlung der Kommission 2010/C 200/01
 - Richtlinie des Europäischen Parlaments und des Rates 2008/27/EG
 - Empfehlung der Kommission 2005/637/EG
 - Verordnung der Kommission 65/2004/EG
 - Empfehlung der Kommission 2003/556/EG – *aufgehoben durch Empfehlung der Kommission 2010/C 200/01*
 - Richtlinie des Europäischen Parlaments und des Rates 2001/18/EG
 - *geändert durch Richtlinie 2015/412/EU*
 - Richtlinie der Kommission 97/35/EG
 - Richtlinie der Kommission 94/15/EG
 - Richtlinie des Rates 90/220/EWG – *aufgehoben durch Richtlinie 2001/18/EG*

- EG-Formulare
 - *Inhaltsübersicht*
 - Einleitung (*M. Corsepius*)
 - Formular nach Artikel 9
 - Formular nach Artikel 12
- Entscheidungen und Beschlüsse der Kommission und des Rates
 - *Inhaltsübersicht*
 - 2015/694/EU
 - 2015/692/EU
 - 2010/432/EU
 - 2010/429/EU
 - 2010/428/EU
 - 2010/426/EU
 - 2010/420/EU
 - 2010/419/EU
 - 2010/141/EU
 - 2010/140/EU
 - 2010/139/EU
 - 2010/136/EU
 - 2010/135/EU
 - 2009/828/EG
 - 2009/770/EG
 - 2009/244/EG
 - 2008/495/EG
 - 2008/470/EG
 - 2008/62/EG
 - 2007/364/EG
 - 2007/232/EG
 - 2007/157/EG
 - 2006/335/EG
 - 2006/47/EG
 - 2006/10/EG
 - 2005/772/EG
 - 2005/635/EG
 - 2005/608/EG
 - 2005/465/EG
 - 2005/463/EG
 - 2005/317/EG – *aufgehoben durch Entscheidung 2007/157/EG*
 - 2004/643/EG – *aufgehoben durch Art. 8 Beschluss 2015/684/EU*
 - 2004/204/EG
 - 2003/653/EG
 - 2002/813/EG

- 2002/812/EG
- 2002/811/EG
- 2002/623/EG
- 98/294/EG
- 98/293/EG
- 98/292/EG
- 98/291/EG
- 97/549/EG
- 97/393/EG
- 97/392/EG
- 97/98/EG
- 96/424/EG
- 96/281/EG – *aufgehoben durch Art. 7 Beschluss 2012/82/EU*
- 96/158/EG
- 94/730/EG
- 94/505/EG
- 93/584/EWG
- 93/572/EWG

III. EG-Richtlinie „biologische Arbeitsstoffe“

- *Inhaltsübersicht*
- Richtlinie des Europäischen Parlaments und des Rates 2000/54/EG
- Richtlinie der Kommission 97/65/EG – *aufgehoben*
- Richtlinie der Kommission 97/59/EG – *aufgehoben*
- Richtlinie der Kommission 95/30/EG – *aufgehoben*
- Richtlinie des Rates 93/88/EWG – *aufgehoben*
- Richtlinie des Rates 90/679/EWG – *aufgehoben*

IV. EG-Verordnung „neuartige Lebensmittel und neuartige Lebensmittelzutaten“

- *Inhaltsübersicht*
- Einleitung (*M. Ronellenfütsch*)
- Durchführungsverordnung der Kommission 503/2013/EU
- Verordnung des Europäischen Parlaments und des Rates 298/2008/EG
- Verordnung der Kommission 1981/2006/EG
 - *geändert durch Durchführungsverordnung 503/2013/EU*
- Empfehlung der Kommission 2004/787/EG
- Verordnung der Kommission 641/2004/EG
 - *geändert durch Durchführungsverordnung 503/2013/EU*
- Verordnung des Europäischen Parlaments und des Rates 1830/2003/EG
 - *geändert durch Verordnung 1137/2008/EG*
- Verordnung des Europäischen Parlaments und des Rates 1829/2003/EG
 - *geändert durch Verordnung 298/2008/EG*

- Verordnung der Kommission 1852/2001/EG
- Verordnung der Kommission 50/2000/EG
- Verordnung der Kommission 49/2000/EG
- Verordnung des Rates 1139/98/EG
- Verordnung der Kommission 1813/97/EG – *aufgehoben*
- Empfehlung der Kommission 97/618/EG
- Verordnung des Europäischen Parlaments und des Rates 258/97/EG

Ordner 5: Kommentar und Materialien

Teil I: Recht der Gentechnik (Forts.)

