

Nieuwe boeken en nieuwe edities vanaf 2012, geselecteerd voor de praktijk

NIEUW in 2022 :

Beslissingen rond het Levenseinde - vastgesteld door het Federatiebestuur van de KNMG op 18 november 2021

Bevat een professioneel kader rond het complexe thema euthanasie bij dementie. Het Standpunt maakt onderdeel uit van de professionele standaard van de arts, helpt bij het maken van zorgvuldige afwegingen en kan in een uiterst geval een rol spelen bij de beoordeling van het handelen van een arts door een (tucht)rechter.

KNMG november 2021 61 pag.

[GRATIS OP PDF OP AANVRAAG](#)

Beveiligen Medische Gegevens - een operationeel kennisproduct ter ondersteuning van gemeenten hoe omgegaan dient te worden met medische gegevens

Deze factsheet beschrijft hoe gemeenten medische gegevens moeten beveiligen. Gemeenten horen passende technische en organisatorische maatregelen te nemen om medische gegevens te beveiligen tegen verlies of tegen enige vorm van onrechtmatige verwerking. Deze beveiligingsmaatregelen moeten tot stand komen op basis van een risicoanalyse. Het uitgangspunt is dat de maatregelen passend zijn, ook vanuit een kosten-/baten-afweging. De beveiligingsmaatregelen richten zich vooral op de volgende aandachtsgebieden; authenticatie, autorisatie, logging van toegang, controle van de logging en bewustmaken medewerkers.

VNG, februari 2022 21 pag.

[GRATIS OP PDF OP AANVRAAG](#)

Cybersecurity Dreigingsbeeld Zorg 2021

De grootste digitale dreiging in de zorgsector is ransomware. In 2021 steeg de hoeveelheid ransomware-incidenten in zorgsector in Nederland en Europa aanzienlijk, blijkt uit rapport, samengesteld door analisten van de Stichting Z-CERT. Z-CERT is het expertisecentrum voor cybersecurity in de zorg. Het is de tweede keer dat Z-CERT een Dreigingsbeeld opstelt.

Z-CERT, februari 2022 48 pag.

[GRATIS OP PDF OP AANVRAAG](#)

[Ploum Advocaten organiseert samen het Rotterdams Gezondheidsrecht Dispuut, een zorgsymposium hierover: 29 maart 2022, 15.00-17.00 u., Blaak 28 Rotterdam, ook online](#)

Euthanasie in Nederland 2002-2022

Nederland was het eerste land in Europa dat euthanasie legaliseerde. In april 2002, is de Wet toetsing levensbeëindiging op verzoek en hulp bij zelfdoding ingegaan. Heleen Weyers beschreef in 2002 in haar proefschrift de totstandkoming van deze wet. Nu kijkt ze terug op wat er daarna gebeurd is. Hoe is geoordeeld over ondraaglijk en uitzichtloos lijden? Hoe groot is de meldingsbereidheid van artsen? Hoe effectief is deze wet? Gaat in op eerste en laatste strafrechtelijke vervolging die heeft plaatsgevonden. Geeft artsen, patiënten, juristen, ethici, politici en belangengroepen inzicht in discussies én ontwikkelingen omtrent euthanasie. tussen 2002 en 2022 en accurate weergave van huidige stand van zaken van regelgeving en praktijk.

H. Weyers (B-97894 62126756) mei 2022

396 pag. € 54,90

EuthanasieCode 2022 – de toetsingspraktijk toegelicht

In de EuthanasieCode 2022 geven de Regionale Toetsingscommissies Euthanasie (RTE) een overzicht van de manier waarop zij de zorgvuldigheidseisen uit de Wet Toetsing Levensbeëindiging op verzoek en hulp bij zelfdoding interpreteren. De code geeft een beeld van de voorwaarden waaraan de RTE toetsen aan de hand van concrete gevallen.

Rijksoverheid, juli 2022 80 pag.

[GRATIS OP PDF OP AANVRAAG](#)

Misschien Was het Nog Te Vroeg - de regeling van de schriftelijke wilsverklaring euthanasie in artikel 2, tweede lid, Wtl vanuit een strafrechtelijk perspectief

Sinds 2002 hebben artsen op grond van de Wet toetsing levensbeëindiging op verzoek en hulp bij zelfdoding (Wtl) de mogelijkheid euthanasie toe te passen bij (inmiddels) wilsonbekwame patiënten, op basis van bij helder verstand gedane schriftelijke wilsverklaringen. Dat wringt met de zorgvuldigheidseisen ex artikel 2 Wtl, nu de arts niet of nauwelijks meer met de patiënt kan communiceren. Inventariseert de (juridische) problemen van de bestaande wettelijke regeling van de schriftelijke wilsverklaring aan de hand van de totstandkomingsgeschiedenis en de toetsingspraktijk (inclusief de 'L1koffie-euthanasiezaak' over euthanasie bij dementie).
L.Postma (diss. EUR) april 2021 600 pag. GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Privacy in de Zorg - een praktische gids voor zorgverleners, managers en juristen
Zorgverleners kunnen worden geconfronteerd met tegenstrijdige belangen en complexe situaties waarin het belang van uitwisseling van gegevens moet worden afgewogen tegen de privacy van de cliënt. Ook op het gebied van medisch-wetenschappelijk onderzoek kan spanning ontstaan tussen privacybelangen en algemene maatschappelijke belangen. Daarnaast gaan technologische ontwikkelingen snel. Nieuwe medische toepassingen gaan vaak gepaard met verwerking en uitwisseling van (persoons)gegevens met derden zoals leveranciers van medische hulpmiddelen. Iedere nieuwe verwerking van gegevens brengt risico's met zich mee die op adequate wijze het hoofd moeten worden geboden. Praktische gids over beroepsgeheim, gegevensuitwisseling, medisch wetenschappelijk onderzoek, handhaving, beveiliging en eHealth, met als bijlage overzicht doorbrekingsgronden en rechten van betrokkenen.
S.Hendriks e.a. (BP-9789492952776) juli 2022 248 pag. € 59,95

Wet Verplichte Geestelijke Gezondheidszorg en Wet Zorg en Dwang –1e evaluatie. Dl.1
De Wet verplichte geestelijke gezondheidszorg (Wvggz) en de Wet zorg en dwang (Wzd) zijn op 1 januari 2020 in werking getreden en vervangen sindsdien de Wet bijzondere opnemingen in psychiatrische ziekenhuizen (Wet Bopz). Kunnen we twee jaar na inwerkingtreding concluderen dat de Wzd bijdraagt aan het versterken van de rechtspositie van cliënten?
ZonMw (9789057631627) december 2021 434 pag. GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

de Wet Zorg en Dwang - handleiding voor de praktijk
De Wzd regelt rechten van mensen met verstandelijke beperking en mensen met psychogeriatrische aandoening die zorg van zorgaanbieder ontvangen. Geeft ook het juridisch kader voor zorg waartegen cliënten of hun vertegenwoordigers zich verzetten (onvrijwillige zorg) en onvrijwillige opname, en is ook van toepassing in ambulante setting. Na in werking treding per 01-01-2020 zijn door (spoed)reparatiewet de nodige wijzigingen in de wet aangebracht, die hier zijn verwerkt. Toepassing in de praktijk roept vragen op: welke cliënten vallen onder reikwijdte Wzd? Wat wordt verstaan onder de 9 vormen van onvrijwillige zorg? Wat houdt Wzd-klachtrecht in? Welke voorwaarden gelden hiervoor in de ambulante setting?
B.Frederiks,S.Steen (S-9789012407816) 2e dr. mei 2022 116 pag. € 44,20

Verschenen in 2021 :

Aansprakelijkheid van Werkgevers bij COVID-19 - causaliteit en de zorgplicht in de zorg
COVID-19 roept nieuwe vragen op binnen het aansprakelijkheidsrecht. Besmetting met het coronavirus leiden tot gezondheidsschade die verschillende schadeposten tot gevolg kan hebben, als medische kosten en verlies van verdienvermogen doordat degene die besmet is geraakt niet in staat is zijn of haar werkzaamheden (volledig) uit te voeren. Beantwoordt de vraag of een medewerker zijn of haar werkgever via art. 7:658 BW aansprakelijk kan stellen wegens besmetting met het coronavirus. *Focust ligt hierbij op ziekenhuiszorg*. Gaat nader in op achtergrond, ratio en bewijslastverdeling van art. 7:658 BW, op de problematiek omtrent causaliteitsonzekerheid bij beroepsziekten en daarmee samenhangende bewijsnood. Bespreekt (de jurisprudentie omtrent) arbeidsrechtelijke omkeringsregel en leerstuk proportionele aansprakelijkheid en ook omvang van de zorgplicht van de werkgever. Deze leerstukken worden behandeld in het licht van COVID-19. Gaat in op vraag of wegens maatschappelijke ontwikkelingen aanpassing van het regime van art. 7:658 BW al dan niet wenselijk is.
K.v.Duivendijk (C-9789088632990) juli 2021 86 pag. € 25,00

Aansprakelijkheid voor Vaccinatieschade

Soms worden mensen ziek na te zijn ingeënt. Is dan, gezien deze opeenvolging, hun vaccinatie de boosdoener? Als de producent van de entstof en/of de overheid door de gelaedeerde voor de schade aansprakelijk wordt gesteld, was er sprake van een gebrekkig vaccin? Ernstige bijwerkingen van inenting blijken gelukkig zeer zeldzaam en de genese daarvan complex. Het ligt dan zelden uitsluitend aan het vaccin maar vaak eerder aan de eigenschappen van de ontvanger. Voor het beoordelen of er een causaal verband tussen vaccinatie en ziekteverschijnselen bestaat, is een sleutelrol weggelegd voor epidemiologisch onderzoek. Aan dergelijke studies moeten strenge voorwaarden worden gesteld. De oplossing van dit soort casusposities vraagt transdisciplinair denken. Zeker omdat bij vermeende vaccinatieschade het belang van de publieke gezondheidszorg op het spel staat, dient het bewijs voor ongewenste neveneffecten wetenschappelijk én overtuigend te zijn. Een verkeerd juridisch oordeel voert onnodig de bestaande en ongefundeerde vaccinatiesceptis.

R.Giard(Expertise&Recht 2021.nr.2 (Uitg.Paris) april 2021 22 pag. GRATIS PDF OP AANVRAAG

Aansprakelijkheid voor Zorggerelateerde Schade - de geneeskundige behandeling en de aansprakelijkheid bij schade van de patiënt

In een aantal gevallen komt de patiënt door een onbedoelde gebeurtenis tijdens het zorgproces in een minder goede gezondheid te verkeren dan was voorzien of verwacht; er is dan sprake van een 'incident'. De verslechterde gezondheidssituatie die is opgetreden tijdens het zorgproces wordt aangeduid als 'zorggerelateerde schade'. De verslechterde gezondheidssituatie kan zich uiten als lichamelijk letsel, geestelijk letsel, of als een aantasting van het zelfbeschikkingsrecht. Eén van de behoeften van de patiënt nadat hem een incident is overkomen, is het verkrijgen van een vergoeding ter compensatie van de zorggerelateerde schade. Doorgaans wordt het civiele aansprakelijkheidsrecht gebruikt om die vergoeding te realiseren. Aan de hand van nationale en Europese wetgeving, nationale en Europese rechtspraak en literatuur worden het civiele aansprakelijkheidsrecht en de procedure tot verhaal van zorggerelateerde schade beschreven. De laatste ontwikkelingen, zoals de recente aanpassingen inzake de geneeskundige behandelingsovereenkomst in Boek 7, titel 7, afdeling 5 BW, zijn hierbij meegenomen, evenals de recente uitspraken van de Hoge Raad inzake aansprakelijkheid voor medische hulpzaken en die inzake vergoeding van integriteitsschade.

R.Wijne (B-9789462909441) 3^e dr. 25 mei 2021 1152 pag. € 143,00

Artsen en Deontologie

BELGISCH RECHT

Behandelt de vraag of een beroepscoördinatie van deontologische regels wel voldoende garanties biedt op goede gezondheidszorgen. Daarnaast wordt nagegaan op welke manier de rechtmatigheid, de coherentie, de duidelijkheid en de uitvoerbaarheid van de deontologische regels gegarandeerd kan worden. Tot slot volgt de formulering van een voorstel tot een 'Basiscode voor medische deontologie'.

C.Herijgers (I-9789400013377) april 2021

898 blz. geb. ca. € 320,00

Between Empowerment & Manipulation - Ethics and Regulation of For-Profit Health Apps

Het consumentenrecht zou een grotere rol kunnen spelen bij het adresseren van mogelijk manipulatieve kanten van gezondheidsapps. De Richtlijn oneerlijke handelspraktijken biedt handvatten om dit aan te pakken. De realiteit is echter dat grote gezondheidsapps meestal hun thuisbasis hebben in de VS en lastig aan te pakken zijn.

M.Sax (dissertatie UvA-9789493184787) maart 2021 245 pag. GRATIS PDF OP AANVRAAG handeseditie (KI- 9789403537917) oktober 2021 € 137,35

Clinical Guidelines and the Law of Medical Negligence – Multidisciplinary and International Perspectives

Critically considers the dynamic relationship between clinical guidelines and medical negligence litigation, arguing that a balance must be struck between blinkered reliance on guidelines and casual disregard. Guidelines may not be dispositive, they nonetheless play an important role in medical negligence law. Focuses on the UK, but draws upon international law including USA, South Africa, the Netherlands and other countries. Based on this analysis the conclusion offers a theoretical framework for practical application illustrated by a case-based discourse.

J.& A.Samanta(E.Elgar-9781789908886) oktober 2021

368 pag. geb. ca. € 172,00

Defensieve Dokters ? - juridisch-empirisch onderzoek naar de invloed van het medisch aansprakelijkheidsrecht op het professionele handelen van zorgverleners

Beïnvloedt het medisch aansprakelijkheidsrecht het handelen van zorgverleners ? Dit is een vraag die zowel juristen als sociale wetenschappers bezighoudt. Volgens de juridische theorie zou het medisch aansprakelijkheidsrecht ertoe moeten leiden dat zorgverleners zich aan de normen houden. Sociaalwetenschappelijk onderzoek biedt echter aanwijzingen dat het medisch aansprakelijkheidsrecht leidt tot defensief handelen. Medisch aansprakelijkheidsrecht, medisch tuchtrecht en medisch strafrecht kennen alle een preventief doel. Een belangrijke conclusie van dit juridisch-empirische onderzoek is dat men de gedragsbeïnvloedende effecten van het medisch aansprakelijkheidsrecht niet moet overschatten. De beperkte juridische kennis van zorgverleners lijkt hierbij een belangrijke rol te spelen.

S. Wiznitzer (B-9789462909571) juli 2021

364 pag. € 65,00

European Union Health Law

Examines the areas in which EU law now must be taken into account in healthcare, including aspects of patients' rights, recognition of professional qualifications and minimum training conditions, professional rules of conduct, clinical trials and investigations of medicinal products and medical devices, health and genetic data, and beginning and end of life issues.

H.Nys (ed.) (KL-9789403531335) 2^e dr. maart 2021

256 pag. ca. € 105,00

Evergreening Patent Exclusivity in Pharmaceutical Products - Supplementary Protection Certificates, Orphan Drugs, Paediatric Extensions and ATMPs

Analyses 4 central pieces of EU pharmaceutical regulation: the Orphan Drugs Regulation, the Paediatric Regulation, the Supplementary Protection Certificate Regulation, and the ATMP (Advanced Therapy Medicinal Products) Regulation. These four regulatory instruments constitute focal points in the pharmaceutical industry's approach to modern business and legal strategy. Their central role is justified by the way these regulatory instruments interact with each other and with the patent system, and by the considerable impact they (as a whole) have for the evergreening of exclusive rights on pharmaceutical products.

F.Papadopoulou (HART-9781509950287) november 2021 312 pag. geb. ca. € 140,00

de Geneeskundige Behandelingsovereenkomst (Monografieën BW nr. B-87)

In 1955 is het BW uitgebreid met regeling betreffende 'de overeenkomst inzake geneeskundige behandeling', kortweg de behandelingsovereenkomst, die zich kenmerkt door beschrijving van verplichtingen van hulpverlener ten opzichte van patiënt. Bespreekt overzichtelijk alle facetten van deze behandelingsovereenkomst. Actuele nieuwe editie met: recente wetswijzigingen van verplichtingen uit hoofde van deze behandelingsovereenkomst; recente jurisprudentie HR over aansprakelijkheid hulpverleners voor gebruik ongeschikte hulpzaken en over mogelijkheden tot vergoeding van integriteitsschade bij schending van informatieplicht door hulpverlener.

R.Wijne (K- 9789013164411) 2^e dr. 1 september 2021

200 pag. € 49,50

Gezondheidsrecht Begrepen - praktische inleiding in het gezondheidsrecht voor verpleegkundigen en (para)medici

Compacte en toegankelijke beschrijving van belangrijkste rechtsregels betreffende:

aansprakelijkheid van beroepskracht, begin en einde van het leven, behandelovereenkomst, beroepsgeheim, BIG-registratie, dossiervorming, verplichte en onvrijwillige zorg, organisatie en financiering van gezondheidszorg, positie van jonge patiënten en hun ouders, procedures.

In de geactualiseerde nieuwe druk is aandacht voor de nieuwe regeling over de 2 (in plaats van 5) specialisaties van verpleegkundig specialist en nieuwe beroepen in gezondheidszorg.

Daarnaast worden de veranderingen behandeld in bewaartermijn van dossiers en rechten van nabestaanden en ouders op inzage in dossiers. Hoofdstuk over verplichte en onvrijwillige zorg is herschreven vanwege de invoering van de Wet zorg en dwang (Wzd) en de Wet verplichte ggz (Wvvgz). Ook zijn er nieuwe uitspraken van de tuchtrechter opgenomen. Inclusief website met o.a. het online boek: Op de website bij het boek staan het online boek, oefenvragen bij alle hoofdstukken, een begrippentrainer en casuïstiek. *Prima inleiding ook voor juristen !*

L.Janssen (B-9789024437139) 5^e dr mei 2021

232 pag. € 34,50

Handboek Openheid na Incidenten in de Zorg - communicatie, cultuur en peer-support

Draagt bij aan de implementatie van open communicatie door zorgverleners na incidenten of bij klachten. Open, eerlijk gesprek met patiënten en hun naasten helpt bij het sneller en beter verwerken van de traumatische ervaring, door zowel patiënt als zorgverlener. Het brengt de essentie van openheid na incidenten in kaart en bespreekt kernelementen van open gesprek.

H.Brölmann (BSL-9789036826884) september 2021

186 pag. € 42,50

Handboek Recht en Bio-Ethiek

BELGISCH RECHT

Praktisch handboek voor zorgverleners. Moeten dokters kindermishandeling melden aan de politie ? Een patiënt weigert een bloedtransfusie. Wat nu ? Wanneer mag je organen wegnemen bij een overleden patiënt ? Bespreekt rechtsregels die de kern van de gezondheidszorg raken en daardoor onlosmakelijk verbonden zijn met de bio-ethiek.

T.Goffin, H.Nys (Lannoo-9789401477819) september 2021

266 pag. € 30,00

the Interplay of Global Standards and EU Pharmaceutical Regulation - the International Council for Harmonisation

Analyses the implementation of global pharmaceutical impact standards in the European risk regulation framework for pharmaceuticals and questions its legitimacy. Global standards increasingly shape the risk regulation law and policy in the EU and the area of pharmaceuticals is no exception to this tendency. Global pharmaceutical standards set by the International Council for Harmonisation of Technical Requirements for the Registration of Pharmaceuticals for Human Use (ICH), after they are adopted through the European Medicines Agency (EMA), are an important feature of the regulatory framework for pharmaceuticals in the EU. Analyses the influence of these global standards in the EU legal and policy framework and questions the legitimacy of the Union's reliance on global standards in terms of core administrative law principles of participation, transparency and independence of expertise. Critically examines the accountability of the European Commission and the European Medicines Agency as participants in the global standard-setting and main implementation gateway of the global pharmaceutical standards into the European Union.

S.Röttger-Wirtz (HART- 9781509942992) september 2021 256 pag. geb. ca. € 120,00

KNMG-richtlijn Omgaan met Medische Gegevens 2021

Geactualiseerd op basis van wet- en regelgeving en jurisprudentie. Geeft houvast bij omgang met medisch beroepsgeheim en verstrekken medische gegevens. Wanneer mag beroepsgeheim doorbroken worden ? Mag informatie over een patiënt verstrekt worden aan verzekeraar ? Waarom mag geen geneeskundige verklaring over eigen patiënten worden afgegeven ?

KNMG, april 2021 132 pag.

GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

KNMG-richtlijn Niet-aangaan of beëindiging van de geneeskundige behandelingsovereenkomst - vernieuwd

De KNMG-richtlijn Niet-aangaan of beëindiging van de geneeskundige behandelingsovereenkomst uit 2005 is geactualiseerd op basis van jurisprudentie. De richtlijn behandelt onder meer in welke uitzonderingssituaties het mogelijk is om een behandelingsovereenkomst niet aan te gaan of te beëindigen en welke zorgvuldigheidseisen dan gelden. Daarnaast gaat de richtlijn in op de verantwoordelijkheid van zowel de arts als zorginstelling als de behandelingsovereenkomst wordt opgezegd.

KNMG, januari 2021 34 pag.

GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

the Law and Regulation of Medicines and Medical Devices

Specialist reference for legal, medical, and pharmaceutical professionals: written by both legal and medical experts. Reflecting significant legal and scientific advancements since its first publication in 2008, This 2nd edition (since 2008) has been substantially revised and reframed: key areas of review include medical device regulatory legislation (including the new Medical Devices Regulation), international regulatory procedures for life science products, the UK review on blood products, new cancer therapies, the impact of Brexit and the Covid-19 pandemic, and a greatly expanded discussion of criminal legislation on the cultivation of controlled drugs, such as cannabis, and their inclusion in medical therapy. Introduces ethical issues underpinning clinical trials regulation, explains intellectual property, product liability, and litigation issues surrounding life science products, and offers practical guidance on topics such as: drafting regulatory submissions; preparing litigation against decisions of the regulatory authorities; determining appropriate regulatory submission strategies throughout the European Community; and preparing litigation relating to medicinal products liability.

