BOLLETTINO EM n. 4/2023 - BIBLIOGRAFIA SELEZIONATA (articoli e libri selezionati nel periodo LUGLIO-AGOSTO)

Note:

- I testi sono consultabili presso la Biblioteca della Fondazione Lanza (Via Seminario, 5/a 35122 Padova tel. 049.8756788 049.6453900 email: biblioteca@fondazionelanza.it) e prestabili.
- Gli articoli delle riviste possono essere fotocopiati, scannerizzati o stampati attenendosi alle raccomandazioni della normativa sul diritto d'autore, come indicato:
- "I documenti sono forniti esclusivamente per finalità di studio e di ricerca e ad uso strettamente personale. L'utente si assume ogni responsabilità per l'uso che verrà fatto delle riproduzioni, essendo severamente vietata qualsiasi successiva riproduzione o pubblicazione per uso commerciale".
- La bibliografia viene pubblicata in ordine alfabetico di autore.
- Se disponibile, viene riportato l'abstract dei testi.

Arnaud de Solminihac, Liberté et droit au suicide, in Esprit, (2023) Juil-Aout,

Soggetto: aiuto a morire, suicidio assistito, libertà

Abstract: L'aide active à mourir est souvent présentée comme une avancée libérale. Une longue tradition intellectuelle allant de John Locke à Robert Badinter consacre pourtant le droit à la vie comme un droit inaliénable, au fondement même de l'idée de liberté.

Bellino Francesco, Bioetica globale ed etica della vita, in Itinerarium, 31(2023)3-85, 31-52 p.

Soggetto: bioetica globale, bioetica

Cherry Mark, Bioethics: Shaping Medical Practice and Taking Diversity Seriously, in Journal of Medicine and Philosophy, 48(2023)4, 313-321 p.

Soggetto: bioetica, filosofia della medicina, pluralismo etico

Abstract: Bioethics functions within a world of deep moral pluralism; a universe of discourse debating ethical analysis, public policy, and clinical practice in which a common, generally accepted morality does not exist. While religious thinkers are often approached within a hermeneutic of suspicion for assuming moral standards that cannot be justified in rational terms, secular bioethicists routinely find themselves in exactly the same intellectual predicament. That ethical theory, proposed values, or normative content is secular, that it does not invoke God or any particular religious perspective, does not mean that it is rationally grounded, necessarily true, or universally binding. As the authors in this issue of The Journal of Medicine and Philosophy make clear, this normative reality directly impacts debates regarding concepts of health, illness, and disease, accounts of socially acceptable healthrisky behaviors, and the political frameworks that shape public policy. As a result, honest discussion of diverse moral, religious, and political perspectives remains essential in clarifying the intellectual challenges, ethical intuitions, and ideological judgments that shape clinical practice and healthcare policy. Depending on which moral, political, or scientific concepts are guiding bioethical analysis, careful scrutiny will tend to support rather different policies and practices, each of which is likely to be worth careful consideration.

Furnari Gensabella Marianna, Bioetica dell'alimentazione e paradigma di cura, in Itinerarium, 31(2023)3-85, 121-138 p.

Soggetto: bioetica, alimentazione, bioetica animale, salute, bioetica globale

Giacobello Maria Laura, Lo sguardo "complesso" di Van Rensselaer Potter e la bioetica globale come sapienza per la nostra vita, in Itineraium, 31(2023)3-85, 63-78 p.

Soggetto: bioetica globale, Potter, scienza, filosofia

Hapsari Indri Happy et al., Adolescent assent in research: a relational ethics approach. Case study, in Indian Journal of medical Ethics, (2023)3, 2-5 p.

Soggetto: consenso informato, adolescenti, familiari, etica relazionale, ricerca, oncologia, sudio di casi, assenso

Abstract: Researchers often neglect adolescents' willingness to participate in research. The granting of permission by parents is sometimes not in accordance with the unwillingness of adolescents. Relational ethics is the right approach to overcome inconsistencies between legal and ethical agreements in granting parental permission and adolescent's assent. This is because relational ethics is based on building relationships among many parties. The focus of this case study is to improve understanding of the assent of adolescents through intensive study of research conflict, reinforced using existing research and to understand how relational ethics can be used as an approach in decisionmaking, especially in conflicts between parental permission and assent from adolescents.

Herring Jonathan, Pre-natal testing, excessive parenting and care ethics, in The New Bioethics, 29(2023)3, 265-278 p.

