

Comisión Nacional de Bioética

Catálogo de publicaciones científicas en BIOÉTICA

FEBRERO 2024

bioética en la atención Grupos en situación de vulnerabilidad Ética animal

















Catálogo de publicaciones científicas en bioética. Febrero 2024

Presentación	4
Acércate a la Biblioteca CONBIOÉTICA	4
Ética en la investigación	5
El deber de investigar en el debate sobre las obligaciones cosmopolitas. ¿Qué le deben los unos, países desarrollados, a los otros, comunidades anfitrionas de países en desarrollo, cuando hablamos de investigación internacional?	5
Ethical preparedness in genomic medicine: how NHS clinical scientists navigate ethical issues	5
Ética de la investigación y de la publicación científica: reto y propuesta para científicos y editores	6
Is the UN receiving ethical approval for its research with human participants?	6
Bioética en la atención de la salud	7
Competencias prioritarias del médico de familia para la práctica clínica: segunda parte	7
The ethical foundations of patient-centered care in aesthetic medicine	7
Consentimiento informado. ¿Protección para el paciente o para el profesional de la salud? Un análisis desde la autonomía y la dignidad	
The role of bioethics services in paediatric intensive care units: a qualitative descriptive students.	
Salud pública	9
Justicia Social y Salud Pública: Múltiples Formas de un Encuentro	9
From moral rights to legal rights? Lessons from healthcare contexts	9
Ética en la digitalización de la salud	.10
La alfabetización digital como elemento clave en la transformación digital de las organizaciones en salud	10
Vulnerabilidad	.10
Caring for Pregnant Patients with Cancer: A Framework for Ethical and Patient-Centred Ca	are











Consideraciones bioéticas en el manejo de la esclerosis lateral amiotrófica: Una aproximada quehacer fonoaudiológico	
Dilemas bioéticos al inicio de la vida	17
¿Eliminar o regular la maternidad subrogada? Una visión desde la Declaración de Casablanca	17
Dilemas bioéticos al final de la vida y cuidados paliativos	12
Cuidados paliativos: una reflexión antropológica y bioética	12
The Extent to Which the Wish to Donate One's Organs After Death Contributes to Life- Extension Arguments in Favour of Voluntary Active Euthanasia in the Terminally III: An Ethical Analysis	12
El cadáver en los sistemas jurídicos colombiano y español: una discusión jurídica, ética y bioética	13
Death as the extinction of the source of value: the constructivist theory of death as an irreversible loss of moral status	13
Neuroética y neurociencias	14
Guiding the Future: Rethinking the Role of Advance Directives in the Care of People with Dementia	
Giving Consent to the Ineffable	14
Salud mental y adicciones	15
La prevención, intervención y postvención de la conducta suicida: Una mirada desde el Trabajo Social	15
Ética en el uso de psicodélicos: la definición de las drogas ilícitas bajo la óptica de la bioétic	
Equidad de género	16
Structural stigma and LGBTQ+ health: a narrative review of quantitative studies	16
Derechos Humanos	16
Global Health Impact: Human rights, access to medicines, and measurement	16
Bioética y democracia en la sociedad digital	17
The role of the concept of solidarity for just distribution of bioethical goods in the international area	17
Ética ambiental	12











Why Climate Literacy Is Health Literacy	18
Integridad científica	18
La revisión por pares expertos: calidad, colegialidad y ética en las prácticas académicas	18
Educación en bioética	19
Educación médica y derechos humanos en las unidades médicas de México: hacia un nu horizonte ético	
Error clínico, paciente difícil e incidente crítico: un triángulo motivador para formar residentes	19
Resultados de participación y satisfacción de un curso de bioética a distancia dirigido a residentes de primer año	20
Recomendaciones CONBIOÉTICA	2
Estante literario	2
La eutanasia y el final de la vida. Una reflexión crítica	2
Bioética en los medios	22
Conferencia Magistral "Innovación en la Reproducción: Avances de la vitrificación de gametos y trasplante de útero en México"	
Hoy en El País: Papá, ¿cómo se vive con el riñón de otro?	22
A tu Salud: Ep 24: ¡Dejo de fumar! Y comienzo a vapear ¿Esto es bueno?	22
Ars Boni 477 AI in Scientific Medical Publications: Increase in Efficiency or Plagiarism 2.0?	
Lo que NO SABES de la DONACIÓN de SANGRE Ep. 64 Health Café	23
¿Cómo generar redes de apoyo de personas con cáncer? #CuidaTuSaludMental Febrero-1-2024	23
Mentescopia: Toda la verdad sobre la investigación en salud mental y un bus lleno d	
The Daily: The Booming Rusiness of Cutting Rabies' Tongues	24