P.Feldschreiber (OUP-9780192847546) 2^e dr. oktober 2021 512 pag. geb. ca. € 215,00

Medische aansprakelijkheid en COVID-19

Niet alleen het coronavirus zelf, maar ook de maatregelen tegen het virus hebben geleid tot aanmerkelijke gezondheidsschade, o.a. als gevolg van uitgestelde reguliere zorg. We zien nu dat de eerste patiënten zorgverleners en zorginstellingen aansprakelijk stellen vanwege medisch onzorgvuldig handelen in corona-context. Hoe kansrijk zijn deze 'coronaclaims' ?
J.de Clerck,S.Konning(v.Bentham&Keulen) PIV Bulletin maart 2021 4 pag. GRATIS OP PDF

the Oxford Handbook of Comparative Health Law

Addresses some of the most critical issues: how to protect against threats to public health that can quickly cross national borders, how to ensure access to affordable health care, and how to regulate the pharmaceutical industry. Where there are "common challenges" in law and health, there is much to be gained from experiences elsewhere. Thus, for example, countries that suffered early from the COVID-19 pandemic provided valuable lessons about public health interventions for countries that were hit later. In health law, common challenges are frequent. In addition to ones already mentioned, there are questions about addressing the social determinants of health (e.g., poverty and pollution), organizing health systems to optimize use of available resources, ensuring that physicians provide care of the highest quality, protecting patient privacy in a data-driven world, and properly balancing patient autonomy with the interest in preserving life when reproductive and end-of-life decisions are made.
D.Orentlicher,T.Hervey (OUP- 9780190846756) oktober 2021 1008 pag.geb. ca. € 185,00

the Patient, Data Protection and Changing Health Care Models

Healthcare is changing. It is moving to a paperless environment and becoming a team-based, interdisciplinary and patient-centred profession. Modern healthcare models reflect our data-driven economy, and adopt value-driven strategies, evidence-based medicine, new technology, decision support and automated decision-making. Amidst these changes are the patients, and their right to data protection, privacy and autonomy. The question arises of how to match phenomena that characterise the predominant ethos in modern healthcare systems, such as e-health and personalised medicine, to patient autonomy and data protection laws. Successful adoption of ICT in healthcare depends on how the public's concerns about data protection and confidentiality are addressed. Three backbone principles of European data protection law are considered to be bottlenecks for the implementation of modern healthcare systems: informed consent, anonymisation and purpose limitation. Assesses the adequacy of these principles and considers them in the context of technological and societal evolutions.
G.Verhenneman (I-9781839701245) maart 2021 400 pag. geb. ca. € 125,00

Protecting Genetic Privacy in Biobanking through Data Protection Law

Biobanks are critical infrastructure for medical research but they are also the subject of considerable ethical and legal uncertainty. Given that biobanks process large quantities of genomic data, questions have emerged as to how genetic privacy should be protected. What types of genetic privacy rights and rights holders should be protected and to what extent? Since 25th May 2018 the General Data Protection Regulation (GDPR) has applied and now occupies a key position in the European legal framework for the regulation of biobanking. Takes an in-depth look at the function, problems, and opportunities presented by European data protection law under the GDPR as a framework for the protection of genetic privacy in biobanking in Europe. Argues that the substantive framework presented by the GDPR already offers an admirable base-line level of protection for the range of genetic privacy rights engaged by biobanking. Argues that, whilst numerous problems with this standard of protection are indeed identifiable, the GDPR offers the flexibility to accommodate solutions to these problems, as well as the procedural mechanisms to realise these solutions.
D.Hallinan (OUP-9780192896476) maart 2021 304 pag. geb. ca. € 120,00

Recht en Gezondheid - gezondheid boven alles ?

Bundel verschenen naar aanleiding van het congres 'Recht & Gezondheid' van de Leidse studievereniging Mordenate College (mei 2021). De coronapandemie roept tal van vragen op met betrekking tot afweging van verschillende belangen in het kader van (volks)gezondheid. Deze belangenafweging is ook in een bredere context relevant zoals o.a. zelfbeschikkingsrecht van jongeren, grondrechten, beroepsaansprakelijkheid, tuchtrecht, verzekeringsrecht en vaccinatiebeleid. Elke bijdrage stelt daarbij dezelfde vraag centraal: gaat gezondheid boven alles? Het accent ligt niet uitsluitend op coronacrisis en uitwerking daarvan in verschillende juridische vakgebieden, maar ook op andere ontwikkelingen in het gezondheidsrecht.
B.Bots e.a. (K-9789013162769) mei 2021 268 pag. € 39,50

Sdu Wettenverzameling Gezondheidsrecht 2021-2022

JAARLIJKSE UITGAVE

Bevat een op de rechtspraktijk van het gezondheidsrecht afgestemde selectie van wet- en regelgeving. Aan de orde komen alle belangrijke thema's uit het gezondheidsrecht.

W.Kastelein, J. Legemaate (red.) (S-9789012407090) augustus 2021 1280 pag. € 52,50

Tekst & Commentaar - GEZONDHEIDSRECHT

Van bijzonder belang zijn de wijzigingen in de Wet publieke gezondheid, samenhangend met de in 2020 uitgebroken COVID-19-pandemie. Nieuwe wetten – en daarop betrekking hebbende commentaren – zijn onder meer: Wet medezeggenschap cliënten zorginstellingen 2018; Wet medische hulpmiddelen; Wet toetreding zorgaanbieders. In het commentaar is waar relevant bovendien rekening gehouden met wetsvoorstellen die in behandeling zijn.

D.Engberts e.a.(red.)(K-9789013161250) 9^e dr. 8 oktober 2021 2816 pag.geb. € 345,00

Teksten Gedwongen Zorg - editie 2021 - Wvggz, Wzd, Wfz

Tekstuitgave wetgeving gedwongen zorg per 01-01- 2021: Wet verplichte geestelijke gezondheidszorg (Wvggz), Wet zorg en dwang (Wzd) en Wet forensische zorg (Wfz).

W.Dijkers, T.Widdershoven(red.)(S-9789012406789) maart 2021 352 pag. € 47,50

Toestemmingen voor het Uitwisselen van Medische Gegevens tussen Zorgverleners

Het Ministerie van Volksgezondheid heeft een *factsheet* gepubliceerd waarin de regels voor toestemming van de patiënt voor het uitwisselen van patiëntgegevens tussen zorgverleners worden beschreven. Onder meer wordt uitgelegd wanneer uitdrukkelijke toestemming vereist is en aan welke voorwaarden de toestemming moet voldoen om rechtsgeldig te zijn.

Factsheet Min.Vgz., voorjaar 2021 6 pag.

GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Tot Persistit ! - verzamelde blogs van een defense lawyer in het gezondheidsrecht

Vrijwel zijn gehele carrière actief op het terrein van het gezondheidsrecht, met medische aansprakelijkheid als specialisme. Als advocaat loodst hij beroepsbeoefenaars en instellingen in de zorg door tuchtzaken, civiele kwesties en strafzaken. Bij zijn 35-jarig jubileum als advocaat is een selectie van de door hem wekelijks gepubliceerde blogs gebundeld over onderwerpen van gezondheidsrecht, zoals informatie en toestemming, communicatie en bejegening, keuringen en rapportages, beroepsgeheim, samenwerking en dossiervoering.

O.Nunes (B-9789462909410) maart 2021

250 pag. ca. € 22,50

Transnational Narratives and Regulation of GMO Risks

Provides an innovative insight into the regulatory conundrum of genetically modified organisms (GMOs), deploying transnational legal analysis as a methodological framework to explore the most controversial area of risk governance. Deconstructs hegemonic and counter-hegemonic transnational narratives on the governance of GMO risks, cutting across US law, EU law, the WTO Agreement on Sanitary and Phytosanitary Measures, and hybrid standard-setting regimes. Should uncertain risks be run unless adverse effects have been conclusively established, and should regulators only act where this is cost-benefit effective? Should risk managers make a convincing case that a product or process is safe enough for the relevant uncertain risks to be socially acceptable? How can intractable transnational regulatory conflicts be solved? Complements a close analysis of regulatory frameworks and case law with a more encompassing perspective on political, socio-economic and distributional implications of different approaches to the regulation of health and environmental risks.

G.Leonelli (HART-9781509937387) begin december 2021 328 pag. geb. ca. € 125,00

Tuchtklachtfunctionarissen - Jaarverslag 2020

Sinds de wijziging van de Wet BIG in 2019 zijn tuchtklachtfunctionarissen aangesteld om een betere kwaliteit van klachten te bewerkstelligen en onnodige belasting van de tuchtcolleges te voorkomen. De tuchtklachtfunctionaris is er voor iedereen met een zorgklacht die erover denkt een klacht in te dienen bij het Regionaal Tuchtcollege.

In artikel 55a van de Wet BIG is opgenomen dat de tuchtklachtfunctionaris de klager kan adviseren bij het opstellen en wijzigen van zijn klacht. Daarnaast kan de tuchtklachtfunctionaris adviseren of het tuchtrecht de aangewezen route is voor de klacht en of de klacht gericht is tegen de juiste persoon. De tuchtklachtfunctionaris is geen belangenbehartiger en heeft een onafhankelijke en onpartijdige positie ten opzichte van het

tuchtcollege. Uit dit jaarverslag blijkt dat er in 2020 1096 nieuwe dossiers en 936 klachten over de zorg bij de tuchtklachtfunctionarissen zijn binnengekomen.

Directie ESTT (Min.VWS) oktober 2021 13 pag.

GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Verwevenheid Zorg & Criminaliteit

Het onlangs verschenen rapport 'Verwevenheid zorg & criminaliteit' schetst een ontluisterend beeld over de vermenging van de onder- en bovenwereld in de gezondheidszorg in de regio Twente. Bestuurders van maar liefst 22 thuiszorg- en wijkverplegingsorganisaties die in zee gaan met zorgcriminelen en betrokken zijn bij een crimineel netwerk. Zeker geen lokaal verschijnsel in Palermo aan de Dinkel maar een ontwikkeling die ook elders in het land plaatsvindt. Meer inzetten op toezicht en controle door verschillende instellingen is de reflex, maar wat ontbreekt is een reflectie op de achterliggende oorzaak van zorgfraude.

Zie ook Artikel in NJB maart2021 van André den Exter

Informatie Knooppunt Zorgfraude, december 2020 33 pag. **GRATIS OP PDF OP AANVRAAG**

de Wet kwaliteit, Klachten en Geschillen Zorg

Bewerking en samenvoeging van de juridische analyses die onderdeel waren van de evaluatie van de Wet kwaliteit, klachten en geschillen zorg (2020). De juridische analyses betreffen reikwijdte van deze Wet evenals de onderdelen kwaliteit, klachten en toezicht. Gaat in op achtergrond en doelen van de diverse wettelijke bepalingen en tijdens de parlementaire behandeling gevoerde discussies en opgeworpen vragen, met aandacht voor literatuur en daarin geuite kritische kanttekeningen. Kan behulpzaam zijn bij doorgronden van bijvoorbeeld een kwaliteitsbepaling, een plicht in het kader van de klachtenprocedure of een bepaald onderdeel van het toezicht door de Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd.

R.Wijne (B-9789462909489) april 2021

280 pag. € 49,00

de Wet Verplichte Geestelijke Gezondheidszorg - handleiding voor de praktijk

Geeft het juridisch kader en instrumentarium voor verplichte zorg, dus ook bedoeld voor advocaten, officieren van justitie, rechters en leden van klachtencommissies en patiënten- en familievertrouwenspersonen. De Wet verplichte ggz is niet eenvoudig te lezen en de toepassing in de praktijk zal de nodige hoofdbreken kosten bij allen die ermee moeten werken. Wanneer is verplichte zorg mogelijk, welke vormen ervan zijn toegestaan, wie mag de verplichte zorg toepassen, wat is de rechtsbescherming en waarover kan geklaagd worden? Deze en vele andere vragen, die de wet in de praktijk zal oproepen, worden helder en praktijkgericht beantwoord. Deze tweede druk gaat ook nu alleen over de Wet verplichte ggz, waarbij wel meer dan in de eerste druk aandacht is besteed aan de Wet forensische zorg. Praktijkervaring en hoe de rechtspraak de wet interpreteert is hier verwerkt. Nog lang niet alle vragen, waarvoor de Wet verplichte ggz ons stelt, zijn beantwoord maar een enkele knoop is inmiddels doorgehakt. En dat biedt duidelijkheid voor alle gebruikers van deze wet. Geeft geen rechtstheoretische beschouwingen maar tracht helder, praktijk gericht antwoord te geven op de vragen die de wet oproept en dat in heldere taal geschreven.

R.Keurentjes (S-9789012406482) 2^e dr. februari 2021

168 pag. € 39,95

Verschenen in 2020 :

Aangeklaagd voor Euthanasie - middelpunt van een juridisch steekspel

Unieke verhaal van een bevlogen en moedige arts die een 74-jarige patiënte met vergevorderde Alzheimer euthanasie verleent en haar daarbij uit de gevangenis van haar demencie bevrijdt. Na deze euthanasie wordt zij als eerste arts in Nederland vervolgd voor moord. Een goed georganiseerde groep tegenstanders grijpt zijn kans om in de pers en in praatprogramma's het handelen van deze arts in een kwaad daglicht te stellen. Geeft inkijk in het werk van de specialist ouderengeneeskunde op de afdeling demencie. Aan de hand van vele patiëntenverhalen zien we hoe deze integere arts tot inzicht komt dat euthanasie soms de enige mogelijkheid is om het lijden van een patiënt te beëindigen. We leven met haar mee in de periode waarin zij zich moet verantwoorden tegenover de toetsingscommissie voor euthanasie en tuchtrechters - tegelijk staat zij ook nog terecht voor de strafrechter. Na jarenlange strijd oordeelt de rechter dat de arts niets strafbaars gedaan heeft en ontslaat haar van rechtsvervolging. Hoge Raad bevestigt en vernietigt ook uitspraak van de tuchtrechter.

M.Arends (W-9789462406360) december 2020

378 pag. € 24,95

Aansprakelijkheid voor Ongeschikte Medische Hulpzaken

Over de vraag of schade ontstaan na gebruik van een ongeschikte medische hulpzaak wel of niet voor rekening van arts en ziekenhuis dient te komen, werd in de rechtspraak verschillend geoordeeld. De afgelopen jaren concentreerde dit vraagstuk zich in twee zaken: letselschade wegens Miragelplombes en wegens PIP-implantaten. De Hoge Raad sprak zich in beide kwesties uit maar blinkt niet uit in duidelijkheid.

S.Könning, L.Homan (VBK Advocaten) juni 2020 1 pag.

GRATIS PDF OP AANVRAAG

Brain Injury Claims

Established as the comprehensive reference on the complexities of Brain injury claims from both medical and legal perspectives covering all aspects of brain injury litigation. This second edition has been expanded to include new chapters on Paediatric Brain Injury and Subtle Brain Injury in addition to updating several chapters and considering their implications for the latest caselaw in this rapidly developing field. Comprehensively sets out the medical aspects of brain trauma, the mechanisms by which the brain is injured and how this is assessed accurately. Provides detailed descriptions of the Neurological, Neuropsychiatric, Neuropsychological and psychosocial sequelae from acute injury to long term prognosis. Provides detailed descriptions of the importance of accurate and comprehensive assessment across all disciplines. Provides detailed information on the issues of honesty and accuracy in the measurement of injury. Describes the role of neurorehabilitation and the role of the litigation process in ensuring an optimal outcome. Provides detailed consideration of the complexities of mental capacity. Reviews case law in considering how expert testimony has informed case settlement.

M.VanDenBroek, S.Sembi (S&M-9780414074835) 2^e dr. juli 2020 560 pag. geb. ca. € 240,00

Centrale Aansprakelijkheid van Zorginstelling: hoe zit het ook alweer ?

Bij een medische fout kan de patiënt die schade lijdt in de meeste gevallen op grond van de centrale aansprakelijkheid direct de zorginstelling aanspreken binnen wiens muren de fout is begaan. In de onderhavige procedure sprak een patiënte haar plastisch chirurg aan, omdat zij meende dat hij bij een ingreep onzorgvuldig had gehandeld waardoor zij schade had geleden. Tevens stelde ze het zelfstandige behandelcentrum waar de operatie was verricht aansprakelijk. De rechtbank oordeelde in eerste aanleg dat de kliniek niet aansprakelijk kon worden gehouden, omdat er geen sprake was van een ziekenhuis en centrale aansprakelijkheid dus niet gold. Het hof komt tot een andere conclusie.

S. Könning (v.BenthemvanKeulen) 10 juli 2020 1 pag.

GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Elektronisch Patiëntendossier

Elke Nederlander heeft per 1 juli 2020 recht op kosteloze inzage in zijn/haar elektronisch zorgdossier en afschrift daarvan, op basis van artikel 15d Wet aanvullende bepalingen gegevensverwerking in de zorg (Wabvpz).

wetsartikel + info van R.Wevers (BG-Legal) 1 pag.

GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Gedwongen Psychiatrische Zorg (Praktijkwijzer Strafrecht)

Compacte praktische handleiding die alle de nieuwe regels van de belangrijkste vormen van gedwongen psychiatrische zorg bespreekt, voorzien van checklists en schema's. Besteedt tevens aandacht aan het procesrecht. Sinds 1 januari 2020 is de gedwongen psychiatrische zorg geregeld in een tweetal nieuwe wetten: de Wet verplichte geestelijke gezondheidszorg (Wvggz) en de Wet zorg en dwang (Wzd). Deze twee wetten hebben de oude Wet Bopz vervangen. De strafrechtelijke maatregel van plaatsing in een psychiatrisch ziekenhuis is daarmee verdwenen. In plaats daarvan biedt een nieuw artikel 2.3 van de Wet forensische zorg (Wfz) de mogelijkheid om in strafzaken een zorgmachtiging krachtens de Wvggz en Wzd te geven. Verschaft eenvoudig de criteria die gelden voor verschillende vormen van gedwongen psychiatrische zorg, procedures die moeten worden gevolgd en procesregels die dan gelden. Wetsgeschiedenis, de soms schaarse literatuur en voorafgaande jurisprudentie, voor zover die nog bruikbaar is, zijn per onderwerp in kaart gebracht.

C-Reijntjes-Wendenburg (K-9789013158250) 28 april 2020

196 pag. € 35,00

Geestelijke Stoornis in Juridisch Perspectief - studie naar de aard, strekking en rechtsgevolgen van een geestelijke stoornis en naar de rechtspositie van de verstandelijk gehandicapte meerderjarige persoon

Het leerstuk geestelijke stoornis staat volop in de belangstelling en raakt belangrijke maatschappelijke en juridische kwesties. Gedacht kan worden aan voortschrijdende vergrijzing

en toenemend aantal demente ouderen, aandacht voor de wils(on) bekwame patiënt in de gezondheidszorg en meer in het algemeen aan focus op de meerderjarige gehandicapte. Problemen die geestelijke stoornis kunnen meebrengen spelen onder meer bij curatele, bewind en mentorschap, maken van testamenten en levenstestamenten, in het kader van de geneeskundige behandelingsovereenkomst en bij vertegenwoordiging.

M.v.Rossum (B-9789462908314) oktober 2020

304 pag. € 49,00

Handboek Cliëntenraden

Wegens het per 01-07-2020 in werking treden van de Wet medezeggenschap cliëntenzorg-instellingen 2018 is dit handboek volledig herzien. In deel I wordt de wet- en regelgeving voor cliëntenraden uitgebreid beschreven, met aandacht voor rechten, bevoegdheden, faciliteiten en het afdwingen van deze rechten. Deel II behandelt praktische werkwijze van cliëntenraad: samenwerken, planmatig werken, vergaderen, communicatie en scholing.

J.Janssen, S.Jellinghaus, M.v.Vliet (V-9789462157149) 2^e dr. december 2020 214 pag. € 39,95

Handboek Gezondheidsrecht

Hét HANDBOEK !!!

Uitgebreide analyse van alle belangrijke thema's binnen het gezondheidsrecht. Opent met een inleidend hoofdstuk waarin het gezondheidsrecht als rechtsgebied wordt verkend, en waarin ook de rechtsbronnen van het gezondheidsrecht aan de orde komen. Wordt gevolgd door hoofdstukken (2-5) waarin de positie van de patiënt centraal staat. Dan volgen hoofdstukken (6-9) waarin de kwaliteit van de zorg, de beroepsuitoefening, de preventieve gezondheidszorg en de rechtshandhaving (klachtrecht en aansprakelijkheid) worden behandeld. Ten slotte volgen hoofdstukken (10 en 11) over het stelsel van zorg. Alle hoofdstukken bevatten talloze verwijzingen naar wetgeving, parlementaire stukken, rechtspraak en literatuur. Alle nieuwe wetgeving die op 1-1-2020 is ingegaan is uiteraard in deze nieuwe druk verwerkt.

H.Leenen e.a. (B-9789462907485) 8^e dr. juli 2020 930 pag. geb. ca. € 123,00

Handleiding Zorgcontractering

Bij de totstandkoming van de Zorgverzekeringswet en de Wet marktordening gezondheidszorg is aangenomen dat zorgverzekeraars en zorgaanbieders overeenkomsten met elkaar sluiten. Zorginkoop is het proces dat leidt tot een contract tussen een zorgverzekeraar en een zorgaanbieder. Bundelt belangrijkste informatie voor zorgaanbieders bij zorgcontractering.

Nysingh Adv.& Not., juni 2020 76 pag.

GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

HealthTech – Law and Regulation

Detailed survey and practical examination of a wide range of legal and regulatory topics in HealthTech. Examines key characteristics, use cases and regulation in the field, before turning to development and potential applications of cutting-edge technologies in healthcare. Addresses the main issues involved in setting up and running HealthTech business. Key features include: analysis of the impact of emerging innovations on the accessibility, efficiency and quality of healthcare and its effects on healthcare providers; examination of artificial intelligence, blockchain and digital identity applications in healthcare, alongside associated regulatory challenges; guidance on the financial requirements of healthcare start-ups at different stages of growth and various collaboration and partnership models in the HealthTech market; discussion of the major regulatory questions affecting the HealthTech industry, from data protection, public procurement and product liability, to the regulation of medical devices, intellectual property and advertising.

