Inhaltsverzeichnis

Kapitel 1	: Einleitung	1
Kapitel 2	: Einführung in die thematischen Grundlagen	5
A. D	efinition des Begriffs "Gendiagnostik"	5
B. D	ie Entstehungsgeschichte der Gendiagnostik	6
C. M	edizinisch-naturwissenschaftliche und technologische Grundlagen	8
I.	Humangenetische Hintergründe	8
	1. Aufbau und Funktionsweise des menschlichen Erbguts	8
	2. Grundzüge der humangenetischen Vererbungslehre	10
	3. Das Zusammenspiel von Genotyp und Phänotyp	12
II.	Das Verhältnis von Genmutationen zu genetisch (mit-)	
	bedingten Krankheiten und gesundheitlichen Eigenschaften	13
	1. Genommutationen und Chromosomenanomalien	14
	2. Monogene Störungen	14
	3. Multifaktorielle und polygene Störungen	15
III	. Klassifizierung von Gentests	15
	1. Unterscheidung nach der Untersuchungsebene	15
	a) Chromosomenanalyse	15
	b) Genproduktanalyse	16
	c) DNA-Analyse	16
	d) Phänotyp-Analyse	18
	2. Unterscheidung nach dem Untersuchungsziel	19
	3. Unterscheidung nach dem Untersuchungszeitpunkt	19
	4. Unterscheidung nach dem Adressatenkreis	20
	5. Unterscheidung nach den Initiatoren eines Gentests	20
IV	Einsatzspektrum von Gentests in der Humanmedizin	20
	1. Präkonzeptionelle Diagnostik	20
	2. Präimplantationsdiagnostik	22
	3. Pränataldiagnostik	23
	4. Neugeborenenscreening	25
	5. Krankheitsdiagnostik	26
	6. Pharmakotherapie	28

	V. Aussagekraft humanmedizinischer Gentests	29
	1. Analytische und klinische Validität sowie klinischer Nutzen	29
	2. Aktueller Stand der Wissenschaft	30
D.	Sonderproblematik "Direct-to-Consumer"-Gentests	32
-	Die Entwicklung des DTC-Gentest-Marktes	32
	II. Arten von DTC-Gentests	34
	III. Spezifische Kritik an medizinischen DTC-Gentests	36
Kapit	el 3: U.Srechtliche Regelungen mit Bedeutung für	
	nmedizinische Gentests auf Bundesebene	39
Α.	Grundzüge des U.Samerikanischen Rechtssystems	39
	I. Die Verteilung der Gesetzgebungskompetenzen	39
	II. Rechtsquellen	41
	1. Gesetzesrecht	41
	2. Richterrecht	42
В.	Internationale Regelungen zur Gendiagnostik und ihre Bedeutung	
	für die U.Samerikanische Rechtslage zu Humangentests	43
C.	Regelungen zur Handhabung und Qualitätssicherung von	
	Medizinprodukten und labormedizinischen Leistungen	45
	I. Die Regulierung humanmedizinischer Gentests als	
	Medizinprodukte durch die Food and Drug	
	Administration (FDA)	46
	1. Die Kompetenz der FDA zur Regelung von	
	Medizinprodukten nach dem FD&C Act	46
	2. Die Einordnung von Humangentests als "medical devices"	
	im Sinne des FD&C Act	48
	3. Arten von In-vitro-Diagnostika zu genetischen	
	Untersuchungszwecken	49
	a) General Purpose Reagents	49
	b) Analyte Specific Reagents	49
	c) Testkits	50
	d) Laboratory Developed Tests	51
	e) In Vitro Diagnostic Multivariate Index Assays	52
	f) In Vitro Companion Diagnostic Devices auf	
	Nukleinsäurebasis	52
	4. Klassifizierung von Medizinprodukten	53
	a) Geräteklasse I	53
	b) Geräteklasse II	54
	c) Geräteklasse III	54
	5. Die Instrumente zur Regelung von Medizinprodukten	
	der Geräteklassen I bis III	55
	a) Regelungen mit Bedeutung für Medizinprodukte	
	aller Geräteklassen	55