Soggetto: disabilità, diagnosi prenatale, vulnerabilità, responsabilità, genitorialità, relazione genitori-figli, etica della cura

Abstract: This article explores the current parenting culture, particularly the promotion of competitive and excessive parenting, as an important background issue against which the debates around pre-natal testing take place. It offers an alternative vision of parenting, relying on care ethics, which sees parenting as a relationship, rather than a job. A relationship that should change a parent's understanding of what is valuable in life. Parenting should not be about moulding the 'perfect child' but being open to being profoundly changed. The parent-child with a disability relationship offers particular opportunities to find new meanings and values in life. This analysis is offered as another dimension to the debates over pre-natal testing. It is not intended as an argument against such testing, but rather raises concernsa bout some of the broader attitudes around it.

Kaposy Chris, Prospects for limiting access to prenatal genetic information about Down syndrome in light of the expansion of prenatal genomics, in The New Bioethics, 29(2023)3, 226-246 p.

Soggetto: syndrome di Down, test prenatale, test genetico, discriminazione

Abstract: Down syndrome (Trisomy 21) is a mild to moderate intellectual disability. Historically, this condition has been a primary target for prenatal testing. However, Down syndrome has not been targeted for prenatal testing because it is an especially severe illness. The condition was just one that could be easily identified prenatally using the techniques first available decades ago. We are moving into an era in which we can prenatally test for a vast range of human traits. I argue that when we can test for anything, there is no longer any reason to continue targeting Down syndrome. I present an argument based on the value of nondiscrimination. It is justified to set limits on access to prenatal information if the information is going to be used for discriminatory purposes. I use the examples of (1) prenatal testing for misogynistic fetal sex selection, and (2) homophobia-motivated prenatal testing for potential homosexuality, as compelling analogies.

Malfatti Elena, Modelli sperimentali preclinici *in vivo*, fra diritto ed etica applicata. Riflessioni dall' "interno" di un organismo preposto al benessere animale (OPBA), in Biolaw, (2023)2, 411-420 p.

Soggetto: sperimentazione animale, valutazioni etiche, benessere animale, ricerca consapevole e responsabile, etica della sperimentazione

Abstract: In un quadro normativo fortemente dinamico, la sperimentazione animale si delinea quale tema di notevole spessore etico. La disciplina di matrice europea, sviluppata dal decisore politico nazionale, valorizza il ruolo degli organismi preposti al benessere animale, chiamati alla verifica, in concreto, del raggiungimento di un soddisfacente punto di equilibrio fra le esigenze della ricerca scientifica e quella di minimizzare la sofferenza degli animali da laboratorio. Anche la giurisprudenza amministrativa si pone in quest'ottica, esigendo il rispetto pieno del principio di sostituzione, riduzione, perfezionamento dei modelli sperimentali, e contribuendo al traguardo di una ricerca di sempre maggiore qualità, consapevole e responsabile.

Marilotti Lorenzo, Ipotesi per una gestione partecipata delle biobanche genetiche concepite come beni comuni, in Biolaw Journal, (2023)2, 383-409 p.

Soggetto: dati genetici, beni comuni, ricerca scientifica, solidarietà, partecipazione, biobanche

Abstract: L'articolo, alla luce delle caratteristiche dei dati genetici e nel bilanciare le tendenze tecnocratiche della ricerca con le istanze di partecipazione dei donatori all'attività della biobanca, propone due possibili ipotesi sperimentali per una gestione partecipata delle biobanche genetiche concepite come beni comuni: partecipazione esterna con potere di intervento e partecipazione interna o autogestione.

Marin Francesca, Vulnerabilità, salute e medicalizzazione della vita, in Teoria. Rivista di Filosofia, 43(2023)1, 127-144 p

Soggetto: vulnerabilità, salute, medicina predittiva, biopotenziamento, medicalizzazione della vita

Abstract: Questo articolo si propone di analizzare il rapporto tra vulnerabilità e salute, dando prova della loro reciproca dipendenza. Tale riconoscimento è utile per due ragioni: da un lato, evidenzia il carattere polisemico, dinamico e relazionale della vulnerabilità e della salute, evitando l'adozione di approcci riduttivi, statici e individualistici su questi temi. D'altro canto, la prospettiva proposta analizza criticamente il modello di salute integrale che è all'origine della cosiddetta "medicalizzazione della vita". La medicalizzazione della vita significa la graduale espansione della medicina su diversi aspetti della vita umana. Questo fenomeno considera la vulnerabilità come una dimensione meramente individuale e situa il problema della salute a livello dell'individuo. In questo modo si sottovalutano i determinanti della salute e le questioni legate alla vulnerabilità e alla salute non vengono affrontate come una relazione dinamica tra individuo, società e ambiente.

Paglia Vincenzo, Verso una bioetica globale, in Itinerarium, 31(2023)3-85, 23-30 p.

Soggetto: bioetica globale

Palazzani Laura et al., Il consenso informato per la ricerca genomica nel contesto della medicina di precisione. Questioni etiche in evidenza, in Biolaw Journal, (2023)2, 367-382 p.