D. EU-Recht (Forts.)

- Entscheidungen und Beschlüsse der Kommission
 - *Inhaltsübersicht*
 - 2015/701/EU
 - 2015/700/EU
 - 2015/699/EU
 - 2015/698/EU
 - 2015/697/EU
 - 2015/696/EU
 - 2015/695/EU
 - 2015/693/EU
 - 2015/691/EU
 - 2015/690/EU
 - 2015/689/EU
 - 2015/688/EU
 - 2015/687/EU
 - 2015/686/EU
 - 2015/685/EU
 - 2015/684/EU
 - 2015/683/EU
 - 2015/546/EU
 - 2015/545/EU
 - 2014/916/EU
 - 2014/907/EU
 - 2014/905/EU
 - 2014/890/EU
 - 2014/463/EU
 - 2014/424/EU
 - 2014/423/EU
 - 2014/396/EU

- 2014/155/EU
- 2014/154/EU – *berichtigt mit Beschluss 2014/916/EU*
- 2013/705/EU
- 2013/650/EU
- 2013/649/EU
- 2013/648/EU
- 2013/50/EU
- 2013/49/EU
- 2012/727/EU
- 2012/726/EU
- 2012/725/EU
- 2012/651/EU
- 2012/461/EU
- 2012/347/EU
- 2012/288/EU
- 2012/84/EU
- 2012/83/EU
- 2012/82/EU
- 2012/69/EU
- 2011/894/EU
- 2011/893/EU
- 2011/892/EU
- 2011/891/EU
- 2011/884/EU
- 2011/882/EU – *aufgehoben durch Art. 3 Beschluss 2012/461/EU*
- 2011/762/EU – *berichtigt in ABl. L 205 vom 1. 8. 2012, S. 20*
- 2011/761/EU
- 2011/513/EU
- 2011/497/EU
- 2011/494/EU
- 2011/366/EU
- 2011/365/EU
- 2011/354/EU
- 2011/320/EU
- 2011/80/EU
- 2011/76/EU
- 2011/73/EU
- 2010/715/EU
- 2010/331/EU
- 2010/315/EU
- 2010/228/EU
- 2009/866/EG

- 2009/827/EG
- 2009/826/EG
- 2009/814/EG
- 2009/813/EG
- 2009/362/EG
- 2009/355/EG
- 2009/345/EG
- 2009/344/EG
- 2009/184/EG
- 2008/985/EG
- 2008/968/EG
- 2008/730/EG
- 2008/575/EG
- 2008/559/EG
- 2008/558/EG
- 2008/413/EG
- 2008/289/EG – *aufgehoben durch Beschluss 2011/884/EU*
- 2008/280/EG
- 2008/279/EG
- 2008/162/EG
- 2008/36/EG
- 2007/703/EG
- 2007/702/EG
- 2007/701/EG
- 2007/692/EG
- 2007/308/EG
- 2007/307/EG – *geändert durch Beschluss 2012/69/EU*
- 2007/306/EG – *geändert durch Beschluss 2012/69/EU*
- 2007/305/EG – *geändert durch Beschluss 2012/69/EU*
- 2007/304/EG
- 2006/754/EG
- 2006/723/EG
- 2006/722/EG
- 2006/721/EG
- 2006/720/EG
- 2006/601/EG – *aufgehoben durch Beschluss 2010/315/EU*
- 2006/578/EG – *aufgehoben durch Entscheidung 2006/601/EG*
- 2006/255/EG
- 2006/197/EG – *geändert durch Beschluss 2011/365/EU*
- 2006/69/EG – *aufgehoben durch Entscheidung 2008/279/EG*
- 2006/68/EG
- 2006/59/EG