Presentación

El Centro del Conocimiento Bioético (CECOBE) de la Comisión Nacional de Bioética de México tiene como objetivo fomentar el conocimiento y la práctica de la bioética a través de la difusión y análisis de información confiable y actualizada.

El CECOBE, a través de la Biblioteca CONBIOÉTICA, presenta el *Catálogo de publicaciones científicas en bioética*. Cada mes se recopilan los artículos científicos más recientes publicados en revistas nacionales e internacionales, así como libros, informes, eventos académicos, reportajes y otros contenidos en formato audiovisual.

Este catálogo busca reflejar la amplitud de reflexiones y aplicaciones de la bioética tanto a nivel nacional como internacional. Lo invitamos a consultar las siguientes recomendaciones; cada título contiene un hipervínculo que lo redireccionará a la publicación original Su consulta contribuirá a la actualización constante de los integrantes de la infraestructura nacional en bioética, profesionales de la salud tomadores de decisiones, investigadores, estudiantes y público en general.

Acércate a la Biblioteca CONBIOÉTICA

En caso de requerir más información sobre algún artículo o tema, reiteramos nuestra oferta de servicios de información. Contáctanos:

Formulario Web: https://bit.ly/bibliotecaconbioetica

Correo electrónico: amigosconbioetica@salud.gob.mx

Catálogos anteriores: https://bit.ly/catalogos_bioetica

Recibe nuestro Newsletter semanal: https://bit.ly/boletinconbioetica

Aviso Importante

La información contenida en el *Catálogo de publicaciones científicas en bioética* y las opiniones expresadas por los autores no necesariamente reflejan la postura de la Comisión Nacional de Bioética. Se recomienda realizar un análisis objetivo del contenido.











Ética en la investigación



El deber de investigar en el debate sobre las obligaciones cosmopolitas. ¿Qué le deben los unos, países desarrollados, a los otros, comunidades anfitrionas de países en desarrollo, cuando hablamos de investigación internacional?

Existe una vasta literatura acerca de las obligaciones a nivel internacional de los principales patrocinadores de la investigación biomédica. En este artículo, se intenta extender el deber de investigar al ámbito internacional y definir qué implicaciones tiene este deber para los Estados que las financian. ¿Qué es lo que dicho deber implica para los países de altos ingresos respecto de los países de ingresos medios y bajos? ¿Deberían los países de altos ingresos hacer ensayos clínicos en países de ingresos medios y bajos sobre enfermedades que sólo ocurren en dichos países, mientras que en los países que alojan estos ensayos mueren personas por enfermedades no investigadas? Se sostiene que el deber de investigar supone obligaciones temporarias (como las que se originaron a raíz de la pandemia por COVID-19) y no temporarias.

Alahí Bianchini. El deber de investigar en el debate sobre las obligaciones cosmopolitas. ¿Qué le deben los unos, países desarrollados, a los otros, comunidades anfitrionas de países en desarrollo, cuando hablamos de investigación internacional? Revista Latinoamericana de Filosofía Política, Vol. XII, N°. 6 (2024): 113-118. https://rlfp.org.ar/revista/index.php/RLFP/article/view/148



Ethical preparedness in genomic medicine: how NHS clinical scientists navigate ethical issues

Hay bastantes publicaciones acerca de los problemas éticos de la genética/genómica, pero pocas tratan las cuestiones éticas experimentadas por científicos de laboratorios clínicos. Esta falta de atención también se refleja en las herramientas disponibles como las pautas éticas y los foros de ética deliberativa que se desarrollan principalmente para gestionar los problemas que surgen en la clínica. A partir del análisis temático de los casos presentados por científicos clínicos, se derivan tres temas éticos principales: la redistribución del trabajo y responsabilidades en la práctica de la medicina genómica; la interpretación y certeza de los resultados; y la propuesta de mejorar la estandarización de los enfoques éticos.