Inhaltsverzeichnis XVII

		aa)	Allgemeine Kontrollvorschriften (General Controls)	55
			aaa) Beschriftung von Medizinprodukten	55
			bbb) Anmeldungs- und Registrierungspflichten	56
			ccc) Verbieten von Medizinprodukten	56
			ddd) Produktüberwachungs-und Mitteilungspflichten	56
			eee) Aktenführungspflichten und Rückverfolgung	
			von Medizinprodukten	57
			fff) Vermarktungs- und Verkaufsbeschränkungen	57
			ggg) Anforderungen an die gute Herstellungspraxis	57
		bb)	"Premarket Notification 510(k)"	57
			aaa) Das Merkmal der "wesentlichen	
			Gleichwertigkeit"	58
			bbb) Vom Erfordernis eines "Premarket	
			Notification"-Verfahrens freigestellte	
			Medizinprodukte	61
			gelung von Medizinprodukten der Geräteklasse I	62
	c)		ezielle Kontrollvorschriften zur Regelung von	
			dizinprodukten der Geräteklasse II (Special Controls)	62
	d)		gelung von Medizinprodukten der Geräteklasse III	62
			"Premarket Approval"	63
			"De Novo Classification Process"	65
	e)		nderstellung von Medizinprodukten zu	
			schungszwecken	66
6.			nwendung der Medizinprodukteregelungen auf IVDs	
			tersuchung des menschlichen Erbguts	67
	•		Gentests verwendete GPRs	67
			Gentests verwendete ASRs	67
			netische Testkits	69
			Genanalysen verwendete LDTs	71
	-		Genanalysen verwendete IVDMIAs	72
	t)		D-Companion Diagnostic Devices auf	
			kleinsäurebasis	75
		aa)	Allgemeine Regelungen	75
			aaa) Zulassung von therapeutischen Produkten	75
			bbb) Zulassung von korrespondierenden	
			IVD-Companion Diagnostic Devices	75
			ccc) Kennzeichnung von therapeutischem Produkt	7.
		111	und IVD-Companion Diagnostic Device	76
		DD)	Idealfall: Zeitgleiche Entwicklung und	
			Zulassung von Therapeutikum und	~~
			IVD-Companion Diagnostic Device	77
		cc)	Ausnahme 1: Zulassung eines	
			neuartigen Therapeutikums ohne vorherige	
			Genehmigung des korrespondierenden IVD-Companion Diagnostic Device	
			IVIJ-Companion Diagnostic Device	-77

XVIII Inhaltsverzeichnis

		dd) Ausnahme 2: Verwendung eines bereits
		zugelassenen Therapeutikums ohne vorherige
		Genehmigung eines korrespondierenden
		IVD-Companion Diagnostic Device
		ee) Status quo der Marktzulassung von IVD-Companion
		Diagnostic Devices
	7	Sonderproblematik Präimplantationsdiagnostik
		Konsequenzen der Überwachung humanmedizinischer
	0.	Gentests durch die FDA de lege lata
	٥	Zusammenfassung
II.		e Regulierung humangenetischer Labore durch die
11.	C	enters for Medicare and Medicaid Services (CMS)
		Die Rolle der CMS auf der Basis der Clinical
	1.	
	2	Laboratory Improvement Amendments of 1988 (CLIA)
	2.	Der Anwendungsbereich der CLIA
		a) Labore im Sinne der CLIA
	_	b) Die Einordnung von Gentest-Laboren
	3.	Die Klassifizierung klinischer Labortests
		a) Freigestellte Tests ("waived tests")
		b) Nicht freigestellte Tests ("nonwaived tests")
		c) Einordnung genetischer Tests
	4.	Zulassungspflicht für klinische Labore
		a) Zulassungsarten
		aa) Freistellungsbescheinigung (Certificate of Waiver)
		bb) Bescheinigung für mikroskopische
		Maßnahmen in Laboren von Arztpraxen
		(Certificate for Provider Performed
		Microscopy Procedures)
		cc) Konformitätsbescheinigung
		(Certificate of Compliance)
		dd) Eintragungsbescheinigung
		(Certificate of Registration)
		ee) Akkreditierungsbescheinigung
		(Certificate of Accreditation)
		b) Voraussetzungen für den Erhalt und Fortbestand einer
		CLIA-Zulassung
	5.	Qualitätsstandards für klinische Labore nach
		Maßgabe der CLIA
		a) Vorbemerkung
		b) Bedeutung der CLIA-Qualitätsstandards für
		humanmedizinische Gentests
		c) Qualitätssicherung von "nonwaived tests" in der
		Phase der Testvorbereitung
		aa) Einwilligung in die Testdurchführung
		bb) Anforderungen an den Antrag auf Durchführung
		eines Labortests
		cc) Anforderungen an den Umgang mit Laborproben