J.Madir (ed.) (E.ELGAR-9781839104893) oktober 2020

456 pag. geb. ca. € 220,00

Informed Consent and Health - a Global Analysis

Informed consent is the legal instrument that purports to protect an individual's autonomy and defends against medical arbitrariness. Highlights that possession of complete information about all relevant aspects of a proposed treatment is integral to the ability of a patient to make an informed choice. With patient choice at both legislative and judicial levels rising to greater levels of prominence, examines how the tensions between the rights of patients to make choices and the duties of doctors to provide health care are managed. Investigates our evolving understanding of informed consent from a range of comparative and international perspectives, demonstrating the diversity of its interpretations around the world. Offers a nuanced analysis of the problems that impede the understanding and implementation of the concept of informed consent and explores the contemporary challenges.

T.Vansweevelt, N.Glover-Thomas (E.Elgar- 9781788973410) april 2020 296 pag. geb. € 132,00

Kleine Gids AVG, Privacy en Beroepsgeheim in het Sociale Domein

Professionals in het sociaal domein werken steeds intensiever met elkaar. Van gezinscoach tot wijkverpleegkundig - en van jeugdarts tot ambtenaar. Deze integrale samenwerking neemt steeds meer privacy-kwesties met zich mee als privacy en het beroepsgeheim in het sociale domein, alsook gevolgen van invoering AVG. In deze nieuwe editie zijn tal van actuele wijzigingen opgenomen. Vooral punten rondom de vernieuwde wetgeving komen aan bod, zoals de Wet verplichte ggz en de aangekondigde wijzigingen in de Wet op de gemeentelijke schuldverlening. Er zijn ook nieuwe voorbeelden uit de praktijk in deze gids opgenomen.
L.Janssen (K-9789013156652) 2^e dr. maart 2020 144 pag. € 32,00

de Kwaliteitswet

BELGISCH RECHT

Bespreekt de belangrijkste innovaties van de wet van 22 april 2019 inzake de kwaliteitsvolle praktijkvoering in de gezondheidszorg: 'de Kwaliteitswet'. Deze nieuwe wetgeving verzekert dat de patiënt overall, of het nu in een ziekenhuis is of in een privépraktijk, op zorg van de hoogst mogelijke kwaliteit kan rekenen. Maar deze Kwaliteitswet legt tevens elke gezondheidszorgbeoefenaar talrijke nieuwe plichten op met het oog op kwaliteitsvolle en veilige gezondheidszorgverstrekkingen. Die plichten hebben betrekking op diagnostische en therapeutische vrijheid, bekwaamheid om als gezondheidszorgbeoefenaar te werken, karakterisatie, omkadering, anesthesie, continuïteit, permanentie, medisch voorschrift, reclame, samenwerkingsverbanden, en het patiëntendossier en deling van gegevens. Al deze maatregelen en de impact ervan op de praktijk worden in dit boek toegelicht door specialisten in het gezondheidsrecht van de Vlaamse universiteiten Antwerpen, Leuven en Gent.
T. Vansweevelt (I-9789400011106) juli 2020 184 pag. € 67,50

Medical Decision-Making on Behalf of Young Children - A Comparative Perspective

In the wake of the Charlie Gard and Alfie Evans cases, a wide-ranging international conversation was started regarding alternative thresholds for intervention and the different balances that can be made in weighing up the rights and interests of the child, the parent's rights and responsibilities and the role of medical professionals and the courts. Provides a comparative perspective on these issues by bringing together analysis from a range of jurisdictions across Europe, North and South America, Africa and Asia. Contextualising the differences and similarities, and drawing out the cultural and social values that inform the approach in different countries, this volume is highly valuable to scholars across jurisdictions, not only to inform their own local debate on how best to navigate such cases, but also to foster inter-jurisdictional debate on the issues. Brings together commentators from the fields of law, medical ethics, and clinical medicine across the world, actively drawing on the view from the clinic as well as philosophical, legal and sociological perspectives *on the crucial question of who should decide about the fate of a child suffering from a serious illness*. Offers comprehensive treatment of the key questions around whether the current best interests approach is still appropriate, and if not, what the alternatives are. *COMPLETE INHOUDSOPGAVE OP AANVRAAG I.Goold e.a.(ed.)(HART- 9781509928569) september 2020 400pag. geb. ca. € 115,00*

Medical Law and Ethics

Covers major topics of medical law and ethics, combining detailed legal exposition and analysis with moral theory and philosophy. Considers the wider contextual pressures facing the law, such as the impact of patient consumerism and the changing perceptions of medicine. New for the Sixth Edition: Data Protection Act 2018; Organ Donation (Deemed Consent) Act 2019; Mental Capacity (Amendment) Act 2019; 73 additional cases, including the end of life cases.
S.Pattinson (S&M-9780414074682) 6^e dr. september 2020 726 pag. ca. € 52,00

Medical Law and Ethics

Covers the core legal principles, key cases, and statutes that govern medical law alongside the key ethical debates and dilemmas. that exist in the field. Features highlight these debates, drawing out the European angles, religious beliefs, and feminist perspectives which influence legal regulations. Other features such as 'a shock to the system', 'public opinion' and 'reality check' introduce further socio-legal discussion. Accompanied by the following online resources: complete bibliography and list of further reading; links to the key cases mentioned; a video from the author which introduces the book and sets the scene; links to key sites with information on medical law and ethics; answer guidance to one question per chapter.
J.Herring (OUP-9780198846956) 8^e dr. mei 2020 704 pag. pap. ca. € 52,00

Medische Dienstencontracten

BELGISCH RECHT

Maakt wegwijs in de bijzondere clausules in het kader van overeenkomsten met medische beroepen. Bundelt talrijke contractuele bedingen en reikt zo de nodige bouwstenen aan om een medisch dienstencontract op adequate en correcte wijze op te stellen. Bestaat :Deel I. De onderlinge verhouding tussen artsen, tussen artsen en ziekenhuizen, tussen artsen en patiënten en tussen patiënten en ziekenhuizen; Deel II. De overeenkomsten met apothekers en hun vestigingen; Deel III. Bespreking van een aantal clausules in overeenkomsten m.b.t. onderzoek naar en levering van geneesmiddelen. Elke clausule wordt op heldere en overzichtelijke wijze toegelicht volgens een vast stramien. Bespreking van de clausule wordt voorafgegaan door referenties naar belangrijkste wetgeving, jurisprudentie en rechtsleer. Voorzien van vele modelclausules en een handige checklist op het einde van elke bespreking. *F.Dewallens e.a. (red.) (I-9789400009653) april 2020 820 pag. geb. ca. € 255,00*

Medische Hulpmiddelen: eindelijk goed geregeld (Pre-advies VGR 2020)

Analyseert twee nieuwe Europese verordeningen: de Verordening medische hulpmiddelen en de Verordening in-vitrodiagnostiek. Gaat in op de aansprakelijkheid voor schade ontstaan door medische hulpmiddelen. Neemt de gunstbetoonregeling voor medische hulpmiddelen onder de loep en geeft nadere beschrijving en analyse van de wijze waarop Nederlandse wetgever en zelfregulering van de stichting Gedragscode Medische Hulpmiddelen invulling hebben gegeven aan de voorschriften over gunstbetoon in de hulpmiddelensector.

E.Vollebregt,J.Hiemstra,M.de Bruin (S-9789012405393) april 2020 184 pag. € 45,00

Nomenclatuur en Tegemoetkoming in de Zorg

BELGISCH RECHT

De zorgverlening is één van de pijlers van de sociale rechtsstaat. Van meet af aan werden kwaliteit en een grote toegankelijkheid nagestreefd. Dat vereist dat tegelijk zorgverleners aantrekkelijk worden gehonoreerd, de financiële drempel voor de gebruikers zo laag mogelijk is en dat het systeem in zijn geheel betaalbaar blijft. Daartoe beleidsinstrument ontwikkeld: "de nomenclatuur". Het systeem van tegemoetkoming in de zorg wordt hier volledig beschreven en geanalyseerd door een interdisciplinaire schare van vooraanstaande experts. *S.Lierman e.a. (red.)(I-9789400012349) oktober 2020 490 pag. geb. ca. € 190,00*

Patiëntenrechten bij het Gebruik van Medische apps

Het gebruik van medische apps is voor de patiënt niet zonder risico. Zo kan door een fout in de app een verkeerde diagnose worden gesteld waardoor een patiënt niet de juiste zorg krijgt. Of er wordt een verkeerde risicoschatting gemaakt waardoor de patiënt te laat medische hulp zoekt buiten de app. Daarbij kunnen fundamentele rechten van patiënten in het gedrang komen. Wet- en regelgeving zouden deze rechten moeten beschermen, maar de vraag is of dat op dit moment voldoende het geval is op dit zich snel ontwikkelende terrein. In dit boek Centraal staat hier deze bescherming van de fundamentele rechten van patiënten in Nederland bij het gebruik van medische apps. Geeft overzicht van bestaande medische apps en van wet- en regelgeving die van toepassing is op het gebruik. Van groot belang is de Europese verordening 2017/745 betreffende medische hulpmiddelen. Gaat in op fundamentele rechten van patiënten aan de hand van algemene rechtsbeginselen, mensenrechtenverdragen en Grondwet. Bespreekt in hoeverre bij gebruik van medische apps fundamentele patiëntenrechten worden beschermd door wet- en regelgeving. Doet suggesties voor toepassing en aanpassing van wet- en regelgeving en aandacht aan apps De Corona Check en CoronaMelder. *L.Morsink (C-9789088632839) november 2020 154 pag. € 27,50*

Professional Regulation and Medical Guidelines - the real forces behind the development of evidence-based guidelines

Addresses the fundamental question of the creation of medical guidelines in healthcare systems, critiques the current state of 'evidence-based' guideline-making in England and the Netherlands, and demonstrates how development of guidelines involves a series of subjective choices driven by economic, cultural, institutional and political forces. Four case studies, on lower back pain and on type 2 diabetes in England and the Netherlands, are used to provide a detailed empirical account of the development of medical guidelines. Interviews with guideline developers are combined with a detailed analysis of guideline documents. Theories from science and technology studies, institutional literature, group decision-making, and professional self-regulation are used to demonstrate how development of guidelines involves a series of subjective choices driven by economic, cultural, institutional and political frames.

F.Jansen (I-9781780688190) begin februari 2020 258 pag. € 82,00

de Psychiatrie in het Nederlands Recht

Handboek voor de praktijk van de forensische psychiatrie en psychologie. Niet alleen in het strafrecht maar ook in bestuursrecht, burgerlijk recht, het gezondheidsrecht en het jeugdrecht wordt gebruik gemaakt van de deskundigheid van psychiater en psycholoog. Hier worden zowel vanuit de juridische als de gedragskundige invalshoek onderwerpen behandeld zoals toerekeningsvatbaarheid, terbeschikkingstelling, onvrijwillige opname in een algemeen psychiatrisch ziekenhuis en wilsonbekwaamheid. In deze geactualiseerde nieuwe editie wordt uitgebreid stilgestaan bij recent ingevoerde wetten als: Wet Forensische Zorg (WFZ), Wet Zorg en Dwang (WZD), Wet verplichte geestelijke gezondheidszorg (Wvggz), welke samen met de WZD de wet BOPZ vervangt, en Wet herziening tenuitvoerlegging strafrechtelijke beslissingen (USB), die ook tot veel aanpassingen in het Wetboek van Strafvordering heeft geleid
F.Bakker,H.v.Marle (red.)(K-9789013157161) 8^e dr. augustus 2020 344 pag. € 36,50

NIEUW !!!

Sdu Commentaar - Gedwongen Zorg - editie 2021

Bevat praktisch en diepgaand commentaar op artikelen uit de Wet verplichte ggz en de Wet zorg en dwang. Tevens wordt andere relevante wet- en regelgeving op het gebied van gedwongen zorg becommentarieerd. Naast een analyse en juridische duiding van de wetsbepalingen (in beginsel per artikellid) wordt ook verwezen naar relevante rechtspraak, jurisprudentie, de parlementaire geschiedenis en literatuur.

R.Keurentjes e.a. (red.) (S-9789012404655) december 2020 898 pag.geb. € 145,00

Sdu Wettenverzameling Gezondheidsrecht 2020-2021

JAARLIJKSE UITGAVE

Bevat een op de rechtspraktijk van het gezondheidsrecht afgestemde selectie van wet- en regelgeving. Aan de orde komen alle belangrijke thema's uit het gezondheidsrecht.

W.Kastelein,J.Legemaate (red.)(S-9789012406321) augustus 2020 822 pag. € 49,95

Teksten Gedwongen Zorg - editie 2020 - Wvggz, Wzd, Wfz

Tekstuitgave wetgeving gedwongen zorg per 01-01- 2020: Wet verplichte geestelijke gezondheidszorg (Wvggz), Wet zorg en dwang (Wzd) en Wet forensische zorg (Wfz).

W.Dijkers,T.Widdershoven(red.)(S-9789012403016) januari 2020 316 pag. € 45,00

Tuchtklacht Functionarissen Gezondheidszorg – Jaarverslag 2019

Sinds 01-04-2019 is de functie van tuchtklachtfunctionaris opgenomen in de Wet BIG (artikel 55a). Tuchtklachtfunctionarissen hebben onafhankelijke adviesfunctie met ondersteunende taak voor klagers. In 2019 zijn er 922 dossiers binnengekomen bij hen. Bij 176 klaagschriften hebben zij ondersteuning verleend. Klachten variëren van 'onhebbelijk gedrag' tot 'slechte dossiervoering', maar hebben gemeen dat zij te maken hebben met onvrede, onbegrip, of onwetendheid over geleverde zorg. Meeste klachten gaan over huisartsen en de GGZ.

Tuchtklacht Functionarissen Gezondheidszorg, juni 2020 16 pag. GRATIS PDF OP AANVRAAG

Vrijheidsbeperkingen in de Zorg

BELGISCH RECHT

Beschrijft hoe vrijheidsbeperkingen in de geestelijke gezondheidszorg, zorg voor personen met een handicap en ouderenzorg geregeld zijn en gaat na of dit aan de mensenrechten voldoet. Drie thema's staan centraal: juridische bekwaamheid (de meerderjarige beschermde persoon en zijn vertegenwoordiging), externe rechtspositie (de gedwongen en vrijwillige opname) en interne rechtspositie (beperkingen tijdens een verblijf in een zorgvoorziening). Zet nieuwe en vernieuwende academische inzichten (bv. in de impact van het VN gehandicaptenverdrag) om in een praktijkgerichte kijk (bv. een empirische analyse van huisregels).

T.Opgenhaffen (I-9789400011069) januari 2020

558 pag. geb. € 159,50

Wet Aanvullende Bepalingen Verwerking Persoonsgegevens in de Zorg (Wabvpz)

Deze juridische factsheet schetst een overzicht (met toelichting) van de rechten en plichten bij elektronische verwerking van gegevens en elektronische inzage en afschrift van het medisch dossier. De Wabvpz omvat waarborgen voor cliënten bij elektronische gegevensuitwisseling. Een deel van de wettelijke bepalingen is per 1 juli 2017 in werking getreden. Voor de inwerkingtreding van de bepalingen rondom elektronisch afschrift/inzage en logging is een groeimodel afgesproken, om zorgaanbieders de tijd te geven zich hierop voor te bereiden. Deze bepalingen treden per 1 juli 2020 in werking.

de Wet Zorg en Dwang - handleiding voor de praktijk

De Wzd regelt rechten van mensen met een verstandelijke beperking en mensen met een psychogeriatrische aandoening die zorg van zorgaanbieder ontvangen. Geeft ook het juridisch kader voor zorg waartegen cliënten of hun vertegenwoordigers zich verzetten (onvrijwillige zorg) en onvrijwillige opname. De wet is niet alleen van toepassing binnen instellingen, maar ook in de ambulante setting. Toepassing in de praktijk brengt de nodige vragen met zich mee, zoals: welke cliënten vallen onder de reikwijdte van de Wzd? Wat wordt verstaan onder de 9 vormen van onvrijwillige zorg? Wanneer mag onvrijwillige zorg worden verleend? Wat zijn taken en verantwoordelijkheden van Wzd-functionaris? Wat houdt Wzd-klachtrecht in? Welke voorwaarden gelden voor toepassen van onvrijwillige zorg in ambulante setting?

B.Frederiks,S.Steen (S-9789012404662) juni 2020

140 pag. € 39,95

Women's Birthing Bodies and the Law - Unauthorised Intimate Examinations, Power and Vulnerability

Unpacks legal and ethical issues surrounding unauthorised intimate examinations during labour. Uses feminist, socio-legal and philosophical tools to explore the issues of power, vulnerability and autonomy. Challenges the perception that the law adequately addresses different manifestations of unauthorised medical touch through the lens of women's experiences of unauthorised vaginal examinations during labour. Unearths broader themes that are of huge significance to lawyers and healthcare professionals such as the legal status of women and their bodies. Raises questions about women's experiences during childbirth in hospital settings. Explores the status of women's bodies during labour and childbirth where too easily they become objectified, and raises important issues around consent. Highlights links to the law on sexual offences and women's loss of power under the medical gaze.

C.Pickles,J.Herring(HART-9781509937578) november 2020 240 pag.geb. ca. € 92,00

de Zorgverzekering

Toegankelijke structuur gericht op onderwerpen die van praktisch belang. Focus op vier thema's: verschillende verzekeringen (zorgverzekering, verzekering onder de Wet langdurige zorg en aanvullende verzekering), rechtsverhouding tussen zorgaanbieder en zorgverzekeraar, bescherming van privacy en mogelijke doorbreking daarvan én toezicht op naleving door zorgverzekeraars met controles en fraudeonderzoeken. Praktische aanpak met aandacht voor voor te nemen beslissingen, praktijkvoorbeelden, toekomstige ontwikkelingen. Een praktische aanpak met aandachtspunten voor te nemen beslissingen, praktijkvoorbeelden, toekomstige ontwikkelingen en bronnen voor verdieping en verdere toepassing. Een schat aan feitelijke en juridische informatie die niet eerder zo vergaard, geordend en toegankelijk gemaakt is.

Novices en old foxes zullen hun werk met dit boek in de hand nog beter en nog sneller kunnen doen. En: met meer plezier. De auteur Jan Ekelmans is advocaat en partner bij Ekelmans & Meijer advocaten. Hij wordt beschouwd als een autoriteit op het gebied van verzekeringsrecht. J.Ekelmans (B-9789462907232) januari 2020 402 pag. € 42,00

Verschenen in 2019 :

Advies Opslag Medische Data in de Cloud

Adviesburo ICTRecht heeft een rapport gepubliceerd waarin het ingaat op risico's die kunnen spelen ten aanzien van opslag van medische data van Nederlandse patiënten in de cloud. Centraal hierin staan de nodige de vragen en de daarbij horende antwoorden.

ICT RECHT, oktober 2019

65 pag.

GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Besluit Openbaarmaking Toezicht- en Uitvoeringsgegevens Gezondheidswet en Jeugdwet

Met deze wijziging van de Gezondheidswet en Jeugdwet is openbaarmaking van toezicht- en uitvoeringsgegevens van de Inspectie voor de Gezondheidszorg en Jeugd (IGJ) op veel grotere schaal mogelijk dan op grond van de Wet openbaarheid bestuur.

Staatblad 2019-9 (15-01-19) 33 pag.

GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

W.Bischof,C.Vernooij (v.Doorne) beknopte uitleg 2 pag.

GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Competition Policy in Healthcare - a Comparative Study of England and the Netherlands

Brings a unique, comparative approach to competition policy in healthcare. By examining an insurance-based and a taxation-funded healthcare system, insights emerge into the applicability and application of general competition law and healthcare-specific competition rules at EU and Member State level. The developing interactions between healthcare regulators and competition authorities, and issues arising from hospital mergers with regard to general and healthcare-specific merger control both receive in-depth analysis. Insights into competition reforms in the Dutch and English healthcare systems show that the term "healthcare" is problematic: there are important distinctions between public and private healthcare, and between healthcare providers and healthcare purchasers. Even a focus on "healthcare providers" has limitations given the myriad services which comprise healthcare delivery. Competition reforms in healthcare attract controversy if seen exclusively as an end in themselves. This book argues that a nuanced approach is needed: competition in healthcare needs to be tempered, and even focused, by national and EU commitments to solidarity.
M.Guy (I-9781780686493) januari 2019 264 pag. geb. € 96,95

Drugs, Money, and Secret Handshakes - The Unstoppable Growth of Prescription Drug Prices

Shines a light into the dark corners of the pharmaceutical industry to expose a web of shadowy deals in which higher-priced drugs receive favorable treatment and patients are channeled toward the most expensive medicines. At the center of this web are the highly secretive middle players who establish coverage levels for patients and negotiate with drug companies. By offering lucrative payments to these middle players (as well as to doctors and hospitals), drug companies ensure that inexpensive drugs never gain traction. This system of perverse incentives has delivered the kind of exorbitant drug prices - and profits - that everyone loves except for those who pay the bills. Exposes the system of secretive drug pricing deals that is driving high drug price. Describes complex topic of drug pricing in simple, straightforward language. The book is academically rigorous while completely accessible, providing information that is fully substantiated and explored through thoughtful logic.

R.Feldman (CUP- 9781108482455) mei 2019 196 pag. geb. ca. € 34,00

EU Health Law & Policy - the Expansion of EU Power in Public Health and Health Care

Whether there is a public health need for the containment and response to swine flu, or an individual need to access health care across the border for a hip operation to alleviate pain, the EU has an increasingly powerful role in the field of human health. Health law and policy is deeply tied into fundamental rights, bioethics and values, with important implications for individuals. However, it is also an expansive area of economic regulation, of social and state arrangements. The growing role of the EU in human health law and policy is contested, particularly as it has implications for the fundamental rights and values that are enshrined in national health law and policy. This book outlines, through case studies, how the expansion of EU power is taking place through law and policy, in both public health and health care. How is law and policy in the field of human health adopted, who are the institutional actors involved, and what is the impact of these developments for fundamental rights?