Sahan K, Lyle K, Carley H, et al. Ethical preparedness in genomic medicine: how NHS clinical scientists navigate ethical issues. Journal of Medical Ethics. 2024. https://doi.org/10.1136/jme-2023-109692













Ética de la investigación y de la publicación científica: reto y propuesta para científicos y editores

La investigación en general y la investigación biomédica en particular han de tener como uno de sus resultados obligados la publicación científica, para su visibilidad y mejor aporte a la sociedad; sin embargo, muchas veces se encuentra un desbalance entre el cuidado ético de la investigación y las consideraciones éticas de la publicación. Esta diferencia puede repercutir negativamente y de manera directa sobre la credibilidad y la factibilidad de reproducibilidad de la primera y las posibilidades de difusión de la segunda, ya que los editores difícilmente darían vía libre a manuscritos con falencias en este sentido. En este trabajo se presenta un paralelismo bioético entre la ética de la investigación y la ética de la publicación, a partir de los requisitos que propuso Emanuel (2008) para la investigación que involucra seres humanos. Como resultado se ofrecen unas pautas de verificación que le servirán de herramienta a los investigadores para mejorar el contenido ético de sus publicaciones y a los editores para comprobar el cuidado ético de lo que se pretende publicar.

Gamboa-Bernal, G. A. (2024). Ética de la investigación y de la publicación científica: reto y propuesta para científicos y editores. Revista Colombiana de Bioética, 19(1). https://doi.org/10.18270/rcb.v19i1.4222



Is the UN receiving ethical approval for its research with human participants?

Este artículo examina los mecanismos institucionales que respaldan la supervisión ética de las investigaciones con participantes humanos llevadas a cabo por la Organización de las Naciones Unidas. La ONU ha desempeñado un papel fundamental en la definición de normas internacionales sobre ética en la investigación. No obstante, a partir de las experiencias de los autores que han realizado investigaciones en colaboración con agencias de la ONU, surge cierta preocupación acerca de que la ONU patrocine o participe en estudios con participantes humanos sin la adecuada supervisión ética. La OMS y UNICEF son excepciones notables, dadas las medidas implementadas para evitar la realización de investigaciones en seres humanos sin supervisión ética. Sin embargo, la OMS y UNICEF no son los únicos organismos de la ONU que realizan investigaciones en salud con participantes humanos.

Torrance RJ, Mormina M, Sayeed S, et al. Is the UN receiving ethical approval for its research with human participants? Journal of Medical Ethics Published Online First: 27 February 2024. https://doi.org/10.1136/jme-2023-109146











Bioética en la atención de la salud



Competencias prioritarias del médico de familia para la práctica clínica: segunda parte

En <u>la primera parte de este trabajo</u> se identifican las características y competencias básicas del ejercicio profesional del médico de familia. En esta segunda parte, se abordan algunos de los conflictos éticos más frecuentes en la práctica del médico de familia, relacionados no sólo con su práctica clínica asistencial, sino con cualquier otra dimensión de su quehacer diario: trabajo en equipo, relaciones con otros profesionales, relación con la industria farmacéutica, utilización de recursos financieros, etc. Este planteamiento daría lugar a la necesidad de entrenar a los residentes y a los especialistas en medicina de familia para adquirir estas y otras posibles habilidades que se consideran esenciales en el ejercicio profesional.

Saura LJ, Hernández MMP, Irigoyen CAE. Competencias prioritarias del médico de familia para la práctica clínica: segunda parte. Arch Med Fam. 2024; 26(1):71-77. https://www.medigraphic.com/pdfs/medfam/amf-2024/amf241l.pdf

The ethical foundations of patient-centered care in aesthetic medicine

El papel de la medicina estética siempre ha sido controvertido por sus límites prácticos y morales poco definidos, incluso en el entorno académico, ya que su objetivo es mejorar la apariencia de las personas, no curar una enfermedad. Hoy en día, es esencial y pertinente discutir estos problemas ya que los especialistas en medicina estética están tratando con un número creciente de pacientes, cada vez más exigentes. En esta discusión se busca que la medicina estética reclame su identidad como una especialidad que tiene como objetivo mejorar el bienestar del paciente, manteniendo el respeto por la armonía estética del paciente, la experiencia de los especialistas en medicina estética, el papel esencial de la seguridad y la conciencia de la importancia de una relación confidencial médico-paciente.