Inhaltsverzeichnis XIX

	u)	Quantaissicherung von "nonwarved tests" in der	
		Phase der Testdurchführung	9
		aa) Festlegen und Nachweisen der Leistungsfähigkeit	
		klinischer Labortests	9
		bb) Laborinterne Maßnahmen zur Qualitätskontrolle	
		von Labortests	10
		cc) Besondere Maßstäbe für klinische	
		Chromosomenanalysen	10
		dd) Tests zur Kontrolle des Leistungsniveaus	
		klinischer Labortests	10
		aaa) Prozedere des gesetzlich vorgeschriebenen	
		"proficiency testing"	10
		bbb) Alternativen zum gesetzlich vorgeschriebenen	
		"proficency testing"	10
	e)	Qualitätssicherung von "nonwaived tests" in der	
		Phase der Testauswertung und -nachbereitung	10
		aa) Anforderungen an Labortestberichte	10
		bb) Übermittlung von Labortestergebnissen	10
		aaa) Übermittlung von Labortestergebnissen	
		mit Relevanz für Blutsverwandte von	
		getesteten Personen	10
		bbb) Übermittlung von "incidental findings"	10
		cc) Anforderungen an die Aufbewahrung von	
		Testberichten, Protokollen und getesteten	
		Gewebeproben	11
	f)	Anforderungen an die Qualifikation des Laborpersonals	
	-	in klinischen Laboren, die hochkomplexe	
		"nonwaived tests" anbieten	11
		aa) Labordirektor (laboratory director)	11
		bb) Technischer Leiter (technical supervisor)	11
		cc) Klinischer Berater (clinical consultant)	11
		dd) Allgemeiner Leiter (general supervisor)	11.
		ee) Testpersonal	11.
	6. Fo	lgen von Verstößen gegen die CLIA	11
		nderproblematik Präimplantationsdiagnostik	11
	8. Ko	onsequenzen der CLIA-Regelungen für klinische	
	La	bortests	11
	9. Zu	sammenfassung	11
III.	Die R	egulierung der Vermarktung humanmedizinischer	
	Gente	sts durch die FDA und die Federal	
	Trade	Commission (FTC)	120
		e Kompetenzen der FDA	12
		Die Befugnis der FDA zur Regelung der	
	,	Kennzeichnung von Pharmazeutika und	
		medizinischen Geräten (labeling)	12
		-	

XX Inhaltsverzeichnis

	aa) Allgemeine Grundsätze	121
	bb) Übertragung der allgemeinen Grundsätze auf	
	medizinische Gentests	122
	b) Die Befugnis der FDA zur Regelung von Werbung	
	für Pharmazeutika und medizinische Geräte (advertising)	123
	aa) Allgemeine Grundsätze	123
	aaa) Anforderungen an Werbung für	
	verschreibungspflichtige Arzneimittel	124
	bbb) Anforderungen an Werbung für	
	"restricted devices"	125
	bb) Zulässigkeit von Verbraucherwerbung	125
	cc) Übertragung der allgemeinen Grundsätze auf	
	medizinische Gentests	126
2	Die Kompetenz der FTC zur Regelung von Werbung	120
	für medizinische Geräte	127
	a) Wesen und Funktion der FTC	127
	b) Das Verbot falscher Werbung nach Maßgabe des	12.
	FTC Act (false advertisement)	128
	aa) Unredliche Handlungsweisen im Sinne des FTC Act	129
	aaa) Erhebliche Verbraucherschädigung	129
	bbb) Verletzung von etablierten Grundsätzen	12)
	der öffentlichen Ordnung	130
	ccc) Unethisches oder gewissenloses Verhalten	130
	bb) Betrügerische Handlungsweisen im Sinne	150
	des FTC Act	130
	aaa) Die Sichtweise eines vernünftigen	130
	Durchschnittsverbrauchers	131
	bbb) Die Wesentlichkeit der dargestellten	151
		131
	oder unterschlagenen Informationencc) Das Gebot der Glaubhaftmachung von	151
		122
	Werbeaussagen	132
	c) Einschränkungen der FTC-Kompetenzen	132
	aa) Limitierte Ressourcen	132
	bb) Verfassungsrechtliche Einschränkungen	133
	aaa) Der Schutzbereich des 1. Zusatzartikels	100
	der U.SBundesverfassung	133
	bbb) Die Charakteristika des "Commercial	
	Speech"-Grundsatzes und ihre Bedeutung	
	für Gentest-Werbung	134
	(1) Rechtmäßigkeit der Handlung, auf	
	die sich die "Commercial Speech" bezieht	135
	(2) Das Vorliegen eines wesentlichen	
	öffentlichen Interesses, die Förderung	
	des öffentlichen Interesses sowie	
	die Verhältnismäßigkeit des staatlichen	
	Eingriffs	135

