

Inhalt

Vorwort	7
Einleitung	11
Der Skandal und die öffentliche Debatte	11
Forschungsstand	12
Aufgabe und Rechercheansätze	17
Quellen	19
Methoden	26
Grundlagen und Voraussetzungen	32
Heilversuch, Humanexperiment und Klinische Studie	32
Gesetzliche Regelung und Organisation klinischer Prüfungen	39
Finanzielle Aufsicht und Koordination klinischer Studien (BBA und ZEB)	48
Politisch-ökonomische Rahmenbedingungen	54
Durchführung der Studie	60
Überblick	60
Das Beispiel Levoprotilin	69
Monitoring	81
Patientenaufklärung und -einwilligung	88
Staatliche Motive und Interessen	91
Staatssicherheit und Arzneimittelforschung	102
Initiativen und Motivlagen der Firmen	116
Motivlage der Prüfärzte und Prüfleiter	128
Motivlage der Studienteilnehmerinnen und Patienten	142
Zweifelsfälle und Probleme	152
Das Beispiel Picumast – Interviewauszug	165
Der Skandal, der keiner war	179
Kontinuität der Beziehungen zwischen Ost und West	184
Herausbildung der modernen Arzneimittelregulierung	187
Klinische Studien, die DDR und die »preußische Mentalität«	189

Anhang	193
Verzeichnis der Tabellen und Abbildungen	193
Tabellen	194
Abbildungen	257
Fragebögen	261
Übersicht der befragten Zeitzeugen	263
Erklärung über mögliche Interessenskonflikte	264
Glossar	265
Quellen- und Literaturverzeichnis	267