A.de Ruijter(UvA) (OUP-9780198788096) februari 2019 256 pag. geb. ca. € 83,00

Global Patent Protection and Enforcement of In Vitro Diagnostic Inventions

Describes the patentability requirements and enforcement challenges faced by in vitro diagnostic inventions in nine (Australia, Canada, China, the EU, India, Japan, Russia, South Africa and the US) major worldwide markets, providing practical tips on how to overcome these challenges and build a globally enforceable patent portfolio for such inventions. Patent protection for the makers of these diagnostics is vital since obtaining regulatory approval is a time-consuming and expensive process. Like all inventors, developers of in vitro medical diagnostic tests depend on patent protection that is enforceable against alleged infringers and ensure royalties and other payments. Due to recent United States (US) court decisions that have made the patentability of such tests untenable in the US, there is an expectation that patent applications for in vitro diagnostic inventions will increase in commercially important countries that provide broader protection. Examines elements as the following: subject matter eligibility; specific patentability hurdles; recent and relevant cases; specific issues relating to enforcement; exceptions to infringement. Specific examples of types of claims (both immunohistochemistry and molecular in vitro diagnostics) are provided, along with tips for drafting and prosecuting applications and best practices for forestalling rejections based on subject matter eligibility and prior art.

L.Mueller (ed.) (KL- 9789041199850) november 2019 256 pag.geb. ca. € 190,00

Handboek Compliance in de Zorg - handleiding voor de praktijk

In deze 2e editie zijn o.a. hoofdstukken gewijd aan ethiek, governance, arbeidsrecht, toezicht, kwaliteit en veiligheid, privacy, mededinging, eHealth, crisiscommunicatie, fraude, financiering en belastingrecht. Diepgaande kennis wordt telkens aangevuld met praktische tips. Verschaft concrete inspiratieparagrafen en heldere do's and don'ts, de bouwstenen voor het opstellen van een complianceprogramma. Hét standaardwerk voor compliance in de zorg.

W.Oostwouder, M. Wiggers (red.) (P-9789462512009) 2^e dr. maart 2019 478 pag. € 79,50

International Medical Law

Comprehensive analysis of history, development and other legal aspects relating to International Medical Law and covers issues arising from not only the physician-patient relationship, but also with many wider juridical relations involved in the broader field of medical care in the international arena. Examines the evolution of medical law in different civilizations that existed all over the world. Systematically describes the sources of this law from conventions, treaties along with discussing the important role played by the courts, international institutions and other bodies related to the medical field. Includes public health law, international spread and prevention of diseases. Covers medical ethics and clinical ethics; considerations to facets of the medical professionals and patients relationship such as rights and responsibilities of physicians, beneficence, consent, privacy, rights of patients and risk management. Also covered are issues of international concern like medical criminal activities, human and drug trafficking, trade in human organs, human medical research, as well as matters dealing with bio-technology in relation to bio-safety, bio-security, bio-genetics, bio-ethics, and the role of medical personnel in armed conflicts. International Medical Law relating to disability and mental health has also been considered. Sheds light on the historical background of trans-genders, HIV, the regulation and manufacture of medicines along with coverage of increasing medical tourism in various countries and the risks involved. The concept of euthanasia and sterilization as per the international scenario also finds inclusion along with the dispute settlement mechanisms of the medical field.

M.Naseem, S.Naseem (KL-978 9403507941) maart 2019 236 pag. ca. € 85,00

Justice and Profit in Health Care Law - A Comparative Analysis of the United States and the United Kingdom

The issue of justice in the field of health care is becoming more central with concerns over access, cost and provision. Obamacare in the US and the Health and Social Care Act 2012 in the UK are key examples illustrating the increasing pressure put on governments to find just and equitable solutions to the problem of health care provision. Explores the influence of justice principles on the elaboration of laws reforming health care systems. By examining the role played by key for-profit stakeholders (doctors, employers and insurers), it tracks the evolution of distributive norms for the allocation of health care resources in western welfare states. Sheds light on the place given to justice in the health care law-making process in order to understand the place we wish to give these principles in future health care reforms.

S.Germain (HART-9781509902705) maart 2019 224 pag. geb. ca. € 80,00

Kernregelgeving Gebruik Digitale Patiëntengegevens

Overzicht van regelgeving betreffende het gebruik van patiëntgegevens. In de in- en externe omgeving van zorginstellingen en zelfstandig werkende beroepsbeoefenaren zijn steeds meer processen digitaal. Deze ontwikkeling brengt nieuwe problemen met zich en roept vragen op. De regelgeving over het gebruik van persoonsgegevens al dan niet langs elektronische weg is talrijk. Dat geldt evenzeer voor regelgeving op het terrein van de gezondheidszorg. Daarom hier een relevante selectie van zowel de gezondheidsrechtelijke regelgeving als de regelgeving over het gebruik van persoonsgegevens en elektronische omgevingen.

R.Wijne (B-9789462905931) medio januari 2019 246 pag. € 27,50

Medical Law in Belgium

BELGISCH RECHT

Provides comprehensive analysis of the law affecting the physician-patient relationship in Belgium. Cutting across the traditional compartments with which lawyers are familiar, medical law is concerned with issues arising from this relationship, and not with the many wider juridical relations involved in the broader field of health care law. Systematically describes law related to the medical profession, proceeding from training, licensing, and other aspects of

access to the profession, through disciplinary and professional liability and medical ethics considerations and quality assurance, to such aspects of the physician-patient relationship as rights and duties of physicians and patients, consent, privacy, and access to medical records. Also covered are specific issues such as organ transplants, human medical research, abortion, and euthanasia, as well as matters dealing with the physician in relation to other health care providers, health care insurance, and the health care system.

H.Nys (KL-978 9403507910) 5^e dr. maart 2019 238 pag. ca. € 85,00

Medisch Beroepsgeheim en de Zorgplicht van de Arts bij Vermoedens van Kindermishandeling in de Rechtsverhouding tussen Arts, Kind & Ouders (Meijers Rks)

Sinds 1 januari 2019 moeten artsen werken met een nieuw afwegingskader voor het melden van kindermishandeling of vermoedens daarvan. Dat kader laat nogal wat situaties ongeregeld. Het medisch beroepsgeheim ligt stevig verankerd in onze wet. Toch hebben wetgever en regering gekozen voor enkele maatregelen gericht op het doorbreken van het medisch beroepsgeheim met het oog op de bestrijding van kindermishandeling. Er is daarbij sprake van een onmiskenbare accentverschuiving van een zwijgen-tenzij naar een spreken-tenzij. In dit proefschrift is onderzocht hoe die keuze juridisch vorm kan krijgen als een onderdeel van de zorgplicht van de arts in de rechtsverhouding tussen arts, kind en ouders. Het onderzoek leidt tot een voorstel voor een toetsingsmodel voor het op een zorgvuldige wijze doorbreken van het medisch beroepsgeheim in geval van kindermishandeling.

M.Sombroek-v.Doorm (B-9789462369061) februari 2019 370 pag. € 65,00

het Medisch Ongeval zonder Aansprakelijkheid

BELGISCH RECHT

Na een lange lijdensweg, voerde de Belgische wetgever met de wet van 31 maart 2010 betreffende de vergoeding van schade als gevolg van gezondheidszorg een alternatief vergoedingssysteem in voor slachtoffers van medische ongevallen, de zgn. Wet Medische Ongevallen (WMO). Naast een kosteloze en (ver)eenvoudig(d)e procedure om een schadevergoeding te krijgen ter vergoeding van de schade als gevolg van een medisch ongeval, voerde deze wet ook vier alternatieve vergoedingscriteria in op grond waarvan slachtoffers van een medisch ongeval (en hun na(ast)bestaanden) een vergoeding kunnen krijgen van het Fonds voor Medische Ongevallen (FMO). Na een bespreking van het toepassingsgebied van de Wet Medische Ongevallen, en de vergoedingsvoorwaarden gelinkt aan de aansprakelijkheid van een zorgverlener (MOMA), wordt uitgebreid stilgestaan bij het begrip medisch ongeval zonder aansprakelijkheid (MOZA) en de ernstcriteria. Dit alles wordt op een heldere, diepgaande en rechtsvergelijkende wijze geanalyseerd – er wordt o.m. vergeleken met de vergoedingsvoorwaarden in de Scandinavische landen, Nieuw-Zeeland en Frankrijk – en er worden verschillende aanbevelingen ter verbetering gedaan.

W.Buelens (I-9789400003828) maart 2019 552 pag. geb. € 164,50

Medische Aansprakelijkheid (A.Ae Cahiers Privaatrecht)

Patiënten kunnen tijdens of in verband met een geneeskundige behandeling door een arts te maken krijgen met (vermijdbare of onbedoelde) schade, in de zin van lichamelijk letsel, geestelijk letsel, of een aantasting van het zelfbeschikkingsrecht. Heeft de schade zich gemanifesteerd, dan is één van de behoeften van de patiënt het verkrijgen van een vergoeding ter compensatie van die schade. Doorgaans wordt het civiele aansprakelijkheidsrecht gebruikt om de vergoeding te realiseren. Er is immers geen ander 'recht' dat een compensatiefunctie kent. Het thema hier betreft dan ook het civiele aansprakelijkheidsrecht als middel om schade te verhalen. Centraal staat de vraag aan welke voorwaarden moet zijn voldaan wil de patiënt via het civiele aansprakelijkheidsrecht zijn schade kunnen verhalen op de hulpverlener. Bedoelde voorwaarden worden hier helder beschreven en geanalyseerd.

R.Wijne (A-97894 92766526) 2^e maart 2019 210 pag. € 21,50

Ongezonder Gedrag - de rol van het recht (Pre-advies VGR 2019)

Bespreekt de rol van het recht bij het reguleren van roken, ongezonde voeding en schadelijk alcoholgebruik. De spanning tussen het beschermen van de gezondheid enerzijds en het waarborgen van de persoonlijke levenssfeer en bewegingsvrijheid van het individu staat hier centraal. Het in 2018 gesloten Nationaal Preventieakkoord komt uitgebreid aan bod. Chronische ziektes als diabetes, kanker en hart- en vaatziekten vormen een belasting voor de individuele patiënt en kosten de samenleving veel geld. Roken, ongezonde voeding, gebrek aan beweging en schadelijk alcoholgebruik liggen aan de wortel van deze leefstijlziekten. Het recht kan een belangrijke bijdrage leveren aan het terugdringen van ongezond gedrag en

daarmee aan de afname van chronische ziektes, maar maatregelen als rookverbod en suikertaks grijpen in op individuele belangen en rechten van consument en patiënt.
B.Toebes e.a.(S-9789012404105) april 2019 260 pag. € 45,00

Parental Rights, Best Interests and Significant Harms - Medical Decision-Making on Behalf of Children Post-Great Ormond Street Hospital v Gard

Brings together philosophical, legal and sociological perspectives on the crucial question of who should make decisions about the fate of a child suffering from a serious illness. Looks at whether the current 'best interests' threshold is the appropriate boundary for legal intervention, or whether it would be more appropriate to adopt the 'risk of significant harm' approach proposed in Gard. Explores the roles of parents, doctors and the courts in making decisions on behalf of children, actively drawing on perspectives from the clinic as well as academia and practice. In doing so, it teases out the potential risks of inappropriate state intrusion in parental decision-making, and considers how we might address them.
I.Goold e.a.(ed.) (HART- 9781509924899) december 2019 256 pag. geb. ca. € 87,00

Pharmaceutical and Medical Device Safety - A Study in Public and Private Regulation

Examines how regulatory and liability mechanisms have impacted upon product safety decisions in the pharmaceutical and medical devices sectors in Europe, the USA and beyond since the 1950s. Thirty-five case studies illustrate the interplay between the regulatory regimes and litigation. Observations from medical practice have been the overwhelming means of identifying post-marketing safety issues. Drug and device safety decisions have increasingly been taken by public regulators and companies within the framework of the comprehensive regulatory structure that has developed since the 1960s. In general, product liability cases have not identified or defined safety issues, and function merely as compensation mechanisms. This is unsurprising as the thresholds for these two systems differ considerably; regulatory action can be triggered by the possibility that a product might be harmful, whereas establishing liability in litigation requires proving that the product was actually harmful. As litigation normally post-dates regulatory implementation, the 'private enforcement' of public law has generally not occurred in these sectors. This has profound implications for the design of sectoral regulatory and liability regimes, including associated features such as extended liability law, class actions and contingency fees. This book forms a major contribution to the academic debate on the comparative utility of regulatory and liability systems, on public versus private enforcement, and on mechanisms of behaviour control.
S.Macleod,S.Chakraborty (HART- 9781509916696) februari 2019 320 pag. geb. ca. € 87,00

Philosophical Foundations of Medical Law

With advances in personalised medicine, the field of medical law is being challenged and transformed. The nature of the doctor-patient relationship is shifting as patients simultaneously become consumers. The regulation of emerging technologies is being thrown into question, and we face new challenges in the context of global pandemics. Identifies significant questions and issues underlying the philosophy of medical law. Brings together leading philosophers, legal theorists, and medical specialists to discuss these questions in two parts. The first part deals with key foundational theories, and the second addresses a variety of topical issues, including euthanasia, abortion, and medical privacy.
A.Phillips e.a.(ed.) (OUP-9780198796558) december 2019 352 pag. geb. ca. € 115,00

Praktijkboek Beroepsgeheim en Informatievoorziening in de Zorg

Het medisch beroepsgeheim is bepalend in de relatie tussen hulpverlener en patiënt, maar zonder adequate informatieverstrekking is werken in de zorg niet mogelijk. Het gevolg is dat hulpverleners altijd een keuze moeten maken tussen spreken of zwijgen. Tijd om te overleggen met collega's of om een handboek te raadplegen ontbreekt meestal. Ook het uitstellen van de keuze tussen geheimhouding en informatieverstrekking is een keuze. Zelfs niet kiezen is een keuze. Dit Praktijkboek beroepsgeheim beschrijft in (vaak korte) casus een groot aantal verschillende situaties waarin die keuze een rol speelt en geeft per geval kort en krachtig aan wat de verschillende hulpverleners wel of niet mogen/kunnen doen.

*W.Duijst (M-9789046601846) oktober 2019 168 pag. € 25,70 **HERDRUK UIT 2009***

Professional Regulation and Medical Guidelines - The real forces behind the development of evidence-based guidelines

Evidence-based medical guidelines are an inescapable element of current medical practice, but how are they developed? Interrogates what causes these differences and similarities between

guidelines and uncovers the mechanisms behind the development of medical practice guidelines. Four case studies, on lower back pain and on type 2 diabetes in England and the Netherlands, are used to provide a detailed empirical account of the development of medical guidelines. Interviews with guideline developers are combined with a detailed analysis of guideline documents. Theories from science and technology studies, institutional literature, group decision-making, and professional self-regulation are used to demonstrate how the development of guidelines involves a series of subjective choices driven by economic, cultural, institutional and political frames. Medical evidence plays a more limited and nuanced role in guideline construction than might be expected. Sheds light on the power of experts and institutions to shape the governance of healthcare, and argues for greater transparency of the processes by which experts decide on the gold standard of care.

F.Jansen (I- 9781780688190) september 2019 258 pag. € 81,50

het Recht op Informatie en Toestemming van de Patiënt

BELGISCH RECHT

Grondige analyse van het recht op informatie en toestemming van de patiënt, waarbij zowel de invulling van deze rechten als de aansprakelijkheid van de arts bij schending ervan aan bod komen. Gaat enerzijds in op klassieke topics, zoals inhoud van de risico-informatie, inbedding van toestemming in het medisch contract en bewijslastverdeling. Anderzijds komen diverse nieuwe issues aan bod, waaronder het recht op informatie over fouten, over nieuwe risico's en over artsgebonden aspecten en de mogelijke aanwezigheid van morele schade. Nieuwe inzichten over een van de belangrijkste topics van het medisch (aansprakelijkheids)recht. Onmisbaar voor elke jurist die hiermee in aanraking komt. *Inhoudsopgave beschikbaar.*

E.Verjans (I-9789400010642) juni 2019 1224 pag. geb. € 335,00

Rechtspraak Gezondheidsrecht

Bevat de meest relevante selectie van arresten op het gebied van het gezondheidsrecht. Voor het eerst nu een handzame jurisprudentiebundel over deze belangrijke materie.

J.Dorscheidt e.a. (S-9789012404686) 2^e dr. augustus 2019 644 pag. € 47,50

Regulering van Reclame voor Receptgeneesmiddelen

Onderzoekt hoe voorschriften van EU-richtlijn inzake reclame voor receptgeneesmiddelen in Nederland zijn geïmplementeerd en welke rol daarbij is toebedeeld aan zelfregulering van de stichting Gedragscode geneesmiddelenreclame (CGR). Tevens is geanalyseerd hoe Europese en nationale rechterlijke instanties en toezichthouders deze voorschriften interpreteren.

M.de Bruin (diss.-UvA) juni 2018 857 (!) pag.

GRATIS PDF OP AANVRAAG

Sdu Wettenverzameling Gezondheidsrecht 2019-2020

JAARLIJKSE UITGAVE

Bevat een op de rechtspraak van het gezondheidsrecht afgestemde selectie van wet- en regelgeving. Aan de orde komen alle belangrijke thema's uit het gezondheidsrecht.

W.Kastelein, J.Legemaate (red.)(S-9789012404693) augustus 2019 1248 pag. € 47,50

Tekst & Commentaar – GEZONDHEIDSRECHT

Deze 8e druk is volledig bijgewerkt en bevat bovendien ruim 250 commentaren meer dan de vorige editie. In deze nieuwe druk is voor het eerst onderstaande wetgeving met commentaar opgenomen: gewijzigde Wet op de beroepen in de individuele gezondheidszorg met het gemoderniseerde tuchtrecht, Wet verplichte geestelijke gezondheidszorg, Wet zorg en dwang, Wet forensische zorg. Dus de vervangers van de BOPZ zijn hier voor de praktijk verwerkt.

D.Engerts e.a.(red.)(K-9789013152210) 8^e dr. begin november 2019 2544 pag. geb.€ 335,00

WGBO - de Belangrijkste Wijzigingen op een Rij

De Wet op de geneeskundige behandelingsovereenkomst (WGBO) wordt gewijzigd. Op 4 juni 2019 is de Eerste Kamer akkoord gegaan met het wetsvoorstel tot wijziging van de WGBO. In april van dit jaar stemde de Tweede Kamer al in met het voorstel.

L.Mourcous (SOLV-Advocaten) juli 2019 2 pag.

GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

de Wet Verplichte Geestelijke Gezondheidszorg – handleiding voor de praktijk

Deze Wvvgz maakt het mogelijk mensen die zorg nodig hebben maar deze niet willen, toch die zorg te geven. Het is dan verplichte zorg, noodzakelijk vanwege een psychische stoornis. Die zorg moet zoveel mogelijk in een ambulante setting worden gegeven. De wet geeft het juridisch kader en instrumentarium voor verplichte zorg. Toepassing in de praktijk zal de nodige hoofdbreken kosten bij allen die ermee moeten werken. Wanneer is verplichte zorg mogelijk, welke vormen ervan zijn toegestaan, wie mag de verplichte zorg toepassen, wat is

de rechtsbescherming en waarover kan geklaagd worden? Op deze en vele andere vragen, die de wet in de praktijk zal oproepen, wordt een helder en praktijkgericht antwoord gegeven.
R.Keurentjes (S-9789012403894) februari 2019 156 pag. € 39,95

Wvggz en Wzd

De Wvggz is voor mensen met een psychische stoornis de opvolger van de Wet Bopz. Deze wet regelt de procedure van de voorbereiding, besluitvorming, uitvoering en beëindiging van verplichte zorg, alsmede de rechtspositie van betrokkene. De Wvggz is er niet voor mensen met een verstandelijke beperking of dementie; voor hen geldt vanaf 2020 de Wet zorg en dwang psychogeriatrische en verstandelijk gehandicapte cliënten (Wzd). De onderstaande AMvB's geven nadere invulling aan de nieuwe wetten.

Regeling verplichte geestelijke gezondheidszorg (Sc 2019, 60909) 7 november 2019 17 pag.

Regeling zorg en dwang psychogeriatrische en verstandelijk gehandicapte cliënten (Sc 2019, 60908) 7 november 2019 17 pag.

Besluit zorg en dwang psychogeriatrische en verstandelijk gehandicapte cliënten (Sb 2019, 197) 16 mei 2019 38 pag.

Besluit verplichte geestelijke gezondheidszorg (Sb2019, 198) 16 mei 2019 41 pag.

AL DEZE REGELINGEN GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Wvggz en Wzd

Concept-regelingen gedwongen zorg. De twee regelingen stellen nadere regels op grond van de Wet zorg en dwang (Wzd) en de Wet verplichte ggz (Wvggz). De belangrijkste bepalingen betreffen het aanwijzen van categorieën van deskundigen voor verschillende rollen uit de wet, zoals zorgverantwoordelijken en externe deskundigen. Daarnaast worden nadere regels gesteld over het digitaal overzicht en de analyse die zorgaanbieders halfjaarlijks aan de inspectie dienen te sturen. Ambtelijke versie t.b.v. consultatie d.d. 12 augustus 2019

Min.Vgz.etc., augustus 2019 41 pag.

GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Wvggz & Wzd - Dossiers

Wettekst,toelichting, besluit, kernboodschap, beknopte uitleg: **GRATIS OP PDF OP AANVRAAG**

Verschenen in 2018:

de Aansprakelijkheid voor Ongeschikte Medische Hulpzaken (Recht & Praktijk-Contracten – en Aansprakelijkheid nr. 19)

Een rechtsvergelijkende en rechtseconomische analyse van de aansprakelijkheid van de hulpverlener jegens de patiënt. Kan een patiënt met gezondheidsschade deze schade verhalen op de hulpverlener die het hulpmiddel heeft gebruikt? Volgens artikel 6:77 Burgerlijk Wetboek behoort de schade die het gevolg is van het gebruik van een ongeschikte hulpzaak bij de uitvoering van een verbintenis in beginsel tot de risicosfeer van de schuldenaar. Dit is enkel anders indien toerekening aan de schuldenaar onredelijk wordt geacht. En hoewel van onredelijkheid buiten de medische context zelden sprake is, leidt de toepassing van dit artikel in de medische context tot grote discussie en onenigheid in literatuur en rechtspraak. Het hoge ontwikkelingstempo, alsook de complexe aard van medische hulpmiddelen, maken het onmogelijk voor de hulpverlener om de risico's van het gebruik te allen tijde te voorzien. De vraag is of de schade die het gebruik van een medisch hulpmiddel veroorzaakt desalniettemin voor zijn rekening dient te komen. Deze dissertatie verschaft nieuwe inzichten en is de eerste uitgave die ingaat op de aansprakelijkheid van de producent die het medische hulpmiddel op de markt heeft gebracht én de notified body die het hulpmiddel heeft goedgekeurd.