Inhaltsverzeichnis XXI

	d) Die bisherige Position der FTC in Bezug auf Werbung
	für humanmedizinische Gentests
	e) Die Reaktionen der Öffentlichkeit auf Gentest-Werbung
	am Beispiel des "BRAC-Analysis-Test"
	3. Zusammenfassung
D.	Gesetz zur Förderung des Neugeborenenscreenings in den
	Einzelstaaten
	I. Pflicht zum Erlass einheitlicher Bundesrichtlinien
	II. Pflicht zur Vergabe von Subventionen
	III. Pflicht zur Sicherstellung und Überwachung der Laborqualität
	IV. Pflicht zum Einrichten einer öffentlichen
	Informationsplattform
	V. Pflicht zur Etablierung eines nationalen Notfallplans
E.	Regelungen zum Schutz vor genetischer Diskriminierung
	I. Der Genetic Information Non-Discrimination Act of 2008
	1. Definitionen
	a) Genetische Informationen (Genetic Information)
	b) Gentest (Genetic Test)
	c) Genetische Dienstleistungen (Genetic Services)
	2. Regelungen mit Bedeutung für
	Krankenversicherungsverhältnisse
	a) Grundlagen zur U.Samerikanischen
	Krankenversicherungspraxis
	b) Der Regelungsgehalt der versicherungsbezogenen
	Bestimmungen des GINA
	aa) Das Verbot der Verwendung genetischer
	Informationen
	bb) Das Verbot der Erhebung genetischer Informationen
	cc) Das Verbot der Forderung von Gentests
	3. Regelungen mit Bedeutung für Beschäftigungsverhältnisse
	a) Das Verbot der Verwendung genetischer Informationen
	b) Das Verbot der Erhebung genetischer Informationen
	II. Der Patient Protection and Affordable Care Act
	III. Der Americans with Disabilities Act of 1990
	IV. Abschnitt VII des Civil Rights Act of 1964
_	V. Zusammenfassung
F.	Regelungen zum Schutz von Gesundheitsdaten
	I. Allgemeine Datenschutzbestimmungen
	1. Gewährleistung der Vertraulichkeit gesundheitlicher Daten
	durch die U.SBundesverfassung
	2. Die HIPAA-Datenschutzverordnung
	("HIPAA Privacy Rule")
	a) Grundlagen
	aa) Adressaten
	bb) Schutzgut

XXII Inhaltsverzeichnis

		b) Regelungen zur Nutzung und Offenlegung	
		geschützter Gesundheitsinformationen	178
		c) Patientenrechte auf der Basis der	
		HIPAA-Datenschutzverordnung	180
		3. Die HIPAA-Sicherheitsverordnung	
		("HIPAA Security Rule")	181
		4. Pflicht zum Schutz medizinischer Daten nach Maßgabe	
		der CLIA	182
		5. Zusammenfassung	182
	П.	Datenschutzbestimmungen im Bereich biomedizinischer	101
	11.	Forschung	184
		Die Forschungsverordnung des	10-
		U.SGesundheitsministeriums ("The Common Rule")	184
		a) Grundlagen	184
		b) Anwendungsbereich	185
		c) Regelungsinhalt	187 188
		d) Ausblick	100
		2. Forschungsregelungen der FDA	100
		(FDA Protection of Human Subjects Regulations)	189
		3. Forschungsspezifische Regelungen der	100
		"HIPAA-Privacy Rule"	190
		a) Grundlagen	190
		b) Nutzung und Offenlegung von PHI zu	101
		Forschungszwecken mit Genehmigung des Betroffenen	191
		c) Nutzung und Offenlegung von PHI zu	105
		Forschungszwecken ohne Genehmigung des Betroffenen	192
		4. Richtlinie des Nationalen Instituts für Gesundheit zum	
		Austausch genetischer Daten für Forschungszwecke	
		(Genomic Data Sharing Policy)	193
		5. Vertraulichkeitsbescheinigungen	
		("Certificates of Confidentiality")	195
		6. Zusammenfassung	198
		U.Srechtliche Regelungen mit Bedeutung für	
		dizinische Gentests auf Staatenebene	199
Α.	Reg	elungen zu labormedizinischen Einrichtungen	200
	I.	Laborkontrollstandards der Einzelstaaten	200
	II.	Laborkontrollstandards des Staates New York	201
В.	Reg	elungen für genetische Berater	
	(Ge	netic Counselor Licensing Laws)	204
C.		elungen zu DTC-Tests (Direct-to-Consumer Testing	
		/s)	205
	Ī.	Zur Veranlassung labormedizinischer Tests sowie zum	
		Empfang labormedizinischer Befunde berechtigte Personen	205
	II.	Regelungen zum Schutz vor falscher und irreführender	
		Produktwerbung	207
		-	

