

Inhaltsverzeichnis

1	Problematisierung: Biopolitik und klinische Forschung	11
1.1	Einleitung und theoretischer Zugang	11
	Der biopolitische Januskopf klinischer Forschung 11 • Die Klinik als Zwischen-Raum 15 • Gliederung der Arbeit 16	
1.2	Forschungsansatz – Methodologie und theoretische Konzepte	17
	Überblick über interpretative Methodologien in der Sozialwissenschaft 17 • Theoretische Grundlagen der Diskursanalyse: Macht, Wissen, Herrschaft 18 • Forschungsansatz und methodische Umsetzung 21	
1.3	Das Leben regieren: Noten zu Bio-Macht und Biopolitik	23
	Die Geburt der Biopolitik: Der Auftritt der Bevölkerung auf die politische Bühne 24 • Analytik der Bio-Macht und Biopolitik 26 • Das nackte Leben des Homo Sacer 27 • Zwischen Biosozialität und Biokapitalismus 30	
2	Klinische Forschung zwischen Ethik, Industrie und politischer Ökonomie	33
2.1	Ethik in der klinischen Forschung	33
	Zur Genealogie der ethischen Kontrollinstanzen 34 • Medizinethik und Bioethik: Konvergenzen und Abgrenzungen 37 • Autonomie und Einverständnis – Die ethischen Prinzipien klinischer Forschung und ihre Grenzen 39 • Vom Individuum zur Bevölkerung: Die Ethik der öffentlichen Gesundheit 46 • Neue klinisch-ethische Modelle in Zeiten von Genetik und Biobanken? 49 • Zwischen industriellen Erfordernissen und ethischen Ansprüchen? 51	
2.2	Überblick über die politische Ökonomie der pharmazeutischen Industrie	52
	Pharmaindustrie: zwischen Forschung und Marketing 52 • Entwicklung neuer Produkte 55 • Ökonomisierung und Globalisierung 56 • Die Pharmaindustrie und ihr Verhältnis zum Staat 57	
2.3	Vom Labor in die Gesellschaft – der Weg durch die Pipeline	59
	Viel versprechende Moleküle: Entdeckung und präklinische Entwicklung neuer Arzneimittel 60 • Klinische Studien an menschlichen Versuchspersonen 62 • Die einzelnen Phasen klinischer Studien 67	

3 Europäische Harmonisierung zwischen Anspruch und Wirklichkeit	73
3.1 Regulierung klinischer Forschung in Europa – ein historischer Überblick und aktuelle Ereignisse	74
Die Clinical Trials Directive 2001: Ziele und Auswirkungen	75
3.2 Kritik an der CTD aus Industrie und der klinischen Praxis	78
Kritik von Seiten der Industrie: Harmonisierung noch ausständig? 81 • Kritik von akademischer Wissenschaft 85 • Auswirkungen auf den Notfallmedizinischen Bereich 89 • Conclusio: Welche Signatur trägt die europäische Gesetzgebung? 91	
4 Grabenkämpfe zwischen Wissenschaft und Moral: sterbende Patienten und die Reform klinischer Studien	95
4.1 AIDS, Patientenaktivismus und die Reform klinischer Prüfungen	96
AIDS: eine epidemiologische und virologische Bestandsaufnahme 97 • AIDS-Aktivismus: von Laien/Opfern zu Experten/ Aktivisten 99 • Wenn aus Opfern Experten werden 100 • Ein Paradigmenstreit: die Forderung nach pragmatischen Studiendesigns 104 • Placebokontrollierte klinische Studien: der „Goldstandard“, interne Kritik und widerständische Praktiken 108	
4.2 Ein Recht auf experimentelle Medikamente?	111
Der Fall der Kianna Karnes 111 • Ein Recht auf Selbstverteidigung? Der ACCESS Act und seine Kritiker 113 • Grabenkämpfe entlang eines „Rechts auf Selbstexperimentation“ 117 • Kritik der Urteilskraft? Statistische Evidenz als notwendige Voraussetzung für eine autonome Entscheidung 118 • Zurück zur Placebo-Kontroverse 121 • Die Unbestimmbarkeit des lebendigen Toten 123	
5 Zusammenfassung: Die Transformation biopolitischer Körper	125
Klinische Befunde 125 • Schlussbemerkung: Biopolitik heute und morgen? 134	
6 Quellenverzeichnis	137
Literaturverzeichnis 137 • Rechtsquellen 151	