J.Hiemstra (K-9789013151053) oktober 2018 420 pag. geb. € 69,00

Aansprakelijkheid voor Zorggerelateerde Schade - De geneeskundige behandeling en de aansprakelijkheid bij schade van de patiënt

Soms komt een patiënt door een onbedoelde gebeurtenis tijdens het zorgproces in een minder goede gezondheid te verkeren dan was voorzien of verwacht; er is dan sprake van een 'incident'. De verslechterde gezondheidssituatie die is opgetreden tijdens het zorgproces wordt aangeduid als 'zorggerelateerde schade'. De verslechterde gezondheidssituatie kan zich uiten als lichamelijk letsel geestelijk letsel of als een aantasting van het zelfbeschikkingsrecht.

Eén van de behoeften van de patiënt nadat hem een incident is overkomen, is het verkrijgen van een vergoeding ter compensatie van de zorggerelateerde schade. Doorgaans wordt het civiele aansprakelijkheidsrecht gebruikt om die vergoeding te realiseren. Het thema van dit boek betreft dan ook het civiele aansprakelijkheidsrecht als middel om schade te verhalen. Aan de hand van nationale en Europese wetgeving, rechtspraak en literatuur worden het civiele aansprakelijkheidsrecht en de procedure tot verhaal van zorggerelateerde schade beschreven. De laatste ontwikkelingen zijn hierbij meegenomen; beschreven wordt dus ook de procedure zoals vervat in de Wet kwaliteit, klachten en geschillen zorg. Daarnaast wordt ingegaan op de invloed van de integrale bekostiging en vormen van taakherschikking in de gezondheidszorg. Tevens is rekening gehouden met de wijzigingen van het Wetboek van Burgerlijke Rechtsvordering aangaande de procedure in eerste aanleg.
R.Wijne (B-9789462904293) 2^e dr. januari 2018 1014 pag. € 117,50

Autonomy and Pregnancy - A Comparative Analysis of Compelled Obstetric Intervention
Explores a number of current issues relating to reproduction. Critically analyzing medical ethics and the law in a variety of jurisdictions. Looking at the relationship between the law and medical ethics in a number of jurisdictions, including Germany, the US, France, the Republic of Ireland, Australia, the Netherlands and Belgium, examines: embryo research, failed sterilization, fertility of the incompetent, medical assisted reproduction, abortion, obstetric intervention, international initiatives, such as the Convention for the Protection of Human Rights and Dignity of the Human Being with regard to the application of biology and medicine.
S.Halliday (Routledge-9781859419182) juni 2018 249 pag. geb. ca. € 135,00

AVG in de Zorgsector - Inzagerecht en informed consent: uitgangspunten van de AVG en hun gevolgen voor verwerking van persoonsgegevens in de zorgsector
Een uiterst informatief artikel over dit actuele onderwerp.
A.Tadema (red.LISA -Groningen) april 2018 3 pag. GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Bestuursrechtelijk Gezondheidsrecht

Behandelt de belangrijkste gezondheidsrechtelijke onderwerpen, waarna in het kader daarvan de relevante gezondheids- en bestuursrechtelijke wetten en uitvoeringregelingen worden belicht, uiteraard ondersteund met actuele jurisprudentie. Een groot aantal onderwerpen passeert de revue, waarbij in het bijzonder aandacht wordt geschonken aan de regels waarmee zorgaanbieders te maken krijgen. Hiernaast maken dwarsverbanden en bruggetjes naar het aanpalende strafrecht, civiele recht en Europese recht het overzicht compleet.
M.Blondeau, W.Duijst e.a.(K-9789013150711) 3^e dr. augustus 2018 412 pag. € 55,00

Big Data, Health Law, and Bioethics

When data from all aspects of our lives can be relevant to our health - from our habits at the grocery store and our Google searches to our FitBit data and our medical records - can we really differentiate between big data and health big data? Will health big data be used for good, such as to improve drug safety, or ill, as in insurance discrimination? Will it disrupt health care (and the health care system) as we know it? Will it be possible to protect our health privacy? What barriers will there be to collecting and utilizing health big data? What role should law play, and what ethical concerns may arise? This timely, groundbreaking volume explores these questions and more from a variety of perspectives, examining how law promotes or discourages the use of big data in the health care sphere, and also what we can learn from other sectors. Focuses deeply on a particular type of big data - that which is health related - but covering a wide variety of issues, including privacy, research, regulation, and more, as well as philosophical and practical considerations. In addition to thoughtful academic discussions, chapters contain proposed solutions to existing challenges, which take a variety of approaches, from market-based to regulatory. All editors are based at Harvard University.
Ook leverbaar in gebonden editie ca. €158,00. Complete inhoudsopgave etc.op aanvraag.
I.Glenn Cohen e.a.(ed.)(C- 9781108449670) juni 2018 368 pag. pap. ca. € 89,00

Free Movement of Patients in the EU

The issues of patient mobility have been high on the EU's political agenda for the last two decades. However, the adoption of the Patient Mobility Directive, which had to be implemented by the Member States by 25 October 2013, added to the complexity of an already complex legislative system. Thus both, the new questions raised by the new piece of legislation and the old questions left without satisfactory answers call for new solutions. So particularly at a time,

when the national application of the Directive is beginning to have an impact on border-crossing patients it is imperative to revisit patient mobility. However, in contrast to the existing literature, this publication tests the current legal landscape from the perspective of border-crossing patients. How, in a multi-player arena of patients, healthcare providers, healthcare funds, national governments, Union institutions, etc. with colliding ideologies can the legal situation be improved in a way that better serves patients' interests while respecting the responsibilities of the Member States in this field and with the legal tools currently available?
G.Berki (I-9781780685755) januari 2018 256 pag. € 79,00

Healthcare in Europe 2018 - *The finance and reimbursement systems of 11 European countries*

Every European country has its own healthcare system with its own specific features. This publication is a survey of healthcare finance and reimbursement systems in 11 European countries (Belgium, Finland, France, Germany, Greece, Italy, The Netherlands, Spain, Sweden, Switzerland, United Kingdom). This book is to encourage innovations in Europe and to make it easier for innovators to get their products on the healthcare market. To encourage innovations in different countries an understanding of the healthcare system structure and reimbursement systems is essential. It is hard to deploy and disseminate innovations because of the complexity of this continent and the complexity of the healthcare system. The Europe Union has a lot harmonized but the reimbursement of healthcare is still a national issue. The European Union has 28 countries which means 28 systems. The European continent has more than 50 countries and that means at least 50 systems entrepreneurs have to deal with. Systems described in 50 local languages. We cannot remove the national borders but we can lift a lot of barriers to do business. This report present you the systems of 11 European countries: in one book, in one language and in a uniform way and for a fake price !!!
Y.v.Kemenade,E.Heeneman (Health CareConsultancy) juni 2018 200 pag. € 24,95

Informationele Zelfbeschikking in de Zorg

Het begrip 'informationele zelfbeschikking' is al decennia geleden in de rechtspraak ontwikkeld, maar heeft - door een aantal samenhangende technologische vernieuwingen - een nieuwe kleur en karakter gekregen. Aanvankelijk was het vooral een 'defensief concept', maar door de introductie en massale verspreiding van smartphones en andere mobiele gegevensdragers heeft het inmiddels een actief en assertief karakter. Gebruikers lijken steeds meer hun 'eigen' gegevens te kunnen beheren. Informationele zelfbeschikking lijkt daardoor daadwerkelijk binnen het bereik van zeer velen te komen. Vooral in de gezondheidszorg duiken nieuwe vragen op. Hoe zijn gezondheidsgegevens in deze nieuwe situatie met persoonlijke gezondheidsomgevingen adequaat te beschermen? Kan het medisch beroepsgeheim nog zijn beschermende werking hebben? Moet daarbij een onderscheid worden gemaakt naar de typen personen wiens gegevens het betreft? Wat moet de rol van de overheid en de rechtstreeks betrokken private partijen zijn? Welke rol kan en moet *privacy by design* spelen? Welke overige toekomstgerichte aanbevelingen zijn er - gelet op de opmars van persoonlijke gezondheidsomgevingen - te geven? Tilburgse dissertatie.
T.Hooghiemstra (S-9789012402361) juli 2018 260 pag. € 51,50

International Health Law and Ethics - *Basic Documents*

Collection of treaty documents and soft law on health care rights and health ethics, used in health law training programs. Regional documents and explanatory reports on health care rights, which are derived from international human rights law, provide a way of "unwrapping" government obligations in health care, making rights more specific, accessible and (judicially) accountable. In addition, soft law declarations and medical ethics contribute to understanding the moral meaning of human rights in health care. As such, the principles and standards provide practical guidance for States when dealing with equal access to health care services, the rights of (categories of) patients, biomedical research, organ donation and transplantation, genetics and public health. Covers the basic documents, while general comments and explanatory reports amplify the principles embodied in the human rights treaties.
A.den Exter (ed.) (M- 9789046609484) september 2018 885 pag. € 49,00

Monitor Wet Kwaliteit en Geschillen in de Zorg

Sinds 1 januari 2017 dienen zorgaanbieders op grond van de Wet kwaliteit klachten en geschillen in de zorg (Wkkgz) een schriftelijke klachtenregeling te hebben voor een effectieve laagdrempelige opvang en afhandeling van de hem betreffende klachten. Deze monitor geeft

inzicht in hoe in de praktijk invulling is gegeven aan de Wkkgz en gaat in op een aantal ontwikkelingen op het gebied van het klachtrecht.

R.Bouwman e.a.(NIVEL), november 2017 60 pag. GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Netwerkaansprakelijkheid voor Gebrekkige Samenhangende Zorg

Onderzoek naar de aansluiting van het civiele medische aansprakelijkheidsrecht op situaties waarin gebrekkige samenhangende zorg wordt verleend aan één patiënt door meerdere zorginstellingen. De toepassing van het huidige aansprakelijkheidsrecht in dergelijke gevallen kent een aantal belemmeringen. Allereerst kan worden gedacht aan de situatie dat meerdere zorgaanbieders bij de patiënt betrokken zijn en de schade een optelsom is van 'kleinere fouten' die afzonderlijk niet in strijd zijn met een civielrechtelijke norm voor aansprakelijkheid. Daarnaast zijn er in het huidige recht slechts beperkte mogelijkheden om ook andere partijen in het netwerk dan de zorgaanbieder met wie de patiënt een behandelingsovereenkomst heeft met succes aan te spreken. Bestaande grondslagen/rechtsfiguren die onder omstandigheden de reikwijdte van het aansprakelijkheidsrecht verruimen, kunnen deze belemmeringen helaas niet wegnemen.

Ch.Zegveld (Dissertatie Tilburg Univ.) mei 2018 258 pag. GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Nieuwe Techniek, Nieuwe Zorg (Pre-advies Vereniging Gezondheidsrecht -2-18)

In het eerste deel bespreken auteurs Oldekamp en De Vries het ingrijpen in menselijke stamcellen, pre-implantatie embryo's en foetussen. Ze analyseren de juridische kaders waarbinnen nieuwe voortplantingstechnieken ontwikkeld of juist geremd worden en brengen de normatieve vragen die deze ontwikkelingen oproepen in kaart. In het tweede deel van Van der Mersch komt de patiënt van de toekomst in beeld. Hij is steeds beter geïnformeerd en kan de meeste informatie over zijn gezondheid zelf verzamelen. Een analyse van zijn DNA bestelt hij via internet. Zijn gezondheid wordt gemonitord met wearables. Een hulpverlener komt er niet meer aan te pas. De auteur onderzoekt welke gevolgen die ontwikkelingen hebben voor de juridische relaties tussen de patiënt en zijn hulpverleners.

E.Oldekamp e.a. (S-9789012401968) mei 2018 148 pag. € 39,95

Ongezonder en (On)Goorloofd - Publiek- en privaatrecht & legale maar gezondheidsbedreigende producten en diensten

Brengt 27 auteurs van verschillende Nederlandse en Belgische universiteiten samen, met specialismen op het terrein van privaatrecht, staats- en bestuursrecht, strafrecht, internationaal recht, mensenrechtenrecht, publieke instituties, rechtseconomie, filosofie, psychologie, sociale wetenschappen en public health. (Volks)gezondheidsproblemen die gepaard gaan met roken, alcohol, suiker, transvetten en andere legale maar (potentieel) gezondheidsbedreigende producten, halen dagelijks het nieuws. Vanuit alle hoeken van de maatschappij wordt geroepen om gedrags- en beleidsaanpassing. Wat is de rol die het recht speelt, kan spelen en moet spelen ter bestrijding van de verwezenlijking van legale maar gezondheidsbedreigende risico's? De zoektocht naar deze rol is de rode draad van dit boek. Het draait om de vragen aan wie het is om in te grijpen en met welke (rechts)middelen als schade dreigt als gevolg van legale maar gezondheidsbedreigende producten en diensten in het algemeen, en een aantal specifieke in het bijzonder.

A.Keirse e.a. (red.) (B-9789462904651) mei 2018 648 pag. € 70,00

Orgaantransplantatie

BELGISCH RECHT

Orgaantransplantatie is een gevestigde therapie voor verschillende vormen van orgaanfalen. Door het orgaantekort wordt er evenwel voortdurend gezocht naar nieuwe manieren om het orgaanaanbod te verhogen. Dit doet op zijn beurt vragen rijzen over de rechten van orgaandonoren en transplantatiepatiënten. Dit boek bevat een volledige analyse van de Belgische orgaantransplantatiewetgeving met een specifieke focus op de problematiek van het orgaantekort. Na een algemene bespreking van het orgaantransplantatiebeleid en de organisatie van de transplantatiesector wordt achtereenvolgens de juridische positie van de levende donor, van de overleden donor en van de orgaanontvanger onderworpen aan een diepgaand en kritisch onderzoek. In 10 stellingen worden uiteindelijk verschillende aanbevelingen geformuleerd ter verbetering van de Belgisch orgaantransplantatiewetgeving.

N.Broeckx (I-9789400008878) juni 2018 1234 pag. geb. € 325,00

Patent Settlements in the Pharmaceutical Industry under US Antitrust and EU Competition Law

Examines patent settlements between originators and generic pharmaceutical manufacturers under United States (US) antitrust and European Union (EU) competition law. The major focus is on patent settlements involving reverse payments, commonly known as "pay-for-delay" settlements. Reverse payment settlements or "pay-for-delay agreements" create heated debates regarding the balance between competition and intellectual property law. These settlements touch upon sensitive issues such as timely generic entry and access to affordable pharmaceuticals on the one hand and the need to preserve innovation incentives for originators and to strengthen the pipeline of life-saving pharmaceuticals on the other hand. One of the first to analyse critically and comparatively how such patent settlements and various other strategies employed by the pharmaceutical industry are scrutinised by US and European courts as well as enforcement authorities, focusing on the applicable legal tests and the main criteria used by courts and enforcement authorities when applying antitrust scrutiny.

A. Athanasiadou (Kluwer Law- 9789403501130) augustus 2018 pag. ca. € 180,00

Pharmaceutical Patent Protection and World Trade Law: The Unresolved Problem of Access to Medicines

Patents, including pharmaceutical patents, enjoy extended protection for twenty years under the TRIPs Agreement. The Agreement has resulted in creating a two-tier system of the World Trade Organisation Member States, and its implementation has seen the price of pharmaceutical products skyrocket, putting essential medicines beyond the reach of the common man. The hardest hit populations come from the developing and least developed countries, which have either a weak healthcare system or no healthcare at all, where access to essential and affordable medicines is extremely difficult to achieve. Studies the problems faced by these countries in obtaining access to affordable medicines for their citizens in light of the TRIPs Agreement. Explores the opportunities that are still open for some developing countries to utilise the flexibilities available under the TRIPs Agreement in order to mitigate the damage caused by it. Also examines the interrelationship between the world governing bodies, and the right to health contained in some of the developing country's national constitutions.

J.Sundaram (Routledge-9781138288768) mei 2018 240pag. geb. ca. € 142,00

Regulering van Reclame voor Receptgeneesmiddelen

De relatie tussen farmaceutische bedrijven en voorschrijvers van geneesmiddelen is een maatschappelijk gevoelig thema. Om ongewenste beïnvloeding te voorkomen worden strenge eisen gesteld aan reclame voor receptgeneesmiddelen. Deze eisen hebben betrekking op hetgeen over geneesmiddelen mag worden gecommuniceerd en op financiële relaties met een verkoopbevorderende doelstelling. De regelgeving voor reclame-uitingen en gunstbetoon is vastgelegd in meerdere bronnen. Deze publicatie bevat een uitvoerige beschrijving van de Europese en Nederlandse wetgeving voor reclame voor receptgeneesmiddelen en de zelfregulering zoals uitgewerkt in de Code Geneesmiddelenreclame (CGR). Tevens wordt een compleet overzicht gegeven van de jurisprudentie van de (bestuurs)rechter en van de uitspraken en adviezen van de CGR Codecommissie. Daarvoor zijn onder meer de door de Minister van VWS opgelegde bestuurlijke boetes geanalyseerd. Ook wordt ingegaan op het toezicht door de Inspectie voor de Gezondheidszorg en de CGR en de onderlinge samenwerking daarbij.

M.de Bruin (B-9789462904743) maart 2018 1085 pag. € 89,00

Sdu Wettenverzameling Gezondheidsrecht 2018-2019 JAARLIJKSE UITGAVE

Bevat een op de rechtspraktijk van het gezondheidsrecht afgestemde selectie van wet- en regelgeving. Aan de orde komen alle belangrijke thema's uit het gezondheidsrecht.

W.Kastelein, J.Legemaate (red.)(S-9789012402385) augustus 2018 1192 pag. € 45,00

SKGZ Procedure – Evaluatie 2013 – 2016

Zorgverzekeraars zijn aangesloten bij de Stichting Klachten en Geschillen Zorgverzekeringen (SKGZ) om problemen tussen verzekerden en zorgverzekeraars op te lossen middels bemiddeling en geven van (niet-)bindend advies. In dit rapport volgt een onderzoek naar de doeltreffendheid van de procedure.

A.Bos, USBO Advies(U.U.) januari 2018 50 pag.

GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Verdachte Artsen - de verhouding tussen het medisch tuchtrecht en het strafrecht

Na (vermeend) foutief handelen van een arts kan gelijktijdig of na elkaar zowel een medische tuchtzaak als een strafzaak volgen. Onderzoekt hier de verhouding tussen het medisch

tuchtrecht en het strafrecht en in hoeverre beide procedures onafhankelijk van elkaar worden gevoerd. Indien de Inspectie voor de Gezondheidszorg en Jeugd onderzoek doet is een arts verplicht om medewerking te verlenen, terwijl in het strafrecht een arts het recht heeft om te zwijgen. Mag hij dat ook doen gedurende het onderzoek van de Inspectie en tijdens de tuchtrechtelijke procedure indien er (mogelijk) nog een strafzaak volgt? Welke (belastende) gegevens mag de Inspectie overdragen aan het OM? Hoe verhoudt die gegevensoverdracht zich tot de (Europese) jurisprudentie? Wat is de waarde van straf(proces)rechtelijke leerstukken in het tuchtrecht? En heeft een eerdere tuchtrechtelijke veroordeling enige betekenis in het strafrecht en andersom? Beschrijft o.a. de rol van de Inspectie en de medewerkingsplicht, vervolgingsbeleid van het OM in het kader van medische zaken, betekenis en reikwijdte van het medisch beroepsgeheim, knelpunten in de samenwerking tussen het OM en de IGJ, betekenis van straf(proces)rechtelijke leerstukken in het tuchtrecht (nemo tenetur, ne bis in idem en una via) en sfeercumulatie van strafrecht en tuchtrecht.
L.Bergsma (C-9789088632358) november 2018 120 pag. € 27,50

Verslagen door het Tuchtrecht - 9 persoonlijke verhalen

Wat is tuchtrecht, hoe vaak wordt het toegepast en welke impact heeft het op zorgverleners die ermee te maken krijgen? Laat hier zien dat het tuchtrecht in Nederland zijn doel volledig voorbij kan schieten. In plaats van dat het tot het verbeteren van de kwaliteit van zorg leidt, lijkt het vooral tot teleurgestelde en defensieve zorgverleners te leiden. Persoonlijke verhalen van zorgverleners maken de impact van tuchtzaken invoelbaar. Professionals vertellen openhartig over de klacht en wat daaraan voorafgaat, maar vooral ook over de gevolgen van de daaropvolgende procedure en de uitspraak. Reflecteert op deze verhalen, geeft tips aan iedereen die dit kan overkomen, en zet het tuchtrechtcollege zelf in de beklagdenbank. "Roept vragen op en geeft op meerdere gebieden stof tot doorpraten en nadenken, en kan daarmee een impuls zijn voor vernieuwing en verbetering." - Richard Korver, advocaat.
M.Appelo (B-9789024402939) oktober 2018 152 pag. € 17,95

WVGGZ – Wet Verplichte Geestelijke Gezondheidszorg

Per 1 januari 2020 treedt de nieuwe Wvggz in werking. Deze Wvggz vervangt de huidige Wet Bopz. De auteur schetst aan de hand van de overwegingen en bedoelingen van de wetgever een voor de rechter praktisch hanteerbaar raamwerk.

W.Dijkers (Ned.Ver.v.Rechtspraak 2018-8) 2018 13 pag. GRATIS OP PDF OP AANVRAAG
Tekst WVGGZ(Staatsblad 2018-37) 24 jan.2018 100 pag. GRATIS OP PDF OP AANVRAAG
Integrale Artikelsgewijze Toelichting WVGGZ 163 pag. GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Verschenen in 2017:

Aansprakelijkheid voor Medische Hulpmiddelen

Producenten van medische hulpmiddelen hebben een groot belang bij het zo snel mogelijk op de markt brengen van hun product. Dit kan tot gevolg hebben dat medische hulpmiddelen worden toegepast voordat hun effectiviteit en veiligheid afdoende zijn bewezen en hun bijwerkingen voldoende bekend zijn. Dat gold bij borstimplantaten, heupprothesen en bekkenbodematjes. Daarnaast kan schade ontstaan door gebruiksfouten en door de toepassing van een hulpmiddel dat ongeschikt is voor de betreffende patiënt of situatie. In dit boek onderzoekt de auteur onder welke omstandigheden en langs welke juridische weg een gedupeerde patiënt zijn schade, ontstaan in het kader van de behandeling door een hulpverlener en gerelateerd aan het gebruik van een medisch hulpmiddel, vergoed kan krijgen. Besproken worden de wettelijke bepalingen die gedupeerden ter beschikking staan, welke (rechts)personen aansprakelijk kunnen worden gesteld en (aan de hand van rechtspraak) welke feitelijke omstandigheden daarvoor relevant zijn. Tot slot wordt ingegaan op de gedragsnormen die voor betrokken partijen kunnen worden afgeleid om aansprakelijkheid voor schade – en daarmee idealiter voor het optreden ervan – te voorkómen.