da Prato, E.B., Cartier, H., Margara, A. et al. The ethical foundations of patient-centered care in aesthetic medicine. Philos Ethics Humanit Med 19, 1 (2024). https://doi.org/10.1186/s13010-024-00151-1













Consentimiento informado. ¿Protección para el paciente o para el profesional de la salud? Un análisis desde la autonomía y la dignidad

La salud es un aspecto determinante para el estado físico y psicoemocional de las personas. El acceso al sistema de salud, reconocido universalmente como un derecho, debería ser motivo suficiente para garantizar que este se preste bajo estándares de calidad. Este artículo aborda la crucial importancia de la autonomía y la dignidad del paciente en la utilización del consentimiento informado (CI). El paciente es un sujeto capaz de tomar decisiones tras haber obtenido toda la información acerca de su patología, tratamiento y riesgos-beneficios. Pese a ello, factores tales como la falta de tiempo en la atención, la ignorancia por parte de los pacientes acerca de su patología y la terminología empleada, así como la confianza depositada en los profesionales de la salud, derivan muchas veces en la ausencia de un CI o en un CI de mala calidad. Para respaldar esta afirmación, se realiza un análisis ético de dos casos prácticos, destacando las consecuencias negativas que surgen cuando el consentimiento no se aplica o se aplica incorrectamente.

María Pérez Bandera. Consentimiento Informado. ¿Protección para el paciente o para el profesional de la salud? EIDON, 60. 2023: 59-78. DOI: 10.13184/eidon.60.2023.59-78



The role of bioethics services in paediatric intensive care units: a qualitative descriptive study

A pesar de los nuevos desafíos provocados por la creciente tecnología que soporta a niños con enfermedades graves y complejidad médica, existen variantes considerables en la funcionalidad de los servicios de bioética en diferentes instituciones y países. El objetivo de este trabajo es comprender cómo los servicios de bioética abordan las preocupaciones bioéticas que se encuentran en los cuidados intensivos pediátricos. Se utilizó un diseño descriptivo cualitativo para describir las perspectivas de los clínicos sobre la funcionalidad de los servicios de bioética clínica para las unidades de cuidados intensivos pediátricos. Se identificaron cuatro temas que describen la funcionalidad de los servicios de bioética cuando un niño requiere tecnologías de soporte vital: la búsqueda de consenso; la importancia de las pautas; una estructura que facilite una respuesta relevante y urgente; y un liderazgo sólido y trabajo en equipo.

Alexander, D., Quirke, M., Greene, J. et al. The role of bioethics services in paediatric intensive care units: a qualitative descriptive study. BMC Med Ethics 25, 20 (2024). https://doi.org/10.1186/s12910-024-01017-z











Salud pública



Justicia Social y Salud Pública: Múltiples Formas de un Encuentro

Este ensayo analiza diversos fundamentos y desarrollos de la Justicia Social y la Salud Pública; así como, la relación entre ellas, en tres áreas: Políticas Públicas, teoría y práctica de la Salud Pública y procesos de configuración de las reformas de los Sistemas de Salud. Se sustenta que la Justicia Social está aún distante de ser una guía para la Salud Pública, tanto en la teoría como en la práctica, pues, son los intereses de los actores predominantes los que se expresan en estos campos. Es necesaria una Justicia Social que coloque en el centro al ser humano, individual y colectivo y que oriente a la Salud Pública en el cumplimiento de su objetivo fundamental de contribuir a mejorar las condiciones de salud de la población; mediante el desarrollo pleno de las capacidades humanas, la defensa de los derechos humanos, la implementación real de la ciudadanía y la profundización de la democracia.

