

Índice

Prólogo

LAS BASES GENÉTICAS DE LA ENFERMEDAD DE ALZHEIMER	9
<i>Roser González-Duarte</i>	

Presentación

LOS PROBLEMAS ÉTICOS, JURÍDICOS Y SOCIALES QUE PLANTEA LA ENFERMEDAD DE ALZHEIMER	13
<i>María Casado</i>	

Capítulo I

LA DIGNIDAD HUMANA EN LA ENFERMEDAD DEL ALZHEIMER

EL SER HUMANO, EL CUERPO Y LA DIGNIDAD	21
<i>Víctor Méndez Baiges</i>	
LA DIGNIDAD HUMANA EN LA ENFERMEDAD DEL ALZHEIMER	35
<i>Albert Royes</i>	

Capítulo II

LAS CONSECUENCIAS DE LA DETECCIÓN DE LA ENFERMEDAD

CONSECUENCIAS DE LA DETECCIÓN DE LA ENFERMEDAD DE ALZHEIMER: DECISIONES SOCIALES Y PREVISIONES INDIVIDUALES	43
<i>María Casado</i>	
EL DERECHO A LA INTIMIDAD PERSONAL Y FAMILIAR Y LAS POLÍTICAS PÚBLICAS: EL CASO DE LA ENFERMEDAD DE ALZHEIMER	53
<i>Ana Sánchez Urrutia</i>	
ALZHEIMER Y DERECHOS DE LA PERSONA	65
<i>Mirentxu Corcoy</i>	

Capítulo III

LAS RESPUESTAS DESDE LA SOCIEDAD Y EL SISTEMA SANITARIO

RESPUESTA DESDE EL ÁMBITO ASISTENCIAL Y SOCIAL ANTE LOS ENFERMOS DE ALZHEIMER	83
<i>Pilar Antón</i>	

APORTACIÓN DE LA GERIATRÍA A LA ATENCIÓN DE LOS ENFERMOS DE ALZHEIMER	95
<i>Betllem Cervelló</i>	
LAS ASOCIACIONES DE FAMILIARES DE ENFERMOS DE ALZHEIMER ..	101
<i>Manuel Mañós Gozalbo</i>	
CONSIDERACIONES DESDE LA BIOÉTICA SOBRE LA ATENCIÓN A LOS ENFERMOS CON DEMENCIA	109
<i>Mercè Boada</i>	
<i>Capítulo IV</i>	
EL PUNTO DE VISTA DEL ESTADO	
LAS CONSECUENCIAS, DESDE EL PUNTO DE VISTA DEL ESTADO, DE POSEER INFORMACIÓN SOBRE LA ENFERMEDAD DE ALZHEIMER..	125
<i>María Jesús Montoro</i>	
Relación de autores	147
<i>Anexos</i>	
<i>Anexo 1</i>	
PROPOSICIÓN DE LEY SOBRE LOS DERECHOS DE INFORMACIÓN CONCERNIENTE A LA SALUD, LA AUTONOMÍA DEL PACIENTE, Y LA DOCUMENTACIÓN CLÍNICA	151
<i>Anexo 2</i>	
DOCUMENTO DE VOLUNTADES ANTICIPADAS ELABORADO POR EL GRUPO DE OPINIÓN DEL OBSERVATORI DE BIOÈTICA I DRET DE LA UNIVERSITAT DE BARCELONA	161