J.Ansems (C-9789088632044) maart 2017 122 pag. € 28,50

Aansprakelijkheid voor het Verlies van een Kans in Medische Zaken -

rechtsvergelijkend onderzoek naar kansschade en loss of a chance als oplossing voor een onzeker oorzakelijk verband

Wanneer er bij een medische ingreep een fout wordt gemaakt, is achteraf soms lastig te bepalen of het letsel ook zonder deze fout zou zijn ingetreden. Dit is problematisch, omdat de

rechter ter vestiging van de aansprakelijkheid in beginsel dient te toetsen of er sprake is van een causaal verband tussen de fout en de geleden schade (de *condicio sine qua non*). Het leerstuk van 'het verlies van een kans' biedt de patiënt een houvast om zijn problematische bewijspositie in zo'n geval enigszins te verlichten: in plaats van te bewijzen dat de schade een direct gevolg is van de fout van de arts, wordt het 'verlies van een kans op een beter resultaat' aangevoerd als een zelfstandige vorm van schade. In december 2016 bevestigde de Hoge Raad dat het leerstuk van 'kansschade' ook in het medische aansprakelijkheidsrecht inderdaad kan worden toegepast. In de literatuur bestaat desondanks nog altijd veel discussie over de rechtmatigheid en rechtvaardigheid van het verlies van een kans als oplossing voor het onzeker oorzakelijk verband. In deze *masterscriptie* worden de bezwaren omtrent deze benadering kritisch onder de loep genomen. Door de voor- en tegenargumenten van zowel de Nederlandse 'kansschade', als het Engelse 'loss of a chance', voor het Nederlandse aansprakelijkheidsrecht tegen elkaar af te wegen, ontstaat een helder beeld van de werkelijke positie en impact van het leerstuk. Specifiek wordt daarbij ingegaan op zijn relevantie voor de medische context. Uiteindelijk zal blijken dat de benadering inderdaad een rechtvaardiger oplossing biedt voor sommige gevallen van causaliteitsonzekerheid. In tegenstelling tot hetgeen veel auteurs betogen, blijkt bovendien dat de toepassing van het leerstuk geen afbreuk hoeft te doen aan de formele aspecten van ons aansprakelijkheidsrecht.

N.Blokland (Univ.Leiden) oktober 2017 59 pag. GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Beleidsregels Gunstbetoon Medische Hulpmiddelen

In de medische hulpmiddelensector vindt marketing op een gelijke wijze plaats als in de farmaceutische sector, en ook in deze sector kan dit doorslaan naar oneigenlijke beïnvloeding van de afnemers van producten. De tijd was dus rijp voor regelgeving over gunstbetoon voor deze hulpmiddelen. Daartoe is een wettelijk verbod op gunstbetoon geïntroduceerd in de gewijzigde Wet op de Medische Hulpmiddelen. Naar aanleiding daarvan zijn de Beleidsregels Gunstbetoon Wet op de Medische Hulpmiddelen in de Staatscourant gepubliceerd.

Staatscourant 2017-49208 (22-08-2017) 5 pag.

GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Hilde Pors (Kneppelhout Korthals) Praktische Toelichting

GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Brain Injury Claims

Brain Injury Claims will focus on the legal and medical aspects involved with acquired brain injuries in adults (i.e. brain injuries that exist as a result of an accident/negligent treatment/stroke etc as opposed to brain injuries/damage acquired before or at birth) and will offer information to those involved in personal injury claims. The focus will be on the primary clinical population of brain injury claimants, which essentially includes patients with traumatic brain injuries due to motor vehicle accidents, industrial accidents, medical negligence and a variety of traumatic neurological events. Provides information and assistance on specific legal issues that will arise for the practitioners involved in brain injury cases, including medico-legal practice; the legal status of expert testimony; common pitfalls in expert reports; legal influences on expert opinion; and expert opinion and bias. Also provides instruction on rehabilitation and care issues as well as case management factors including assessing case management and support need; and cost effectiveness. Covers a range of medical issues in chapters that will be relevant to legal and medical professionals including: acquired brain injuries (primary and secondary mechanisms); neurological assessment of acquired brain injuries; neuropsychiatric assessment of acquired brain injuries and; neuropsychological assessment with each area including information on principles of assessment, interpretation of results, examination of the long-term outcomes after acquired brain injury and evaluation of the Mental Capacity Act litigation and financial capacity. Further chapters are on important areas such as: malingering and exaggeration; neuro-rehabilitation; vocational rehabilitation and assessing care needs. Contains also an important case studies chapter in which the doctors and barristers will review six varied and important brain injury cases, with real examples accompanied by practical advice as well as offering commentary and critique on all stages.

M.Van Den Broek,S.Sembi (S&M-9780414065598) november 2017 pag. geb. £ 185,00

European Health Law

The most authoritative guide to the subject. Written by leading experts in health law, this book offers an in depth review of the main themes in European health law, from patients' rights and duties, the role of health professionals, and health care financing and rationing, to public health and health related issues, such as occupational health and environmental health. Complete inhoudsopgave van dit veelomvattende handboek op aanvraag verkrijgbaar.

A.den Exter (ed.) (M-9789046607251) juli 2017 748 pag. € 75,00

Euthanasie en Toekomstig Lijden: Contra Legem ?

Deze door de redactie van het *NJB* geselecteerde masterscriptie gaat in op de stijging van het aantal meldingen van artsen dat betrekking heeft op stervenshulp in de beginfase van de ziekte dementie. Daarbij wordt het lijden veelal aangeduid als toekomstig lijden. Deze scriptie onderzoekt of dit een vorm van lijden is die binnen het wettelijk kader beoordeeld kan worden en aan welke voorwaarden deze beoordeling dient te voldoen. Geconcludeerd wordt dat de praktijk op aspecten niet in overeenstemming is met de Euthanasiewet.

J.Bekker-Compagnie (O.U.) oktober 2016 76 pag. GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

de Geneeskundige Behandelingsovereenkomst (Monografieën BW nr.B – 87)

Jaarlijks vindt een groot aantal geneeskundige behandelingen plaats, zowel binnen de muren van een ziekenhuis als daarbuiten. Meestal gaat het goed. Soms gaat het fout. Maar wanneer is er sprake van 'fout'? En wat zijn de juridische gevolgen van die zorggerelateerde schade? Behandelt alle facetten van de behandelingsovereenkomst. In het bijzonder de vraag welke rechtsgevolgen in werking treden als hulpverleners deze overeenkomst niet zorgvuldig nakomen. Is de enige titel die ondanks haar compacte formaat een compleet beeld schetst van de juridische wereld achter zorggerelateerde schade. Niet alleen van de verplichtingen van hulpverlener aan patiënt, maar ook van de wettelijke gevolgen wanneer de hulpverlener deze verplichtingen niet nakomt. Schreef deze monografie na haar promotie in 2013 over 'Aansprakelijkheid voor zorg gerelateerde schade.' Geldt als expert op dit terrein.

S.Wijne (K-9789013142358) oktober 2017 168 pag. €45,00

Guide to EU Pharmaceutical Regulatory Law - ed. 2017

JAARLIJKSE UITGAVE

Adopting a Europe-wide perspective on the law governing pharmaceuticals, expert authors from the law firm Bird & Bird LLP map the life cycle of a medicinal product or medical device from development to product launch and ongoing pharmacovigilance, offering comprehensive and unambiguous guidance at every stage. Starting with an overview, this book primarily deals with how pharmaceutical products are brought to market from the conduct of clinical trials through amendments to marketing authorisations and abridged (generic) applications – the routes to obtaining a marketing authorisation covering special regimes such as the paediatric system and conditional marketing authorisations. In addition, this book also provides guidance on how ancillary subjects such as IP law, competition law, parallel imports and the regulation of homeopathic products influence pharmaceutical regime.

S.Shorthose (KL-9789041169525) 7^e dr. maart 2017 ca. 600 pag. € 212,00

Handboek Gezondheidsrecht

Hét HANDBOEK !!!

Uitgebreide analyse van alle belangrijke thema's binnen het gezondheidsrecht. Opent met een inleidend hoofdstuk waarin het gezondheidsrecht als rechtsgebied wordt verkend, en waarin ook de rechtsbronnen van het gezondheidsrecht aan de orde komen. Wordt gevolgd door hoofdstukken (2-5) waarin de positie van de patiënt centraal staat. Dan volgen hoofdstukken (6-9) waarin de kwaliteit van de zorg, de beroepsuitoefening, de preventieve gezondheidszorg en de rechtshandhaving (klachtrecht en aansprakelijkheid) worden behandeld. Ten slotte volgen hoofdstukken (10 en 11) over het stelsel van zorg. Alle hoofdstukken bevatten talloze verwijzingen naar wetgeving, parlementaire stukken, rechtspraak en literatuur.

H.Leenen e.a. (B-9789462902435) 7^e dr. augustus 2017 881 pag. geb. € 107,50

Healthcare Fraud, Corruption and Waste in Europe - National and Academic Perspectives

The lack of well-documented, factual information on fraud, waste and corruption in the healthcare sector is an important ally for those who would seek to abuse healthcare systems for their own profit. Our lack of knowledge of the incidence, nature and extent of fraud, waste and corruption in healthcare is a threat to the establishment of effective counter-fraud strategies. It prevents those who finance healthcare provision from understanding in clear and quantifiable terms the need to invest resources into counter-fraud activities. As a consequence, fraud remains a matter of moral hazard and healthcare systems continue to suffer considerable financial damage, as well as all the associated consequences for the quality of care that patients receive. It was for these reasons that the European Healthcare Fraud and Corruption Network (EHFCN) and the Dutch Healthcare Authority (NZa, member of EHFCN) decided to collaborate to publish this book.

M.Mikkers e.a. (ed.) (B-9789462366855) maart 2017 250 pag. € 55,00

Intellectual Property, Medicine and Health

Examines critical issues and debates including access to knowledge and medicinal products, human rights and development, innovations in life technologies and the possibility for ethical frameworks for intellectual property law and its application in public health. The central question of trust and the beneficial interests of society in the use of products of intellectual property, particularly in the fulfilment of the right to access medicinal products, emerge as key to achieving meaningful access to knowledge in health and medicine and the realization of relevant and equitable use of the benefits of scientific research in all societies. This second edition ensures that the book continues to be a rigorous academic resource in current debates in intellectual property aspects of medicine, and to characterise these debates through new and updated examples, as well as to ensure the accuracy of the book with respect to significant developments, in particular, gene-related inventions and associated litigation, stem cell research, traditional knowledge and access and benefit-sharing, as well as detailed discussions of particularly significant litigation, including *Novartis v India*. In this way, it continues to capture the full breadth of issues through strategic examination of particular cases. The updating ensures that recent and current issues are examined and analysed and that all law remains current and accurate, together with the revision of the resource list so that the book can act as a current research tool in these areas.

J.Gibson (Routledge-97811472470102) 2^e dr. december 2017 206 pag.geb. ca. € 140,00

Medical Negligence

Comprehensive and authoritative analysis of the potential legal liabilities of healthcare professionals and hospitals. This essential title is recognised as THE authority in the area of medical negligence and provides insight into developing areas of the law. The principal focus is on the law of negligence as it applies in the medical context, but also includes extensive coverage of consent to medical treatment, defective products, confidentiality, the liability of hospitals, defences and limitation, the principles applied to the assessment damages, and procedural issues. Analyses current case law and interprets applicable legislation.

M.Jones (S&M-9780414028487)5^e dr. december 2017 ca. 500 pag. geb. ca. € 285,00

Medische Aansprakelijkheid (Kenniscentrum Gerechtshof Den Bosch)

Doel van het kenniscentrum is om bij te dragen aan de kwaliteitsverbetering van de rechterlijke oordeelsvorming op het vlak van milieu en gezondheid. Door het verzamelen, beheren en delen van kennis over de strafrechtelijke, civielrechtelijke en bestuursrechtelijke aspecten hiervan, ondersteunt het kenniscentrum rechters en juridisch medewerkers in het hele land op dit vlak. Eén van de werkzaamheden van het kenniscentrum is het organiseren van themadagen voor de leden van de zittende magistratuur en de juridische ondersteuning van alle gerechten. Op deze themadagen wordt steeds een onderwerp op het gebied van milieu en gezondheid nader belicht.

Op vrijdag 8 april 2016 organiseerde het kenniscentrum een themadag over het onderwerp medische aansprakelijkheid, in samenwerking met het Studiecentrum Rechtspleging (SSR). De bijdragen van een aantal sprekers en deelnemers van die themadag zijn hier gebundeld.

S.Heirman e.a.(red.)(W-9789462403574) februari 2017 104 pag. € 24,95

Modelreglement Functioneringsvraag Medische Specialisten

De Federatie Medisch Specialisten heeft een nieuw Modelreglement Functioneringsvraag gepubliceerd, als opvolger van een vorige versie uit 2008. Doel van het Reglement is 'te voorzien in een zorgvuldige procedure rond het onderzoek naar mogelijk disfunctioneren van een medisch specialist'.

Federatie Medisch Specialisten juni 2017 22 pag.

GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Omgaan met Beroepsgeheim en Bescherming Persoonsgegevens – achtergrondstudie bij het advies HEFT IN EIGEN HAND. Zorg en ondersteuning voor mensen met meervoudige problemen van de Raad voor de Volksgezondheid en Samenleving (RVS)

Richt zich op de vraag welke invloed de verschuiving naar netwerkzorg heeft op het omgaan met en de regelgeving voor het beroepsgeheim en de bescherming van persoonsgegevens. Passen de huidige juridische regelgeving, de beroepscode en de beroepsethiek op het gebied van beroepsgeheim en privacy wel bij deze meervoudige, soms complexe, domeinoverstijgende aanpak van zorg en ondersteuning of zijn er aanpassingen nodig?

A.Struijs (RVS) oktober 2017 33 pag.

GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Promotie van Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen

In 1992 nam de Europese wetgever een maximaal geharmoniseerde richtlijn aan die de meeste vormen van reclame voor geneesmiddelen reguleerde, met als doel de vervolmaking van de interne geneesmiddelenmarkt te bevorderen, door de handelsbelemmerende divergerende nationale wetgeving op te heffen. Hier wordt de stelling verdedigd dat er ook nood is aan een Europese maximaal geharmoniseerde richtlijn die de reclame voor medische hulpmiddelen reguleert. Net zoals het geval was voor de geneesmiddelenreclame, regelen de nationale lidstaten reclame voor medische hulpmiddelen op uiteenlopende manieren en hindert dit de vervolmaking van de interne medische hulpmiddelenmarkt. Weergegeven worden de basisprincipes waarop een Europese regulering over reclame voor medische hulpmiddelen gebaseerd moet zijn. Vergelijkt reclame voor medische hulpmiddelen met reclame voor geneesmiddelen. Beide producten vertonen namelijk vele gelijkenissen. Ze hebben beide een medische bestemming, ze zijn primaire goederen, ook zijn ze vaak post-ervaringsgoederen en brengt het gebruik ervan vaak risico's met zich mee. Niet alleen het Europese en het Belgische recht komt aan bod, maar ook worden deze regels vergeleken met het liberalere Amerikaanse kader. Vernieuwend in dit werk is in de eerste plaats de benadering van de gebruiker van geneesmiddelen en medische hulpmiddelen als consument in plaats van als patiënt.
E.Syx (I-978940008502) september 2017 646 pag. geb. € 225,00

Sdu Wettenverzameling Gezondheidsrecht 2017-2018 JAARLIJKSE UITGAVE

Bevat een op de rechtspraak van het gezondheidsrecht afgestemde selectie van wet- en regelgeving. Aan de orde komen alle belangrijke thema's uit het gezondheidsrecht.
W.Kastelein, J.Legemaate (red.) (S-9789012400237) juli 2017 1106 pag. € 39,95

Tekst & Commentaar – GEZONDHEIDSRECHT

Tekst & Commentaar Gezondheidsrecht* en Tekst & Commentaar Gezondheidsrecht** gaan samen verder in het nieuwe deel Tekst & Commentaar Gezondheidsrecht. Gezondheidsrecht is een relatief klein rechtsgebied voor Tekst & Commentaar, waardoor het onderhouden van twee afzonderlijke delen nu onnodig kostbaar blijkt te zijn.
T.v.d.Ende e.a.(red.) (K-9789013142684) 7^e dr.21 sept. 2017 ca. 2500 pag. geb. € 325,00

Teksten Wet BOPZ – editie 2017/2018

De Wet Bopz regelt de onvrijwillige opname van psychiatrische patiënten en hun bejegening als zij eenmaal gedwongen in een psychiatrisch ziekenhuis verblijven. Deze wet heeft ook betrekking op de sectoren psychogeriatric en verstandelijk gehandicaptenzorg. Bevat de teksten van de wet en de uitvoeringsregelingen, zoals deze op 1 november 2017 luiden. Deze tekstuitgave wordt uitgebreid ingeleid. Naar verwachting zal de Wet Bopz worden opgevolgd door twee afzonderlijke regelingen: voor de sector psychiatrie is voorzien een Wet Verplichte geestelijke gezondheidszorg (WVggz), voor beide overige sectoren is een Wet Zorg en dwang psychogeriatric en verstandelijk gehandicapte cliënten (Wzd) in voorbereiding. Voorts is bij het parlement in behandeling de Wet forensische zorg (Wfz), die voorziet in een stelselherziening ten aanzien van de zorg in relatie tot het gepleegd zijn van strafbare feiten. De drie betreffende wetsontwerpen zijn eveneens in deze tekstuitgave opgenomen.
W.Dijkers, T.Widdershoven (S-9789012401319) december 2017 358 pag. € 42,50

Vraagbaak Psychiatrie en Recht – meer dan 500 veelgestelde vragen

Beschrijft de meest gestelde juridische vragen en antwoorden in de ggz. Bundeling van alledaagse vragen met de bijbehorende antwoorden uit de praktijk. Bij het samenstellen is het accent gelegd op patiënten- en kwaliteitswetgeving. De aandacht gaat echter ook uit naar een aantal andere rechtsgebieden, die tot vragen hebben geleid over onder andere de aansprakelijkheid bij schade. Veel van de opgenomen vragen doen zich voor binnen instellingen voor ggz, maar de antwoorden zijn ook bruikbaar in algemene ziekenhuizen, verpleeghuizen of instellingen voor verstandelijk of lichamelijk gehandicapten.
S.Swank e.a.(S-9789012401302) 3^e dr. december 2017 404 pag. € 49,95

Wet Cliëntenrechten bij Elektronische Verwerking van Gegevens

Deze wet is deels per 1 juli 2017 in werking getreden en gaat deels per 1 juli 2020 in werking. De bepalingen van de wet zijn opgenomen in de Wet aanvullende bepalingen verwerking persoonsgegevens in de zorg en betreft met name nieuwe privacyregels voor zorginstellingen.

Een factsheet van het Ministerie schetst een overzicht (met toelichting) van de rechten en plichten bij elektronische verwerking van gegevens.

Min.v.Volksgezondheid etc. augustus 2017 8 pag. GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

White Paper Medical Devices & In Vitro Diagnostic Medical Devices and Reform

Bird & Bird heeft een *white paper* gepubliceerd over de nieuwe verordeningen inzake Medische Hulpmiddelen & In Vitro Diagnostische (IVD) Medische Hulpmiddelen. Hierin wordt toegelicht wat de belangrijkste verschillen zijn met de huidige regelgeving en waar producenten van medische hulpmiddelen en IVD's zich op zouden moeten voorbereiden.

Bird & Bird, februari 2017 31 pag.

GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Verschenen in 2016:

Acute Medische Zorg (serie Handboeken Veiligheid)

Brengt de kennis en inzichten vanuit de wetenschap en praktijk met betrekking tot de organisatie en functioneren van de acute medische zorg bij elkaar. De focus ligt op de organisatorische, bestuurlijke, maatschappelijke en juridische aspecten. Er is veel aandacht voor de verschillende typen crises en rampen waarin de acute medische zorg wordt ingezet. Acute medische zorg is de situatie waarin iemand zo spoedig mogelijk, maar in ieder geval binnen enkele minuten tot enkele uren, zorg verleend moet worden om overlijden of irreversibele gezondheidsschade als gevolg van een acute levensbedreigende aandoening of een ongeval te voorkomen. Het betreft vele verschillende organisaties zoals ziekenhuizen, traumacentra, veiligheidsregio's, mobiele medische teams, ambulanceposten, huisartsenposten, spoedeisende hulp, GHOR, GGD, Rode Kruis, vrijwilligers en andere. Gezamenlijk vormen zij het systeem dat de acute medische zorg in de praktijk moet vormgeven. Het betreft hier zowel acute medische zorg voor individuen als voor grotere groepen mensen bij ramp en crisis. Dit handboek bestaat uit drie delen. Het eerste deel betreft vooral de geschiedenis van de acute medische zorg en rampengeneeskunde in Nederland. Het tweede deel richt zich op de huidige organisatie en het stelsel van de acute medische zorg in Nederland met daarbij aandacht voor de betrokken ministeries, de veiligheidsregio's, de GHOR, de GGD, de ambulancezorg, de meldkamers, de Spoedeisende Hulp in ziekenhuizen en de Inspectie voor de Gezondheidszorg. Het derde deel behandelt cruciale thema's, van belang voor de acute medische zorg in Nederland, zoals onderwijs en onderzoek, geneeskundige hulpverlening tijdens en psycho-sociale nazorg, gezondheidsonderzoek na rampen en crises, militaire acute medische zorg, infectieziektenbestrijding, gezondheidskundige aspecten van chemische incidenten en overstromingen en incidentmanagement in de zorgsector.