Sarasti-Vanegas, D. A. (2024). Justicia Social y Salud Pública: Múltiples Formas de un Encuentro. Cuadernos Médico Sociales, 63(4), 5–12. https://doi.org/10.56116/cms.v63.n4.2023.925



From moral rights to legal rights? Lessons from healthcare contexts

Muchos creen que la existencia de un derecho moral a algún bien debería llevar al reconocimiento de un derecho legal correspondiente a ese bien. Si, por ejemplo, existe un derecho moral a la atención médica, es natural creer que los países deberían reconocer un derecho legal a la atención médica. Este artículo demuestra que justificar los derechos legales a la atención médica es más difícil de lo que se asume. La mera existencia de un derecho moral es insuficiente para justificar el reconocimiento del derecho constitucional correspondiente. Igualmente, las condiciones adicionales sobre cuándo es apropiado reconocer derechos constitucionales rara vez se cumplen en el caso de la atención médica. Centrarse en derechos aspiracionales presenta costos para aquellos que buscan justificar derechos legales sobre la base de derechos morales correspondientes, al tiempo que plantea desafíos empíricos para justificar los derechos constitucionales.

Da Silva, M. (2024). From moral rights to legal rights? Lessons from healthcare contexts. Developing World Bioethics, 1–10. https://doi.org/10.1111/dewb.12444











Ética en la digitalización de la salud



La alfabetización digital como elemento clave en la transformación digital de las organizaciones en salud

La transformación digital es una realidad que impacta en los procesos de las organizaciones y también desarrolla servicios para los usuarios. Esta innovación debe seguir las directrices de la Organización Mundial de la Salud, teniendo en cuenta los determinantes sociales de salud y los nuevos determinantes digitales en salud. También es básico disponer de una legislación adecuada y dotar a las infraestructuras necesarias. La tecnología permite un mejor autocuidado y participación en la toma de decisiones. Por ello, es necesario disminuir la brecha digital y la mejor forma de hacerlo consiste en contar con los ciudadanos, las comunidades y los profesionales en el diseño de soluciones. Esto implica la formación y creación de programas para profesionales y usuarios, que deberían contemplar sus necesidades y remarcar la importancia de incorporar conocimientos digitales.

Alarcón Belmonte I, Sánchez Collado R, Yuguero O, Acezat Oliva J, Martínez-Millana A, Saperas Pérez C. La alfabetización digital como elemento clave en la transformación digital de las organizaciones en salud. Aten Primaria. 2024; 56 (6):102880. https://doi.org/10.1016/j.aprim.2024.102880

Vulnerabilidad



<u>Caring for Pregnant Patients with Cancer: A Framework for Ethical and Patient-Centred Care</u>

El tratamiento contra el cáncer durante el embarazo puede provocar varias interrogantes complejas. Las pautas de práctica clínica disponibles actualmente ofrecen orientación ética limitada para los profesionales de la salud. Este artículo presenta un marco teórico y una lista de verificación ética práctica para la atención ética centrada en el paciente. La visión holística del tratamiento, cuidado y asesoramiento del paciente enfatiza la necesidad de reconocer el contexto relacional de la autonomía individual del paciente; equilibrar las obligaciones de beneficencia materna y fetal; equilibrar los enfoques maternalistas y relacionales para la atención personalizada basada en evidencia; considerar la protección de la vulnerabilidad de acuerdo con las responsabilidades hacia el no nacido; y garantizar una asignación razonable y justa de recursos.

Linkeviciute, A.; Canario, R.; Peccatori, F.A.; Dierickx, K. Caring for Pregnant Patients with Cancer: A Framework for Ethical and Patient-Centred Care. Cancers 2024, 16, 455. https://doi.org/10.3390/cancers16020455













Consideraciones bioéticas en el manejo de la esclerosis lateral amiotrófica: Una aproximación al quehacer fonoaudiológico

La esclerosis lateral amiotrófica (ELA) es la forma más común de enfermedad degenerativa de motoneurona en la edad adulta y es considerada una enfermedad terminal. Por lo mismo, el accionar del fonoaudiólogo debe considerar el respeto a los principios bioéticos básicos para garantizar una asistencia adecuada. Se efectuó una búsqueda bibliográfica de artículos publicados entre 2000 y 2023 para ubicar los que abordaban algún componente bioético en población con ELA. Destacan aspectos relacionados al consentimiento informado y a la toma de decisiones compartidas como elementos esenciales para apoyar la autonomía de las personas. La estandarización de procedimientos mediante la investigación clínica permitirá aportar al cumplimiento de los principios bioéticos.