- 2006/58/EG
- 2005/581/EG
- 2005/580/EG
- 2005/457/EG
- 2005/448/EG – *aufgehoben durch Art. 8 Beschluss 2015/684/EU*
- 2004/845/EG
- 2004/657/EG – *aufgehoben durch Beschluss 2010/419/EU*
- 2004/336/EG
- 2004/335/EG
- 2004/334/EG
- 2004/333/EG
- 2002/150/EG
- 2001/721/EG
- 2001/17/EG
- 2000/196/EG
- 2000/195/EG
- 98/613/EG

V. EG-Richtlinie „biotechnologische Erfindungen“

- Richtlinie des Europäischen Parlaments und des Rates 98/44/EG

VI. Beschluss des Rates „biologische Sicherheit“ (Protokoll von Cartagena)

- Beschluss des Rates 2013/86/EU
(Zusatzprotokoll von Nagoya/Kuala Lumpur, Haftung und Wiedergutmachung)
- Beschluss des Rates 2002/628/EG (Protokoll von Cartagena)

VII. EG-Verordnung „grenzüberschreitende Verbringungen genetisch veränderter Organismen“

- Verordnung des Europäischen Parlaments und des Rates 1946/2003/EG

VIII. EG-Verordnung „ökologische/biologische Produktion und Kennzeichnung“

- Verordnung des Rates 834/2007/EG

E. Verordnungen der Länder (LänderV)

- *Inhaltsübersicht*
- *Kostenverordnungen*
- *Zuständigkeitsverordnungen*

F. Formulare (*offen*)

G. Empfehlungen und Stellungnahmen der ZKBS

Teil II: Recht der Biomedizin

Inhaltsübersicht

A. Einführung

- I. Biomedizinrecht (*M. Ronellenfitsch*)
- II. Somatische Gentherapie (*K. Cichutek*)

B. Europa

Inhaltsübersicht

- I. Menschenrechte und Biomedizin; Verbot des Klonens;
Biomedizinische Forschung
 1. Übereinkommen über Menschenrechte und Biomedizin
 2. Verbot des Klonens von menschlichen Lebewesen
 3. Biomedizinische Forschung
- II. Human- und Tierarzneimittel
 - Verordnung des Europäischen Parlaments und des Rates 726/2004/EG
 - Verordnung des Europäischen Parlaments und des Rates 1235/2010/EU
- III. Menschliche Gewebe und Zellen
 1. Richtlinie des Europäischen Parlaments und des Rates 2004/23/EG zu Qualitäts- und Sicherheitsstandards
 2. Richtlinie der Kommission 2006/17/EG zur Durchführung der Richtlinie 2004/23/EG

Ordner 6: Kommentar und Materialien

Teil II: Recht der Biomedizin (Forts.)

C. Gesetze

Inhaltsübersicht

- I. Arzneimittelgesetz
- II. Embryonenschutzgesetz
 - Gesetzestext
 - Vorschriften mit Amtlicher Begründung
- III. Stammzellgesetz
 - Einleitung (*M. Ronellenfitsch*)
 - Gesetzestext
 - Vorschriften mit Amtlicher Begründung