J.Bierens,C.Breederveld e.a. (K-9789013135312) april 2016 636 pag. geb. € 65,00

Functioneren en disfunctioneren (Pre-advies VGR 2016)

Pre-advies van de Vereniging voor Gezondheidsrecht over het (dis)functioneren van zorgprofessionals en bestuurders en de noodzaak van een toezichthouders in zorginstellingen. Sinds de invoering van de Kwaliteitswet zorginstellingen (1996) en de Wet BIG (1995) is veel veranderd in het denken over kwaliteit, de verantwoordelijkheid daarvoor en de eisen die aan het functioneren van de betrokkenen kunnen worden gesteld. Dit komt deels tot uitdrukking via de nieuwe Wkkgz, ter vervanging van de Kwaliteitswet en enkele bepalingen van de Wet BIG. De Wkkgz legt de (eind)verantwoordelijkheid voor het leveren van goede zorg primair bij de zorgaanbieder. wat minder duidelijk naar voren komt is dat ook de raad van toezicht als interne toezichthouder in grote mate (mede)verantwoordelijkheid draagt voor de kwaliteit van zorg. Of te wel, naast de individuele zorgprofessional en de samenwerkingsverbanden van zorgprofessionals, dragen bestuurders en interne toezichthouders verantwoordelijkheid voor de kwaliteit van de geleverde zorg. Dit roept de vraag op welke eisen kunnen worden gesteld aan het functioneren van de betrokken partijen opdat zij ieder voor zich en gezamenlijk het leveren van goede zorg kunnen waarborgen. In deel 1 gaan Lombarts en De Die in op het functioneren van zorgprofessionals en op mogelijkheden om disfunctioneren te helpen voorkomen. Aansluitend analyseert Van Eyck van Heslinga verschillende aspecten die samenhangen met het functioneren en disfunctioneren van bestuurders in de zorg. Tot slot laat Hammerstein in deel 3 van dit preadvies zijn licht schijnen over het functioneren en disfunctioneren van raden van toezicht, uitgaande van de normen van good governance en checks and balances.

M.Lombarts e.a. (S-9789012397568) april 2016 175 pag. € 44,50

Handboek Compliance in de Zorg - handleiding voor de praktijk

Gezaghebbende auteurs geven vanuit de wetenschap en de praktijk hun visie over de wijze waarop compliance stevig in een zorginstelling kan worden verankerd. Hoofdstukken zijn gewijd aan ethiek, *governance*, arbeidsrecht, toezicht, kwaliteit en veiligheid, *privacy*, mededinging, fraude, financiering en belastingrecht, aangevuld met praktische interviews met kopstukken uit de zorgwereld die bereid zijn geweest om hun ervaringen met de auteurs te delen. Door bijdragen van *compliance officers*, concrete inspiratieparagrafen en heldere *do's* en *don'ts* worden de bouwstenen voor het opstellen van een complianceprogramma verstrekt. Dit Handboek is daarmee een standaardwerk onder redactie van 2 advocaten van Loyens & Loeff. *W.Oostwouder, M.Wiggers(red.)*(P-9789462510838) *begin februari 2016 372 pag. € 59,50*

Handbook on Biotechnology Law, Business, and Policy

Offers access to a baseline of 'critical mass' knowledge in commercial biotech research and development ("R&D"). The clear, concise coverage spans from laboratory bench research to regulatory market approvals for a range of the primary biotech human health products. The discussion includes coverage of the advent of biologics, products derived from living organisms to treat life-threatening and otherwise seriously debilitating diseases, including a range of cancers and Hepatitis C, but at tremendous costs in both development and the delivery of care. An invaluable reference resource for law, business, biopharmaceutical executives, investors in the field, university and other research institution professionals, such as technology transfer administrators; research scientists; regulators.

M.Malinowski (WA-9781634601535) mei 2016 274 pag. ca. € 77,00

Handboek Wet Geneesmiddelenprijzen – editie 2016

Behandelt de Wet geneesmiddelenprijzen (WGP), een wet die de prijzen van veel geneesmiddelen in Nederland maximeert en daarmee jaarlijks een aanzienlijke bijdrage levert aan de besparing op de zorgkosten. Dit is het eerste boek dat een complete beschrijving geeft van de wet, tegen de achtergrond van de parlementaire geschiedenis en het achterliggende beleid, inclusief de aanpassingen van de wet in de loop der jaren. Bovendien is de volledige en omvangrijke jurisprudentie over de WGP verwerkt. Het biedt ook een kijk in de toekomst, met een bespreking van het nu aanhangige initiatief-wetsvoorstel tot wijziging van de WGP. De WGP, de daarop gebaseerde regelgeving en de besproken jurisprudentie zijn bijgewerkt tot en met augustus 2016. "Dit boek heeft in de praktijk meerwaarde vanwege de volledigheid en de gebruiksvriendelijke opzet. De onderwerpen worden uitputtend en als het ware chronologisch besproken: vanuit de parlementaire geschiedenis, via de toepassing in de praktijk tot en met de rechtspraak. Daarnaast is het goed dat ook aandacht is besteed aan aanpalende (farmaceutische) wetgeving en de bredere context. Zo komt bijvoorbeeld de plaats van de WGP in het kostenbeheersingsbeleid inzake geneesmiddelen aan de orde, en wordt ingegaan op de meer formele, procesrechtelijke aspecten." Uiterst actuele materie !

E.v. Wissen, A.Hennis (S-9789012398572) november 2016 418 pag.(POD) € 44,00

Handicap & Recht

Met trots kondigt de uitgever dit gloednieuwe tijdschrift aan. De ratificatie in 2016 door Nederland van het VN-verdrag inzake de rechten van personen met een handicap heeft flink wat voeten in de aarde voor, bijvoorbeeld, juristen en beleidsmakers bij gemeenten. Dit nieuwe tijdschrift, iniek in zijn soort, volgt alle ontwikkelingen in internationale verdragen, Europese regelgeving en nationale wetgeving en rechtspraak. Online ook toegang tot archief. *Verschijnt 2x per jaar. Abb.folio + online per jaar € 85,00 (ex.btw), alleen online € 65,00(ex.)*

GRATIS PROEFNUMMER ONLINE OP AANVRAAG

Handreiking (Niet) Natuurlijke Dood

Wanneer iemand is overleden, wordt het lichaam doorgaans door de behandelend arts geschouwd. De arts mag alleen een verklaring van overlijden afgeven als hij ervan overtuigd is dat de patiënt door een natuurlijke oorzaak is overleden. Bij twijfel moet hij de gemeentelijke lijkschouwer (schouwarts) inschakelen. Bij minderjarigen moet er altijd overleg plaatsvinden. Als ook de gemeentelijk lijkschouwer geen overtuiging van natuurlijk overlijden heeft, brengt die verslag uit aan de officier van justitie. De officier van justitie kan besluiten om een onderzoek in te stellen naar de toedracht van het overlijden wanneer het overlijden mogelijk verband houdt met een strafbaar feit. Als de patiënt is overleden door een onvoorziene of onverwachte gebeurtenis in de zorg, dan spreken we over een calamiteit. Deze moet worden gemeld bij de IGZ. Voor artsen en andere zorgverleners is niet altijd duidelijk wat de wet

verstaat onder een natuurlijke en onder een niet-natuurlijke dood. Ook het verschil tussen een calamiteit en een complicatie in de zorg vraagt om verheldering. De Handreiking biedt houvast aan artsen voor verschillende situaties van handelen. Bijvoorbeeld als een arts niet zeker weet of de patiënt op een natuurlijke manier is overleden. Of als een arts eerst wel dacht aan een natuurlijke dood, maar achteraf toch twijfelt. Hiernaast wordt ingegaan op het handelen bij enkele bijzondere omstandigheden van overlijden. Ook wordt de rol van de Inspectie voor de Gezondheidszorg (IGZ) en het Openbaar Ministerie (OM) uitgelegd. In welke situaties moet een arts of andere zorgverleners bij de toezichthouder een melding doen en/of de lijkschouwer inschakelen? En hoe gaan deze instanties vervolgens met deze meldingen om?

De Handreiking is ontwikkeld door het OM, de IGZ, de Koninklijke Nederlandsche Maatschappij tot bevordering der Geneeskunde (KNMG) en het Forensisch Medisch Genootschap (FMG).

O.M. etc. januari 2016 12 pag.

GRATIS OP PDF LEVERBAAR OP AANVRAAG

Laten we Slikken of Stikken? -Toegankelijkheid en prijsbeheersing van oncologische geneesmiddelen

De beschikbaarheid van steeds duurder wordende geneesmiddelen is een veelbesproken onderwerp van de afgelopen tijd. Naast de positieve effecten van deze middelen op de individuele gezondheid, wordt onze samenleving met knelpunten geconfronteerd. De vraag naar zorg zal het beschikbare budget altijd overstijgen en het recht is niet op elk punt voorbereid op de snelle ontwikkelingen. Hier staat de volgende onderzoeksvraag centraal: 'In hoeverre faciliteert de huidige wet- en regelgeving met betrekking tot registratie, verkoop en gebruik van innovatieve kankergeneesmiddelen de naleving van de wettelijke zorgplicht van oncologen wat betreft de state-of-the-art behandeling van kankerpatiënten?' Met de beantwoording van die vraag hoopt zij een bijdrage te leveren aan een overzichtelijker kader van wet- en regelgeving rondom registratie, verkoop, vergoeding en (veilig) gebruik van geneesmiddelen. Uit haar onderzoek is gebleken dat de farmaceutische industrie zich moeilijk aan banden laat leggen. Bovendien is de individuele positie van de ernstig zieke mens niet eenvoudig in regels te vatten. Uiteindelijk wordt in de spreekkamers van medisch specialisten die zich bezighouden met de behandeling van kankerpatiënten pas echt duidelijk wat de invloed van het beleid en de huidige wet- en regelgeving is. Het zijn immers de medici die het risico lopen om in de spreekkamer in een spagaat terecht te komen. In deze masterscriptie (EUR) worden diverse aandachtspunten voor de toekomst aan de orde gesteld.

F.v.Noort maart 2016 101 pag.

GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Omgaan met Medische Gegevens- KNMG Richtlijn

De KNMG-richtlijn Omgaan met medische gegevens is aangepast op recente wetswijzigingen en jurisprudentie. Dit praktische handboek biedt duidelijkheid aan artsen over de regels rond uitwisseling en opslag van patiëntgegevens.

KNMG september 2016 71 pag.

GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

SETPRIJS VOOR ONDERSTAANDE COMBINATIE € 59,95 isbn 9789012398541 (set)

Rechtspraak Gezondheidsrecht

J.Dorscheidt e.a. (S-9789012398015) juli 2016 500 pag. € 39,95

Sdu Wettenverzameling Gezondheidsrecht 2016-2017 *JAARLIJKSE UITGAVE*

W.Kastelein, J.Legemaate (red.) (S-9789012397759) juli 2016 960 pag. € 39,50

Rechtspraak Gezondheidsrecht

Bevat de meest relevante selectie van arresten op het gebied van het gezondheidsrecht. Voor het eerst nu een handzame jurisprudentiebundel over deze belangrijke materie.

J/Dorscheidt e.a. (S-9789012398015) juli 2016 500 pag. € 39,95

Sdu Wettenverzameling Gezondheidsrecht 2016-2017 *JAARLIJKSE UITGAVE*

Bevat een op de rechtspraak van het gezondheidsrecht afgestemde selectie van wet- en regelgeving. Aan de orde komen alle belangrijke thema's uit het gezondheidsrecht.

W.Kastelein, J.Legemaate (red.) (S-9789012397759) juli 2016 960 pag. € 39,50

Teksten Wet BOPZ – editie 2016/2017

De Wet Bopz regelt de onvrijwillige opname van psychiatrische patiënten en hun bejegening als zij eenmaal gedwongen in een psychiatrisch ziekenhuis verblijven. De wet heeft ook betrekking op de sectoren psychogeriatric en verstandelijk gehandicaptenzorg.

Deze uitgave bevat de teksten van de wet en de uitvoeringsregelingen, zoals deze op 1 november 2016 luiden. De tekstuitgave wordt uitgebreid ingeleid. Naar verwachting zal de Wet Bopz worden opgevolgd door twee afzonderlijke regelingen: voor de sector psychiatrie is voorzien een *Wet Verplichte geestelijke gezondheidszorg (WVggz)*, voor beide overige sectoren is een *Wet Zorg en dwangpsychogeriatrische en verstandelijk gehandicapte cliënten (Wzd)* in voorbereiding. Voorts is bij het parlement in behandeling de Wet forensische zorg (Wfz), die voorziet in een stelselherziening ten aanzien van de zorg in relatie tot het gepleegd zijn van strafbare feiten. De drie wetsontwerpen zijn eveneens in deze tekstuitgave opgenomen.
W.Dijkers, T.Widdershoven (S-9789012398909) november 2016 350 pag. € 39,95

de Wet BOPZ

De Wet bijzondere opnemingen in psychiatrische ziekenhuizen stelt regels voor de onvrijwillige opname van patiënten in psychiatrische ziekenhuizen en zwakzinnigen- en verpleeginrichtingen. De uitvoering van de regels van de Wet Bopz blijkt in de praktijk de nodige problemen op te leveren en de betekenis van begrippen is niet altijd duidelijk. Wie is de verantwoordelijk behandelaar; wie ondertekent de geneeskundige verklaring; wanneer mag dwangbehandeling en hoe mag men middelen en/of maatregelen toepassen; hoe verhouden de huisregels zich ten opzichte van de beperking van bewegingsvrijheid; wat moet er geregistreerd worden; welke eisen gelden er voor het behandlingsplan en wat zijn strafbare feiten in deze wet? Op deze en vele andere vragen wordt hier helder en praktijkgericht antwoord gegeven met gebruikmaking van veel praktijkvoorbeelden en jurisprudentie. Ook de meest recente wijzigingen in de Wet Bopz komen uitgebreid aan bod.

M.Keurentjes (S-9789012398879) 9e dr. november 2016 275 pag. €39,95

Zelfbeschikking en Hulp bij Zelfdoding

Uitvoerige beschrijving zie onder STRAFRECHT

T.Pomper (VU) mei 2016 50 pag.

GRATIS OP PDF OP AANVRAAG

Verschenen in 2015:

Aansprakelijkheid voor Medisch Handelen – schadevergoeding voor fouten van artsen

In de praktijk blijkt het een zeer lastige opgave om civielrechtelijke aansprakelijkheid voor medisch handelen vastgesteld te krijgen. Hierdoor is het voor benadeelde patiënten en derden moeilijk om hun schade te verhalen. Deze uitgave richt zich op schade die is veroorzaakt door een medische fout, dat wil zeggen dat sprake is van een toerekenbare tekortkoming dan wel van een toerekenbare onrechtmatige daad, ofwel van een normschending door een hulpverlener. Beantwoordt de vraag aan welke eisen moet zijn voldaan om aansprakelijkheid voor medisch handelen in rechte te kunnen vaststellen. En: welke drempels deze vereisten mogelijk opwerpen voor de benadeelde die zijn schade, als gevolg van medisch handelen, wenst te verhalen. Beschrijft het wettelijk kader voor het vestigen van medische aansprakelijkheid, signaleert daarbij knelpunten (normschending, causaliteit en de positie van de benadeelde derde) en presenteert mogelijke oplossingen voor de geconstateerde knelpunten bij het verhaal van door een medische fout veroorzaakte schade. Die oplossingen zien met name op een verbetering van de bewijspositie van de benadeelde.

M.Bongers (C-9789088631740) oktober 2015 114 pag. € 29,50

Bestuursrechtelijk Gezondheidsrecht

In dit boek worden de belangrijkste bestuursrechtelijke wetten en uitvoeringsregelingen op het gebied van de zorg belicht. Het boek is rijkelijk geïllustreerd met praktijkvoorbeelden. Betreft een geheel herziene uitgave van de eerste druk in 2011. Er is uitgegaan van de wetgeving zoals die gold op 1 januari 2015. Actualiteiten zijn verwerkt tot 15 februari 2015.

A.Hendriks, H.Hermans (K-9789013123456) 2^e dr. juli 2015 412 pag. € 45,00

Commercialisering van Menselijk Lichaamsmateriaal

BELGISCH RECHT

“Commercialisering” omvat een wijd gamma aan daden en interacties met menselijk lichaamsmateriaal. Deze uitgave geeft een overkoepelend kader van wat wettelijk gezien mogelijk is met menselijk lichaamsmateriaal en analyseert welke uitlopers het zelfbepalingsrecht heeft, in hoeverre lichaamsmateriaal een “zaak” (los van de persoon) wordt en of op een dergelijke zaak ook eigendomsrechten kunnen gelden. Verder wordt de mogelijkheid van de beloning of betaling van de donor bekeken en ook zijn rechten worden

onder de loep genomen. Er wordt eveneens een nieuw praktijkgericht begrippenkader aangeboden. Tevens wordt het oogpunt van de gebruiker van het lichaamsmateriaal belicht, m.n. welke rechten deze gebruiker heeft en in hoeverre er toch sprake kan zijn van een "markt" in lichaamsmateriaal. De conclusie van het werk legt een dubbele dualiteit bloot: non-commercialiteit voor de donor versus commercialiteit voor de industrie enerzijds, en persoonlijkheidsrechten versus eigendomsrechten op het lichaamsmateriaal anderzijds.
N.v.Gelder (I-9789400005884) september 2015 864 pag. geb. € 270,00

Nieuwe wetgeving in de gezondheidszorg

De wet- en regelgeving in de gezondheidszorg is complex en sterk aan verandering onderhevig. Deze uitgave verschaft een helder overzicht van de huidige wet- en regelgeving, met kritisch commentaar en laat zien hoe die in de toekomst zal wijzigen. Thema's: overzicht van het veranderende wettelijke kader, *health care governance* (huidig wettelijk regime en voorstellen om de regels omtrent bestuur en toezicht in de zorg te verbeteren, kwaliteit van de verleende zorg, klachten en geschillen, het huidige klachtrecht en de wetsvoorstellen tot wijziging daarvan, medezeggenschap in zorginstellingen (wanneer moet cliëntenraad worden ingesteld en welke informatie-, advies- en instemmingsrechten heeft deze), uitkeren van winst in de zorg, aansprakelijkheid van bestuurders en toezichthouders in de zorg. Belangrijkste wetsvoorstellen en parlementaire stukken zijn als bijlagen opgenomen.
R.Analbers e.a. (9789462510616) januari 2015 128 pag. € 23,50

Op Weg naar 10 Jaar Nieuw Zorgstelsel – PreadviezenVer. Voor Gezondheidsrecht

Bijna tien jaar geleden is ons zorgstelsel ingrijpend gewijzigd met het doel de zorgkosten te beheersen en het zorgaanbod beter af te stemmen op de behoeften van de patiënt. Deze omslag ging gepaard met de invoering van een reeks wetten. Het naderende tienjarig jubileum van dit nieuwe zorgstelsel vormde voor het bestuur van de Vereniging voor Gezondheidsrecht aanleiding terug te blikken op alle veranderingen en te kijken of de hieraan ten grondslag liggende doelstellingen zijn bereikt. De wijze waarop ons stelsel functioneert raakt immers aan elementaire gezondheidsrechtelijke thema's, zoals de toegankelijkheid en kwaliteit van de zorg, de rechten van de patiënt en de onderlinge solidariteit. *Steyger* toetst het zorgstelsel aan het Europees recht, meer in het bijzonder aan de regels inzake het vrij verkeer van personen en diensten en het mededingingsrecht. *Rijken* gaat in op de vraag wie in dit stelsel de afnemer is van de zorg: de patiënt of de zorgverzekeraar. *Vermaat* onderzoekt de doelstelling van de Wet maatschappelijke ondersteuning (Wmo 2015), de wijze waarop een vraag om maatschappelijke ondersteuning wordt beoordeeld en de vraag of privacy hierbij is geborgd. *Plomp* staat stil bij de gevolgen en risico's van het toelaten van ziekenhuizen met winstoogmerk, alsmede de publiek- en privaatrechtelijke mogelijkheden tot mitigeren van die gevaren. *Van den Ende* gaat in op het actuele thema fraude in de zorg. Deze vijf delen worden voorafgegaan door een inleiding waarin *Sijmons* de belangrijkste gebeurtenissen en ontwikkelingen van afgelopen 10 jaar schetst.
E.Steyger e.a. (S-9789012395441) mei 2015 195 pag. € 44,50

Organisatie van de Gezondheidszorg

BELGISCH RECHT

Het werk vangt aan met een algemeen overzicht van de kenmerken van het Belgische gezondheidszorgsysteem, met bijzondere aandacht voor het aanbod in de gezondheidszorg en de werking, de programmatie, de erkenning en de financiering van ziekenhuizen. Het organiseren van de gezondheidszorg veronderstelt een juridisch kader. De auteurs gaan na wie bevoegd is om op Europees, federaal en gemeenschapsniveau regelgeving inzake de gezondheidszorg uit te werken. Ruime aandacht wordt besteed aan het verwerken van gezondheidsgegevens, e-health en de financiering van de gezondheidszorg. Na een titel waarin de problematiek van de kwaliteit van de gezondheidszorg en de belangrijkste adviesorganen uit de sector aan bod komen, wordt aandacht gegeven aan de regelgeving die te maken heeft met het onderzoek, de productie, de verdeling en de verkoop van geneesmiddelen en medische hulpmiddelen. De terugbetaling door de overheid van deze producten komt eveneens aan bod. De bio-ethiek en de rechtspositie van de patiënt met inbegrip van tendensen inzake het medisch aansprakelijkheidsrecht vormen een aparte titel in dit boek. De auteurs eindigen met een bespreking van de impact van de mededinging op de gezondheidszorg.
S.Callens,J.Peers (I-9789400005938) 3e dr. september 2015 700 pag. € 135,00

Sdu Wettenverzameling Gezondheidsrecht 2015-2016 JAARLIJKSE UITGAVE
(S-9789012395632) juli 2015 964 pag. € 39,50

a Silent Revolution: the expansion of EU power in the field of human health -

A rights-based analysis of EU health law & policy

Deze toenemende macht van Europa voor gezondheidsbeleid wordt in dit proefschrift (UvA) geproblematiseerd met name omdat gezondheidsbeleid een belangrijke impact kan hebben op fundamentele mensenrechten. De relatie tussen gezondheidsbeleid en fundamentele rechten is tweezijdig en onlosmakelijk: aan de ene kant kan gezondheidsbeleid fundamentele rechten raken, en aan de andere kant kunnen inbreuken op fundamentele rechten direct raken aan gezondheid. Vanwege het onlosmakelijke verband tussen gezondheidsbeleid en fundamentele rechten is hier gekozen om deze rechten in te zetten als de maatstaf om de legitimiteit van het Europees gezondheidsbeleid te analyseren. Wat zijn de implicaties van Europees gezondheidsbeleid in het licht van fundamentele rechten? Een centrale conclusie is dat de EU de facto en soms impliciet fundamentele rechten tegen elkaar afweegt die intrinsiek zijn verbonden met gezondheid op twee manieren. Aan de ene kant worden de rechten van individuen gewogen door de EU met de belangen van de gehele bevolking. Aan de andere kant wordt ook steeds de verantwoordelijkheid van de EU voor menselijke gezondheid versus die van de lidstaten afgewogen. De implicaties van Europees gezondheidsbeleid in het licht van fundamentele rechten zijn dat de EU niet alleen expliciet, maar ook impliciet verplichtingen ten aanzien van fundamentele rechten op zich neemt door dit beleid.