Sepúlveda J. Consideraciones bioéticas en el manejo de la esclerosis lateral amiotrófica: Una aproximación al quehacer fonoaudiológico. Rev. Investig. Innov. Cienc. Salud. 2024; 6(1):169-80. https://doi.org/10.46634/riics.252

Dilemas bioéticos al inicio de la vida



¿Eliminar o regular la maternidad subrogada? Una visión desde la Declaración de Casablanca

La maternidad subrogada vuelve a ser materia de cuestionamientos científicos con la emisión de la <u>Declaración de Casablanca 2023 para la abolición mundial de la maternidad subrogada</u>, partiendo de la premisa de la afectación a los derechos humanos de quienes intervienen. El presente trabajo de investigación examina los presupuestos de dicha declaración y su factibilidad de adopción por los Estados con la finalidad de determinar si dicha desaparición *ipso facto* puede redundar en desdoro de las situaciones prevalecientes que deben tender a restituir los derechos violentados. Se parte de la hipótesis de que, con la adopción de la declaración por los Estados, se produciría un absoluto clima de clandestinidad nada deseable, por lo que se prefiere una regulación idónea que permita salvaguardar los derechos de los involucrados.

Campos, A. P. C.; Reckziegel, J.; Cobos, C. P. G. ¿Eliminar o regular la maternidad subrogada? Una visión desde la Declaración de Casablanca. Revista de Direito, v. 16, n. 01, p. 1–23, 2024. https://doi.org/10.32361/2024160115986











Dilemas bioéticos al final de la vida y cuidados paliativos



Cuidados paliativos: una reflexión antropológica y bioética

Los cuidados paliativos son una forma de atención integral del paciente, considerando su carácter antropológico y ontológico, como un ser biopsicosocioespiritual, en donde la muerte y el sufrimiento son características que lo definen y lo separan de otra especie. Los principios bioéticos dan una aproximación para entender el porqué es importante atender al paciente desde todos los ámbitos, más allá de la intención curativa. Esto permite visualizar la meta verdadera de los cuidados paliativos.

Muñoz Merino, J. M., Becerra Castro, S. (2024). Cuidados paliativos: una reflexión antropológica y bioética. Medicina y Ética, 35(1), 207–230. https://doi.org/10.36105/mye.2024v35n1.05



The Extent to Which the Wish to Donate One's Organs After Death Contributes to Life-Extension Arguments in Favour of Voluntary Active Euthanasia in the Terminally III: An Ethical Analysis

En individuos terminales que de otra manera pondrían fin a sus propias vidas, la eutanasia voluntaria activa (AVE, por sus siglas en inglés) puede verse como una extensión de la vida en lugar de una reducción de la vida. La AVE respalda argumentos clave a favor de la eutanasia (apelando a la autonomía y la beneficencia) y satisface ciertas objeciones a la santidad de la vida. Este artículo examina hasta qué punto, si un individuo terminal desea donar sus órganos después de la muerte, contribuye a los argumentos de extensión de la vida. Se descubren casos en que un individuo terminal desea evitar experimentar una vida que considera que no vale la pena vivir, pero también desea donar sus órganos después de la muerte; así, la AVE maximiza la probabilidad de que dichas donaciones ocurran. El deseo de donar órganos refuerza las apelaciones a la autonomía y la beneficencia, fortaleciendo el cumplimiento de ciertas objeciones a la santidad de la vida y generando apelaciones a la justicia que forman argumentos novedosos de extensión de la vida a favor de la AVE en este contexto.

Richard C. Armitage (2024) The Extent to Which the Wish to Donate One's Organs After Death Contributes to Life-Extension Arguments in Favour of Voluntary Active Euthanasia in the Terminally III: An Ethical Analysis, The New Bioethics, DOI: 10.1080/20502877.2024.2308346 Solicita el artículo a la Biblioteca CONBIOÉTICA.













El cadáver en los sistemas jurídicos colombiano y español: una discusión jurídica, ética y bioética

El objeto de este trabajo es contribuir al desarrollo conceptual de la categoría jurídica del cadáver en razón a la dificultad que representa la dualidad de sujeto-objeto y que eventualmente puede generar una desprotección al mismo. La originalidad de la investigación no radica en extrapolar la categoría cadáver de la dualidad sujeto -objeto, sino en hacerlo desde la perspectiva de la bioética. El estudio se limita a las legislaciones de España y Colombia, cuya regulación, además de estar estrechamente relacionada en sus orígenes, es similar en muchos aspectos. La hipótesis sostenida es que el cadáver es una sustancia corpórea que contiene información personal y en virtud de ello, la bioética se convierte en una fuente útil para su tratamiento y regulación.