- Tätigkeitsberichte der Zentralen Ethik-Kommission für Stammzellenforschung (ZES)
 - Erster Bericht für den Zeitraum vom 22.07.2002 bis 30.09.2003
 - Zweiter Bericht für den Zeitraum vom 01.10.2003 bis 30.11.2004
 - Dritter Bericht für den Zeitraum vom 01.12.2004 bis 30.11.2005
 - Vierter Bericht für den Zeitraum vom 01.12.2005 bis 30.11.2006
 - Fünfter Bericht für den Zeitraum vom 01.12.2006 bis 30.11.2007
 - Sechster Bericht für den Zeitraum vom 01.12.2007 bis 30.11.2008
 - Siebenter Bericht für den Zeitraum vom 01.12.2008 bis 30.11.2009
 - Achter Bericht für den Zeitraum vom 01.12.2009 bis 31.12.2010
 - Neunter Bericht für den Zeitraum vom 01.01.2011 bis 31.12.2011
 - Zehnter Bericht für den Zeitraum vom 01.01.2012 bis 31.12.2012
 - Elfter Bericht für den Zeitraum vom 01.01.2013 bis 31.12.2013
 - Berichte der Bundesregierung zum Stammzellgesetz
 - Erster Stammzellbericht vom 3. August 2004
 - Zweiter Stammzellbericht vom 10. Januar 2007
 - Dritter Stammzellbericht vom 7. Mai 2009
 - Vierter Stammzellbericht vom 10. Februar 2011
 - Fünfter Stammzellbericht vom 14. März 2013
 - Sonstiges
 - Register genehmigter Anträge nach § 11 StZG
- IV. Gendiagnostikgesetz
- Einleitung (*W. Eberbach*)
 - Gesetzestext
 - Vorschriften mit Amtlicher Begründung
 - Richtlinien der Gendiagnostik-Kommission (GEKO)
 - Mitteilungen der Gendiagnostik-Kommission (GEKO)
 - Nr. 1: Begriffe „Genetische Analyse“; „Nachweis der Einwilligung“
 - Nr. 2: Identitätsfeststellung; Abstammungsuntersuchung
 - Nr. 3: Akkreditierung von Einrichtungen; Klärung der Abstammung
 - Nr. 4: Verantwortliche Person; Klärung der Abstammung
 - Nr. 5: Vertretungsregelung bei Ergebnismitteilung
 - Nr. 6: Genetische Beratung; Qualifikation; Inhalte
 - Nr. 7: Arbeitsmedizinische Vorsorgeuntersuchungen; zytogenetische und molekular-genetische Analysen
 - Nr. 8: Nicht-invasive Pränataldiagnostik; Beratungsqualifikation
 - Nr. 9: Qualitätsanforderungen für fachgebundene genetische Beratungen und genetische Untersuchungen

- Tätigkeitsberichte der Gendiagnostik-Kommission (GEKO)
- Erster Bericht gemäß § 23 Abs. 4 GenDG für den Zeitraum vom 19.11.2009 bis 31.12.2012
- Berichte der Bundesregierung zum Gendiagnostikgesetz
- Bericht zum Neugeborenenenscreening vom 16. Dezember 2010

D. Verordnungen

Inhaltsübersicht

- I. Stammzellen-Verordnung (ZES-Verordnung)
 - Verordnungstext
 - Vorschriften mit Amtlicher Begründung
- II. Kostenverordnung zum Stammzellgesetz (StZG-KostV)
 - Verordnungstext
 - Vorschriften mit Amtlicher Begründung
- III. Blutstammzeleinrichtungen-Registerverordnung (BERV)
 - Verordnungstext
 - Vorschriften mit Amtlicher Begründung
- IV. Gendiagnostik-Kommission-Kostenverordnung
 - Verordnungstext
- V. Präimplantationsdiagnostikverordnung (PIDV)
 - Verordnungstext
 - Sonstiges
 - Abkommen zwischen den Ländern Brandenburg, Freie Hansestadt Bremen, Freie und Hansestadt Hamburg, Mecklenburg-Vorpommern, Niedersachsen und Schleswig-Holstein über die gemeinsame Einrichtung einer Ethikkommission für Präimplantationsdiagnostik bei der Ärztekammer Hamburg
 - Text des Abkommens
 - Amtliche Begründung
 - Staatsvertrag über die gemeinsame Errichtung einer Ethikkommission für Präimplantationsdiagnostik bei der Landesärztekammer Baden-Württemberg
 - Text des Staatsvertrags
 - Amtliche Begründung

E. Verwaltungsvorschriften (*offen*)

Ordner 7: Kommentar und Materialien

Teil II: Recht der Biomedizin (*Forts.*)

F. Richtlinien, Empfehlungen, Stellungnahmen

Inhaltsübersicht

Akademien der Wissenschaften

- Stellungnahmen zu Fortschritten der molekularen Züchtung und zum erwogenen nationalen Anbauverbot gentechnisch veränderter Pflanzen