Inhaltsverzeichnis XXIII

D.	Re	gelungen zum Neugeborenenscreening	
	(Ne	ewborn Genetic and Metabolic Screening Laws)	209
	Ì.	Die Notwendigkeit der elterlichen Einwilligung in die	
		Durchführung des Neugeborenenscreenings	211
	II.	<u> </u>	213
		Der Umgang mit Testbefunden und überschüssigen Blutproben	213
	****	Aufbewahrungsdauer von Befunden und Blutproben	214
		Weiterverwendung von Befunden und	21
		überschüssigen Blutproben	214
		3. Die Offenlegung von Gesundheitsinformationen	21-
		Neugeborener vor dem Hintergrund der	
		"HIPAA Privacy Rule"	217
E	Day		
		gelungen zur Präimplantationsdiagnostik	218
F.		gelungen zum Schutz vor genetischer Diskriminierung	
		vie zur Gewährleistung der Vertraulichkeit genetischer	226
		ormationen	220
	I.	Verfassungsrechtliche Grundsätze und Richterrecht	220
	II.		221
		Gesetze zum Schutz vor genetischer Diskriminierung	
		in Krankenversicherungen (Genetics and Health	
		Insurance State Anti-Discrimination Laws)	221
		2. Gesetze zum Schutz vor genetischer Diskriminierung	
		in Beschäftigungsverhältnissen	
		(Genetic Employment Laws)	222
		3. Gesetze zum Schutz vor genetischer Diskriminierung in	
		Lebens-, Berufsunfähigkeits- und Pflegeversicherungen	
		(Genetics and Life, Disability and Long-term Care	
		Insurance Laws)	223
		4. Gesetze zum Schutz genetischer Daten	
		(Genetic Privacy Laws)	223
		5. Das Verhältnis der einzelstaatlichen Antidiskriminierungs-	
		und Datenschutzgesetze zum GINA sowie zur	
		HIPAA-Datenschutz- und Sicherheitsverordnung	224
		č	
Capit e	el 5:	Der Diskussionsstand zum Status quo der U.S	
		schen Rechtslage zu humanmedizinischen Gentests	227
		tische Stellungnahmen zur Handhabung und	
		alitätssicherung humanmedizinischer Gentests	227
	I.	Argumente für eine Reformierung der Rechtslage de lege lata	228
		Fehlende Überwachung von LDTs durch die FDA	228
		Unzureichende Vorgaben durch die CLIA	231
		3. Die Problematik gesundheitsbezogener DTC-Gentests	233
	II.	Argumente gegen eine Reformierung der Rechtslage de lege lata	240
		Fehlende Kompetenz der FDA zur Regelung von LDTs	240
		2. Gefährdung des wissenschaftlichen Fortschritts durch	270
		zu strikte staatliche Überwachung	242
		ZU SUINE SIAAUICHE OUELWACHUIR	444

XXIV Inhaltsverzeichnis

	Keine Notwendigkeit für die Verankerung einer genetischen "specialty area" in den CLIA Keine Beschränkung der Privatautonomie durch ein Verbot	243
	gesundheitsbezogener DTC-Gentests	243
В.	Kritische Stellungnahmen zur Regelung des	
	Neugeborenenscreenings	245
C.	Kritische Stellungnahmen zur fehlenden Regulierung der PID	248
	Kritische Stellungnahmen zum Antidiskriminierungsschutz	
	auf der Basis des GINA	253
	el 6: Aktuelle Entwicklungen und Bestrebungen zu	
	bundeseinheitlichen Reform der U.Samerikanischen	257
	slage zu humanmedizinischen Gentests	
Α.	Im U.SKongress gescheiterte Gesetzentwürfe	257
		258 259
	II. Der Laboratory Test Improvement Act	239
	III. Der Modernizing Laboratory Test Standards for Patients Act of 2011	260
B.	Erlass des Food and Drug Administration Safety and Innovation Act	261
	Etablierung eines Gentestregisters durch die National	
	Institutes of Health	262
D.	Reformansätze der FDA	264
	I. Entwicklungen zwischen den Jahren 2004 und 2013	265
	II. Reaktionen der DTC-Gentest-Branche auf die Interventionen	
	der FDA	268
	III. Veröffentlichung eines Leitlinienentwurfs zur Regelung	
	von LDTs im Jahr 2014	269
Kapitel 7: Hauptthesen und Schlussbetrachtung		
	chnis der in der Arbeit genannten U.Samerikanischen	279
Litera	tur	281