Hugo Garcés Garcés. El cadáver en los sistemas jurídicos colombiano y español: una discusión jurídica, ética y bioética. Rev Bio y Der. 2024; 60: 135-160. DOI: 10.1344/rbd2024.60.42385



Death as the extinction of the source of value: the constructivist theory of death as an irreversible loss of moral status

En 2017, Michael Nair-Collins formuló su Argumento de Transitividad que afirmaba que los pacientes con muerte cerebral están vivos según un concepto que define a la muerte en términos de la pérdida de estatus moral. Este artículo cuestiona la visión de Nair-Collins: 1) Sobre el concepto de estatus moral, se afirma que, para comprender adecuadamente esta noción, se debe entender la distinción entre deberes directos e indirectos. 2) Se argumenta que la comprensión del estatus moral implícito en el Argumento de Transitividad es incorrecta, al no considerar la distinción entre deberes directos e indirectos. 3) Se muestra que el argumento de Nair-Collins se fundamenta en los problemas más generales entre el utilitarismo de preferencias y la teoría del cumplimiento de deseos. Finalmente, se presenta la teoría constructivista del estatus moral y el concepto moral asociado de la muerte y se explica cómo este concepto cuestiona el Argumento de Transitividad. Se defiende que la muerte cerebral constituye un criterio válido de muerte ya que la muerte cerebral es incompatible con la capacidad preservada para tener actitudes afectivas y valorar algo.

Nowak, P.G. Death as the extinction of the source of value: the constructivist theory of death as an irreversible loss of moral status. Theor Med Bioeth (2024). https://doi.org/10.1007/s11017-023-09656-w











Neuroética y neurociencias



Guiding the Future: Rethinking the Role of Advance Directives in the Care of People with Dementia

Cuando las personas pierden la capacidad de tomar una decisión médica, el estándar es evaluar cuáles habrían sido sus preferencias y tratar de honrar sus deseos. Dada su trayectoria larga y progresiva, la demencia plantea un caso especial. La pregunta sobre cómo ayudar a los sustitutos a tomar decisiones mejor informadas ha llevado al desarrollo de directivas anticipadas específicas para la demencia que les brindan herramientas a las personas para ayudar a comunicar cuáles son sus preferencias mientras aún son capaces. Estas directivas permiten que se tome en cuenta la perspectiva de la persona con mayor claridad al guiar las decisiones sobre su cuidado. Las directivas para la demencia nunca sirven como algoritmos rígidos; más bien, pueden utilizarse para informar conversaciones y para ayudar a los sustitutos a tomar decisiones más alineadas con las preferencias que la persona habría tenido.

Barak Gaster and Thaddeus Mason Pope, "Guiding the Future: Rethinking the Role of Advance Directives in the Care of People with Dementia," in "Facing Dementia: Clarifying End-of-Life Choices, Supporting Better Lives," ed. Nancy Berlinger, Emily A. Largent, Mara Buchbinder, and Mildred Z. Solomon, special report, Hastings Center Report 54, no. S1 (2024): S33–S39. https://doi.org/10.1002/hast.1553



Giving Consent to the Ineffable

En la atención de salud mental, actualmente se está viviendo un renacimiento psicodélico. Está creciendo el número de ensayos clínicos de terapia asistida por psicodélicos y, en algunos países, los psiquiatras ya tienen autorización especial para usar psicodélicos en contextos que no sean de investigación. Una cuestión ética apremiante se refiere a si los pacientes pueden otorgar el consentimiento informado para la terapia asistida por psicodélicos: la naturaleza transformadora del tratamiento parece bloquear su evaluación, sugiriendo que los pacientes son incapaces de comprender lo que significa realmente someterse a esta terapia y si se alinea con sus valores. El presente artículo argumenta que los pacientes a menudo tienen suficiente conocimiento para otorgar un consentimiento informado porque saben que quieren cambiar su estado negativo actual y que la terapia asistida por psicodélicos ofrece una manera efectiva de hacerlo; incluso si son incapaces de anticipar la manifestación de una experiencia psicodélica.