Bundesärztekammer

- Richtlinien zur Verwendung fetaler Zellen und Gewebe
- Memorandum: Genetisches Screening
- (Muster-)Berufsordnung für die deutschen Ärztinnen und Ärzte (*Auszug*)
- (Muster-)Richtlinie zur Durchführung der assistierten Reproduktion
- Richtlinien zum Gentransfer in menschliche Körperzellen
- Erklärung zum Schwangerschaftsabbruch nach Pränataldiagnostik
- Richtlinien zur pränatalen Diagnostik von Krankheiten und Krankheitsdispositionen
- Stellungnahme zur Stammzellforschung (*Zentrale Ethikkommission*)
- Diskussionsentwurf zu einer Richtlinie zur Präimplantationsdiagnostik
- Richtlinien zur prädiktiven genetischen Diagnostik
- Stellungnahme zum Forschungsklonen mit dem Ziel therapeutischer Anwendung (*Zentrale Ethikkommission*)
- Memorandum zur Präimplantationsdiagnostik (PID)
- Verfahrensregelungen für Ethikkommissionen für PID-Eckpunkte

Bundesausschuss der Ärzte und Krankenkassen

- Richtlinien über ärztliche Maßnahmen zur künstlichen Befruchtung

Bundesrat

- Entschließung gegen die Verwertung von Genomanalysen in der Privatversicherung
- Entschließung zur Anwendung gentechnischer Methoden am Menschen

Bund-Länder-Arbeitsgruppen

- Abschlußbericht „Genomanalyse“
- Abschlußbericht „Somatische Gentherapie“

Deutsche Forschungsgemeinschaft

- Somatische Gentherapie
- Gentechnik und Lebensmittel
- Genforschung und Patentierung
- Humane embryonale Stammzellen

Enquete-Kommission „Recht und Ethik der modernen Medizin“

- Teilbericht Stammzellforschung
- Präimplantationsdiagnostik
- Teilbericht Schutz des geistigen Eigentums in der Biotechnologie

Gesellschaft für Humangenetik/Berufsverband Medizinische Genetik

- Grundsatzerklärung Genomanalyse
- Genomanalyse
- Nicht-invasive Pränataldiagnostik
- Vorgeburtliche Diagnostik und Schwangerschaftsabbruch
- Humangenetik, Positionspapier
- Heterozygoten-Screening bei zystischer Fibrose
- Pränatale Geschlechtsdiagnostik
- Stellungnahme zur Präimplantationsdiagnostik
- Stellungnahme zur genetischen Diagnostik bei Kindern und Jugendlichen
- Stellungnahme zur Entdeckung des Brustkrebsgens BRCA1
- Genetische Beratung
- Prädiktive genetische Diagnostik
- Novellierungsbedarf des Gendiagnostikgesetzes
- Umsetzung des Gesetzes zur Präimplantationsdiagnostik
- Genetische Zusatzbefunde in Diagnostik und Forschung
- Stellungnahme zu „Direct-to-Consumer“ (DTC)-Gentests
- Stellungnahme zur Qualifikation zur „fachgebundenen humangenetischen Beratung“ nach § 7 Abs. 3 des Gendiagnostikgesetzes (GenDG)
- Stellungnahme zur Analyse fetaler DNA aus dem mütterlichen Blut

Nationaler Ethikrat / Deutscher Ethikrat

- Import menschlicher embryonaler Stammzellen
- Patentierung biotechnologischer Erfindungen unter Verwendung biologischen Materials menschlichen Ursprungs
- Klonen zu Fortpflanzungszwecken und Klonen zu biomedizinischen Forschungszwecken
- Polkörperdiagnostik
- Stammzellforschung – Neue Herausforderungen für das Klonverbot und den Umgang mit artifiziell erzeugten Keimzellen?

Ordner 8: Entscheidungen

Gesamtinhaltsübersicht Entscheidungen

Entscheidungsregister

Teil I: Recht der Gentechnik

Gentechnikgesetz (GenTG)

Gentechnik-Sicherheitsverordnung (GenTSV)

Gentechnik-Verfahrensverordnung (GenTVfV)

Gentechnik-Anhörungsverordnung (GenTAnhV)

EG-Richtlinie „Freisetzung“

EG-Richtlinie „biotechnologische Erfindungen“

Teil II: Andere Rechtsgebiete

Bundes-Immissionsschutzgesetz (BImSchG)

Umweltinformationsgesetz (UIG)

Bürgerliches Gesetzbuch (BGB)

Bundesnaturschutzgesetz (BNatSchG)

EG-Verordnung „Ökologischer Landbau“