Soggetto: consenso informato, ricerca genomica, medicina di precisione, consulenza, risultati inattesi, ricerca e cura, privacy

Abstract: La raccolta/generazione di dati genomici e relativi alla salute nonché il loro uso nell'ambito della ricerca e dell'assistenza sanitaria solleva una serie di questioni etiche relative in particolare al consenso informato. Nel contributo vengono discusse le principali sfide emergenti, in particolare questione dei c.d. "risultati inattesi", la protezione della privacy dei soggetti e il confine sfumato tra ricerca e cura, mostrandone le implicazioni per il consenso informato stesso e facendo particolare riferimento alle indicazioni in proposito del Comitato Nazionale per la Bioetica.

Robinson Heloise, Prenatal testing, disability equality, and the limits of the law, in the New Bioethics, 29(2023)3, 202-215 p.

Soggetto: disabilità, aborto, diagnosi prenatale, uguaglianza, etica sociale, Gran Bretagna Abstarct: This article will review reasons why it is argued that the law on abortion on the Grounds of disability is discriminatory, as well as recent unsuccessful attempts to address this discrimination in the law. These attempts include ones which would have moderately restricted access to abortion in certainlimited cases, and another that might have opened to door to a number of different possibilities, including both to options that could have restricted access to abortion, and to other options that might have increased access. Finally, this article will also examine reasons why some of the most important challenges surrounding disability equality cannot be sufficiently addressed through legal change alone. While there are strong reasons to support some form of change in the law, a more foundational change in values is necessary if we want to live in a more ethical society that is truly capable of welcoming disabled children.

Rubin Jonah, Treat the dead, not just death, with dignity, in Theoretical Medicine and Bioethics, 44(2023)3, 371-373 p.

Soggetto: morte, dignità, morente, accompagnamento

Ruggeri Antonio, Fine-vita e dignità della persona, in Itinerarium, 31(2023)3-85, 175-184 p.

Soggetto: fine vita, bioetica, dignità

Russo Giovanni, L'intelligenza artificiale: l'uomo al centro e come causa, in Itinerarium, 31(2023)83-84, 15-19 p.

Soggetto: intelligenza artificiale, valori, uomo, bioetica, antropologia, sviluppo umano Abstract: L'editoriale si sofferma sugli aspetti antropologici ed etici dell'intelligenza artificiale, a partire da un recente discorso di Papa Francesco (27 marzo 2023) e da alcuni documenti dell'Unione Europea (Risoluzione 20 ottobre 2020; e Carta Europea 3 dicembre 2018). Si tratta di un settore in rapidissima espansione, che può offrire enormi benefici alla società e agli esseri umani, ma che ha bisogno di un governo etico, anche per l'impatto diretto su tutti gli aspetti delle nostre società, inclusi i diritti fondamentali e i principi e i valori sociali, economici, lavorativi. Un ambito che è di grande aiuto per l'umanità, che esprime la creatività dell'essere umano partecipe dell'azione creativa di Dio, ma che esige l'impegno a garantire un confronto serio e inclusivo a livello globale sull'impiego responsabile di queste tecnologie, un confronto aperto ai valori religiosi, anche perché il dialogo tra credenti e non credenti su queste questioni apre una strada per la costruzione dello sviluppo umano integrale e della pace.

Russo Giovanni (a cura di), Studi per i 25 anni della Scuola di Specializzazione in Bioetica e Sessuologia, in Itinerarium, 31(2023)3-85, monografico, 23-255 p.

Soggetto: bioetica, bioetica globale, questioni di bioetica, studi

Introduzione: Questo editoriale vuole essere come un *memorandum* delle tappe essenziali della bioetica presso il Centro Accademico del S. Tommaso di Messina.

Trimarchi Francesco et al., Un fantasma nel Metaverso. L'intelligenza artificiale nell'editoria biomedica, in Itinerarium, 31(2023)3-85, 111-120 p.

Soggetto: intelligenza artificiale, bioetica, metaverso

LIBRI

Cantaluppi Bruna, Frasconi Erika, Lacrimini Giuliana, Associazione Volontari Assistenza Domiciliare-AVAD, (a cura di), premessa di Marin Francesca, *Il Verbo delle emozioni. Percorsi ed esperienze di volontariato domiciliare,* monografico n. 51 di Briciole, 2019, 96 p.

Soggetto: volontariato, assistenza domiciliare, malati terminali

Abstract: Un viaggio nel volontariato che si prende cura dei "malati inguaribili ma non incurabili", come dicono i volontari di Avad Arezzo, l'Associazione Volontari Assistenza Domiciliare. Nel volume il racconto dei volontari, le loro storie ed esperienze di cura, ascolto e solidarietà, la relazione con i malati terminali e le famiglie, la formazione ma anche i tanti progetti e attività che l'associazione porta avanti in ospedale, nelle scuole, sul territorio.