A.de Ruijter januari 2015 344 pag.

GRATIS LEVERBAAR OP PDF OP AANVRAAG

Stamcellen en Recht

nagekomen info - BELGISCH RECHT

Behandelt aan de hand van een interdisciplinaire en rechtsvergelijkende methode de juridische aspecten van stamcellen en stamcelonderzoek. Op chronologische wijze worden juridische vraagstukken geanalyseerd, zonder de medische achtergrond en de ethische insteek uit het oog te verliezen. Eerst wordt er ingegaan op de stamcel donor, die geïnformeerd moet toestemmen, maar daar niet altijd de kans toe krijgt. Over navelstrengbloeddonatie beslist de moeder immers zonder de vader, en de donor ontvangt meestal niet alle informatie over de toekomstige toepassingen. Vervolgens komt de discussie over biobanken en navelstrengbloedbanken aan bod. Aangezien stamcellen voor lange tijd bewaard kunnen worden en zichzelf vermenigvuldigen, kunnen ze in nieuwe onderzoeksprojecten worden gebruikt. Wat gebeurt er als de donor niet had toegestemd met een dergelijk onderzoek of met het gebruik van zijn gegevens? In dit deel formuleert de auteur ook een antwoord op de vraag of de bewaring tegen betaling van navelstrengbloedstamcellen voor eigen gebruik wel in onze op solidariteit gerichte samenleving past. In het afsluitende deel licht de auteur het gebruik van stamcellen toe. Stamcellen kennen al veel toepassingen. In experimenten, therapeutische behandelingen, geneesmiddelen, cosmetica en uitvindingen vormen stamcellen geregeld de basis. Het moeilijke evenwicht tussen de vrije keuze van de patiënt en de consument enerzijds en de beschermende functie van de maatschappij anderzijds komt in dit laatste deel zeer duidelijk tot uiting.

S.Panis (I-9789400005891) april 2015 1276 pag. geb. € 345,00

het Statuut van de Ziekenhuisarts

BELGISCH RECHT

Artsen zijn al eeuwen werkzaam in gezondheidsinstellingen. Nochtans kregen zij pas in 1986 een eigen statuut. In deze uitgave wordt dat statuut voor het eerst grondig onderzocht en verklaard in al zijn juridische fitnesses. Naast de bespreking van de verschillende individuele rechtsverhoudingen met ziekenhuisartsen komt ook hun collectieve vertegenwoordiging in het ziekenhuis uitvoerig aan bod. Het statuut van de medische raad, de hoofddarts en de arts-diensthoofd wordt kritisch doorgelicht en er worden voorstellen gedaan om de doelmatigheid van hun optreden te verbeteren. De controverse wordt daarbij niet geschuwd. Na analyse wordt steeds een synthese aangereikt met creatieve oplossingen. Die oplossingen zijn meteen bruikbaar in de dagelijkse ziekenhuispraktijk. De ziekenhuiswereld is sinds 1986 onherkenbaar veranderd en die verandering is nu nog in een versnelling geraakt. Daarom worden meteen ook voorstellen gedaan om de positie van de ziekenhuisarts aan de wijzigende context aan te passen en het statuut van de ziekenhuisarts klaar te maken voor de toekomst.

F.Dewallens (I-9789400006867) november 2015 608 pag. geb. € 150,00

Tekst & Commentaar GEZONDHEIDSRECHT*

Hét gezaghebbend beknopt artikelsgewijs commentaar op wetten op het terrein van de gezondheidszorg waarin voortdurend maatschappelijk belangrijke kwesties spelen: curatele, mentorschap, vragen rond het levenseinde, mishandeling en moord en doodslag, maar ook

rondom veiligheid en kwaliteit van lichaamsmateriaal en de lijkbezorging, klachtrecht, mensenrechten en orgaandonatie. Dit is het algemene deel: bijzondere aspecten in deel **. *T.v.d.Ende,D.Engberts (K-9789013128260) 6e dr. november 2015 1920 pag. geb.€ 305,00*

Tekst & Commentaar GEZONDHEIDSRECHT**

Gezaghebbend beknopt artikelsgewijs commentaar op de gezondheidsrechtelijke ordeningswetgeving. Het wettelijk stelsel is voortdurend aan verandering onderhevig. Er bestaan zeer veel verschillende wetten met een voorgeschiedenis die nogal eens verwarrend is door de koerswijzigingen in de loop van die geschiedenis. Literatuur is niet altijd voorhanden of gemakkelijk bereikbaar. Deze complementaire uitgave aan T&C Gezondheidsrecht* bevat commentaar op de belangrijke per 1-1- 2015 in werking getreden Wet maatschappelijke zorg 2015 en Wet langdurige zorg, naast actualisering van commentaar op Zorgverzekeringswet, Wet marktordening gezondheidszorg, Wet toelating zorginstellingen en Wet bijzondere medische verrichtingen.

T.v.d.Ende,D.Engberts e.a. (K-9789013122435) 3^e dr. aug. 2015 790 pag.geb. € 132,50

Teksten Wet Bopz – editie 2015

JAARLIJKSE UITGAVE De Wet

Bopz regelt de onvrijwillige opname van psychiatrische patiënten en hun bejegening als zij eenmaal gedwongen in een psychiatrisch ziekenhuis verblijven. De wet heeft ook betrekking op de sectoren psychogeriatric en verstandelijk gehandicaptenzorg. Deze uitgave bevat de teksten van de wet en de uitvoeringsregelingen, zoals deze op 1 maart 2015 luiden. *W.Dijkers,T.Widdershoven (red.) (9789012395434) april 2015 312 pag. € 37,50*

Teksten Wetgeving Gezondheidsproducten - afbakening en claims

Teksten van de Europese en nationale regelgeving met betrekking tot gezondheidsproducten en gezondheidsbevorderende voedingsmiddelen, inclusief zelfregulering. De regelingen worden voorafgegaan door een uitgebreide inleiding waarin wordt ingegaan op de rechtspraak over de afbakening tussen geneesmiddelen, levensmiddelen, medische hulpmiddelen en cosmetica. Verder wordt in de inleiding aandacht besteed aan (de onderbouwing van) claims. De opgenomen wet- en regelgeving is bijgewerkt tot 1 januari 2015.

K.v.Lessen Kloeke (red.) (S-9789012394956) juli 2015 944 pag. € 104,50

Tuchtrecht in de Kindergeneeskunde – een praktisch overzicht voor professionals

Overzicht van de thema's die bij bestudering van alle tuchtrechtelijke uitspraken tegen kinderartsen in de periode 2001-2013 naar voren zijn gekomen: praktisch naslagwerk voor kinderartsen, artsen in opleiding tot kinderarts en andere professionals in de zorg voor minderjarigen en voor hun juridische adviseurs en raadslieden. Onderwerpen die aan bod komen: procedure van een tuchtklacht, bespreking van de 'statistiek' van de klachten tegen kinderartsen en artsen in opleiding tot specialist (AIOS), praktische tips voor arts geconfronteerd met een tuchtklacht, uitkomst enquête onder kinderartsen over hun ervaringen met het tuchtrecht, juridische positie van de AIOS in het tuchtrecht: hoe vindt de leermeester-gezel-verhouding zijn weerslag in de toetsing van verantwoordelijkheden door tuchtcollege? Tuchtrechtelijke uitspraken zijn opgenomen over: afgeven van medische verklaringen en gezagskwesaties, doen van een melding aan het Advies- en Meldpunt Kindermishandeling, doorbreken van beroepsgeheim, en onzorgvuldig medisch handelen. Deze uitgave verschaft een helder overzicht van de huidige wet- en regelgeving, met kritisch commentaar en laat zien hoe die in de toekomst zal wijzigen. Thema's: overzicht van het veranderende wettelijke kader, *health care governance* (huidig wettelijk regime en voorstellen om de regels omtrent bestuur en toezicht in de zorg te verbeteren, kwaliteit van de verleende zorg, klachten en geschillen, het huidige klachtrecht en de wetsvoorstellen tot wijziging daarvan, medezeggenschap in zorginstellingen (wanneer moet cliëntenraad worden ingesteld en welke informatie-, advies- en instemmingsrechten heeft deze), uitkeren van winst in de zorg, aansprakelijkheid van bestuurders en toezichthouders in de zorg. Belangrijkste wetsvoorstellen en parlementaire stukken zijn als bijlagen opgenomen.

A.de Koning e.a. (9789462510449) januari 2015 142 pag. € 19,50

Verschenen in 2014:

GEZONDHEIDSRECHT & RECHT in de GEZONDHEIDSZORG

Handboek Gezondheidsrecht

Het fameuze tweedelige handboek van Leenen (de grondlegger van het vak *gezondheidsrecht* in Nederland) is nu samengevoegd in één band en grondig bewerkt. De onderwerpen zijn geordend langs de levenslijn van de mens, beginnend met de genetica en eindigend met het einde van het leven. Aan de orde komen onder meer leven in wording, rechten van patiënten (informatie, toestemming voor medische behandeling, vertegenwoordiging, geheim en privacy, klachtrecht), opnemings- en behandelingen in de psychiatrie en, ten slotte, medisch handelen rond het levenseinde. Daarnaast staat in het boek het medisch handelen centraal. Daarmee wordt niet voorbijgegaan aan de vele andere beroepsbeoefenaren die werkzaam zijn in de gezondheidszorg. De beroepsbeoefening vindt immers steeds vaker plaats in instellingsverband en in andere samenwerkingsrelaties. En uiteraard vindt dit ook zijn weerslag in de jurisprudentie. De juridische aspecten van samenwerking krijgen daarom de nodige aandacht. Verder wordt ingegaan op hulpverlening, onder meer in bijzondere contexten, zoals bij orgaantransplantatie. Daarnaast komen thema's aan de orde als bedrijfsgezondheidszorg, verzekeringsgeneeskunde en preventie. Ook is er aandacht voor de problematiek van de (tucht-, straf-, en civielrechtelijke) aansprakelijkheid voor de praktijk van de beroepsbeoefening. Deze nieuwe druk is uitgebreid met twee uitvoerige hoofdstukken over de zorgverzekering respectievelijk de regulering van de gezondheidszorg als markt.

H. Leenen, J. Gevers, L. Legemaate (9789089749482) 6^e dr. aug. 2014 862 pag. € 89,00

Handboek Cliëntenraden

De belangrijke stakeholders van de gezondheidszorg worden op een rij gezet, de toepasselijke wetgeving (WMCZ) wordt uitvoerig behandeld. Met waar mogelijk ook aandacht voor de komende nieuwe regelgeving rondom cliëntenraden. De rechten en bevoegdheden van de cliëntenraad en het afdwingen van deze rechten worden in aparte hoofdstukken behandeld. Het boek besluit met praktische toepassingen, waarmee de cliëntenraad met deze uitgave een complete handleiding voor de uitvoering van het medezeggenschapswerk in handen heeft.

J. Janssen, S. Jellinghaus, M. v. Vliet (9789462152564) oktober 2014 254 pag. € 39,95

Handboek Gezondheidsrecht

BELGISCH RECHT

Met dit *opus magnum* komen de auteurs tegemoet aan de toenemende vraag naar een globaal overzicht van het gezondheidsrecht voor zorgverleners, advocaten, magistraten etc. Het unieke is dat de positie van de zorgverlener, niet alleen t.a.v. de patiënt, maar ook t.a.v. allerlei andere zorgverleners (andere beroepsbeoefenaars en gezondheidszorginstellingen) én de overheid aan bod komt. Daarom werd besloten om de krachten en talenten van verschillende specialisten te bundelen. Per onderwerp werd een specialist aangezocht met een kruisbestuiving tussen de verschillende universiteiten, de balie en de ziekenhuiswereld.

T. Vansweevelt, e.a. (9789400005457) september 2014 3438 pag. geb (2 delen) € 365,00

COMPLETE GEDETAILLEERDE INHOUDSOPGAVE OP AANVRAAG LEVERBAAR

Medische Aansprakelijkheid

In een aantal gevallen komt de patiënt door een onbedoelde gebeurtenis tijdens het zorgproces in een minder goede gezondheid te verkeren dan was voorzien of verwacht; er is dan sprake van een 'incident'. De verslechterde gezondheidssituatie die is opgetreden tijdens het zorgproces wordt aangeduid als 'zorggerelateerde schade'. Verslechterde gezondheidssituatie kan zich uiten als lichamelijk letsel, geestelijk letsel, of als een aantasting van het zelfbeschikkingsrecht. Eén van de behoeften van de patiënt na een "incident", is verkrijgen van vergoeding ter compensatie van de zorggerelateerde schade. Doorgaans wordt het civiele aansprakelijkheidsrecht gebruikt als middel om schade te verhalen. Aan de hand van nationale en Europese wetgeving, nationale en Europese rechtspraak en literatuur worden het civiele aansprakelijkheidsrecht en de procedure tot verhaal van zorggerelateerde schade beschreven. Tevens worden enkele ontwikkelingen beschreven: wat heeft de wetgever op het oog als het gaat om het verhaal van zorggerelateerde schade? Het onderhavige boek is een vervolg op de dissertatie (EUR) uit 2013 'Aansprakelijkheid voor zorggerelateerde schade'.

R. Wijne (9789089749802) november 2014

976 pag. ca. € 125,00

de Persoonlijke Aansprakelijkheid van Medisch Specialist

Het medische aansprakelijkheidsrecht heeft de afgelopen decennia een enorme vlucht genomen. Sinds de invoering van artikel 7:462 BW kennen we in Nederland een centrale aansprakelijkheid voor ziekenhuizen, waardoor in verreweg de meeste gevallen het ziekenhuis aansprakelijk wordt gesteld voor medische fouten begaan in ziekenhuisverband. Desondanks

kunnen patiënten (eveneens) een medisch specialist in persoon aanspreken en worden medici in de praktijk ook regelmatig geconfronteerd met dergelijke aansprakelijkstellingen. De auteur onderzoekt de grenzen van de persoonlijke aansprakelijkheid van medisch specialisten en gaat in op de vraag op welke gronden een patiënt een medisch specialist die een beroepsfout heeft begaan persoonlijk aansprakelijk kan stellen, en of de patiënt ook een ander dan de specialist kan aanspreken voor zijn schade. Voorts vergelijkt zij de positie van medici met die van rechterlijke ambtenaren en financiële toezichthouders, voor wie een afwijkend aansprakelijkheidsregime geldt. Daarbij kijkt ze ook naar hun rechtspositie in het Belgische aansprakelijkheidsrecht. Kern van haar betoog is de vraag in hoeverre een uitsluiting of beperking van de persoonlijke aansprakelijkheid van medisch specialisten in het huidige recht past, en hoe een eventuele uitsluiting of beperking zou kunnen worden vormgegeven.
M.v.Roosmalen (9789088631528) december 2014 140 pag. € 28,50

Privacy in de Zorg

De elektronische uitwisseling van patiëntgegevens; een van de vele ontwikkelingen die zorginstellingen en zorgverleners voor nieuwe uitdagingen stellen. Hoe verhouden deze ontwikkelingen zich tot de klassieke kernwaarde van het medisch beroepsgeheim? Hoe kan de bescherming van elektronische verwerking en uitwisseling van patiëntgegevens worden gewaarborgd? In dit eBook wordt antwoord gegeven op deze en andere vragen. Ook worden trends, ontwikkelingen en uitdagingen rond privacy in de zorg besproken. Het bundelt drie artikelen: over privacy-trends, privacy en decentralisatie, en privacy en publieke belangen. Deze artikelen zijn bewerkingen van lezingen van drie sprekers tijdens het PrivacyDebat Zorg op 5 november 2014, georganiseerd door de Vereniging Privacy Recht. Het debat vond plaats bij Kennedy Van der Laan.
H.de Vries december 2014 6 pag GRATIS e-book op PDF LEVERBAAR OP AANVRAAG.

Sdu Wettenverzameling Gezondheidsrecht 2014-2015
(9789012393119) juli 2014

JAARLIJKSE UITGAVE
800 pag.€ 39,50

Teksten Wet Bopz – editie 2014

JAARLIJKSE UITGAVE

Deze uitgave bevat de teksten van de wet en de uitvoeringsregelingen, zoals deze op 1 januari 2014 luiden. Naar verwachting zal de Wet Bopz worden opgevolgd door twee afzonderlijke regelingen: voor de sector psychiatrie is voorzien een Wet Verplichte geestelijke gezondheidszorg, voor beide overige sectoren is een Wet Zorg en dwang psychogeriatrische en verstandelijk gehandicapte cliënten in voorbereiding. De betreffende wetsontwerpen zijn eveneens in deze tekstuitgave opgenomen.
W.Dijkers,T.Widdershoven (red.) (9789012392334) januari 2014 296 pag. € 35,50

Verschenen in 2013 :

Gezondheid en het Recht (Kenniscentrum Milieu & Gezondheid- Hof Den Bosch)

Het Kenniscentrum Milieu en Gezondheid verbonden aan het gerechtshof 's-Hertogenbosch, houdt zich bezig met de straf-, civiel- en bestuurs- (/belasting)rechtelijke aspecten van milieu en gezondheid en organiseert regelmatig themadagen. Deze publicatie bevat de bijdragen van de themadag van april 2013, met auteurs uit de geneeskunde, advocatuur, en rechtspraak.
S.Heiman e.a. (red.) (9789462400757) december 2013 112 pag. € 25,00

Klachtrecht & Toezicht (BOPZ Reeks)

Nieuwe actuele editie over de onvrijwillige Bopz opname en de rechtspositie van de patiënt.
J.Legemate (9789012389662) 2^e dr. juli 2013 96 pag. € 29,95

KNO-Arts en Tuchtrect 2003-2013

Aansluitend op onderzoek mbt anesthesiologen, huisartsen, psychiaters, chirurgen, apothekers, tandartsen en gynaecologen zijn nu alle beslissingen beschreven en geanalyseerd van de *Tuchtcolleges voor de Gezondheidszorg* uit de periode 2003-2013 over KNO-artsen.
P.Olde Kater,J.Hubben,M.v.Leusden (9789012391016) mei 2013 216 pag. € 47,50

Medische aansprakelijkheid

UNIEK BEKNOPT OVERZICHT !

Compact overzicht van deze uiterst relevante materie: civiele aansprakelijkheidsrecht, rechtsverhouding patiënt-hulpverlener (meestal behandelingsovereenkomst), grondslagen voor

aansprakelijkheid van hulpverlener al dan niet contractueel en van het ziekenhuis, causaal verband, schadevergoeding (vaststellen omvang), conclusie, literatuuroverzicht.
R.Wijne (9789069166056) december 2013 156 pag. € 19,50

Ontwikkelingen rond Medische Aansprakelijkheid – Preadvies Ver.Gezondheidsrecht
Niet iedere vorm van schade na geneeskundige behandeling is veroorzaakt door een fout die leidt tot aanspraak op schadevergoeding. Moet de patiënt dan maar zijn eigen schade dragen ?
J.Smeehuijzen e.a. (9789012390811) maart 2013 164 pag. € 39,95

Tekst & Commentaar Gezondheidsrecht* (deel 1)

Dit is het hoofdwerk met relevante becommentarieerde wetteksten en verdere regelingen.
M.Biesart, G.de Groot (red.) (9789013111538) 5^e dr.oktober 2013 1300 pag. geb. € 295,00

Tekst & Commentaar Gezondheidsrecht (deel 2)**

Commentaar op de belangrijke nieuwe wetten Zorgverzekeringswet, WMO, Wet marktordening gezondheidszorg, Wet toelating zorginstellingen en Wet bijzondere medische verrichtingen.
G.de Groot, T.v.d.Ende (red.) (9789013089769) 2^e dr. januari 2013 616 pag. geb. € 125,00

Verschenen in 2012 :

Juridische Aspecten van Zorgverlening aan het Levenseinde

Voor het eerst zijn alle levenseindebeslissingen tezamen gebracht en behandeld naar Belgisch, Nederlands, Frans, Engels, Amerikaans en Zwitsers recht. Specifiek worden ook besproken minderjarige patiënten, dementerenden en patiënten met bewustzijnsstoornis.
Actuele thema's: levenseindekliniek, euthanasie (versus continue diepe sedatie) en dementie, levensmoeheid, levensbeëindiging zonder verzoek, niet-behandelingsbeslissingen etc.
E.Delbeke (9789400002883) juni 2012 1249 pag. geb. ca. € 160,00

Oratiebundel Gezondheidsrecht

Unieke verzameling van gezondheidsrechtelijk oratie van 1971 tot 2011. Veelal niet meer in druk leverbaar maar nu als jubileumuitgave van de Ver.v.Gezondheidsrecht gebundeld.
V.v.Gzr. (9789012388405) mei 2012 442 pag. € 40,00

Recht & Zorg van Kwaliteit. Liber Amicorum J.Hubben

Jubileumbundel met opstellen over kwaliteit in de gezondheidszorg en betreffende wetgeving.
J.Gevers e.a. (red.) (9789012390033) november 2012 300 pag. € 47,70

Tekst & Toelichting Wet BOPZ

Terwijl de pure teksteditie regelmatig vernieuwd wordt komt nu eindelijk de nieuwe toelichting
R.Keurentjes (9789012387866) 3^e dr. juni 2012 352 pag. € 39,95