Villiger, D. Giving Consent to the Ineffable. Neuroethics 17, 11 (2024). https://doi.org/10.1007/s12152-024-09545-6











Salud mental y adicciones



La prevención, intervención y postvención de la conducta suicida: Una mirada desde el Trabajo Social

El suicidio representa un problema de salud pública a nivel global con alrededor de 800,000 personas que se quitan la vida anualmente en todo el mundo. Este estudio se enfoca en la implicación de los y las profesionales del Trabajo Social en las labores de prevención, intervención y postvención del suicidio. Se llevó a cabo una revisión exhaustiva de la literatura científica. Es importante destacar que el suicidio y la conducta suicida tienen efectos de largo alcance a nivel individual, en las familias y en la comunidad en su conjunto. Los y las trabajadores sociales tienen un contacto regular con personas que se encuentran en riesgo de suicidio o expuestas a situaciones de suicidio, lo que subraya la importancia y necesidad de comprender la magnitud de su intervención realizada en cada uno de los tres niveles de actuación. Esta investigación arroja luz sobre el papel crucial que desempeña el Trabajo Social en la lucha contra el suicidio y su impacto en las personas y en la sociedad.

Prades-Caballero, Virginia; Navarro-Pérez, José-Javier y Carbonell, Ángela (2024). La prevención, intervención y postvención de la conducta suicida: Una mirada desde el Trabajo Social. Cuadernos de Trabajo Social 37(1), 127-136. https://dx.doi.org/10.5209/cuts.92021



Ética en el uso de psicodélicos: la definición de las drogas ilícitas bajo la óptica de la bioética crítica

Este ensayo, ubicado en el campo de la bioética, analiza la prohibición del uso de psicodélicos, explorando argumentos sobre la evidencia de potenciales terapéuticos y su historia milenaria de usos culturales y espirituales. Se discute el contexto histórico de los psicodélicos y los diferentes términos utilizados para nombrarlos. Se problematiza la definición de "drogas", indicando la falta de criterios objetivos para distinción entre lícitas e ilícitas. Bajo conceptos y referenciales teóricos de la bioética crítica, se analiza cómo el discurso moral prohibicionista se sostiene más por intereses políticos y económicos que por justificativas científicas, generando estigmatización y vulnerabilidad. Se defiende el fin de la prohibición de los psicodélicos con base en argumentos éticos, resaltando su importancia para la reducción de sufrimientos individuales y colectivos.

Liblik SA, Rocha da Cunha T, Liblik CSFK, Biscioni DN, Girardi DR. Ética en el uso de psicodélicos: la definición de las drogas ilícitas bajo la óptica de la bioética crítica. Salud Colectiva. 2024;20:e4630. https://doi.org/10.18294/sc.2024.4630











Equidad de género



<u>Structural stigma and LGBTQ+ health: a narrative review of</u> quantitative studies

Las disparidades en salud relacionadas con la orientación sexual y la identidad de género existen en un amplio espectro. La Academia ha comenzado a evaluar si el estigma estructural (las condiciones a nivel social, las normas culturales y las políticas institucionales que limitan las oportunidades, recursos y bienestar) contribuye a las cargas de salud entre las personas LGBTQ+. Se realizó una revisión de estudios cuantitativos que examinan esta hipótesis. En general, es consistente la evidencia que relaciona al estigma estructural con un aumento en el riesgo de mala salud entre las personas LGBTQ+. Poco más de la mitad de los estudios incluyeron covariables a nivel de área o comparativas con grupos no LGBTQ+, que resultan necesarias para abordar explicaciones alternativas de las asociaciones observadas. Se ofrecen sugerencias para futuras investigaciones en esta área, las cuales son importantes no solo para la identificación de determinantes estructurales de la salud LGBTQ+ sino también para el desarrollo de intervenciones de salud pública que reduzcan las disparidades en salud.

Hatzenbuehler, Mark L et al. Structural stigma and LGBTQ+ health: a narrative review of quantitative studies. The Lancet Public Health, Volume 9, Issue 2, e109 - e127. https://doi.org/10.1016/S2468-2667(23)00312-2

Derechos Humanos



Global Health Impact: Human rights, access to medicines, and measurement

¿Deberían las personas tener un derecho humano legal a la salud? Si sí, exactamente, ¿qué se requiere para proteger este derecho? Este ensayo defiende algunas réplicas a estas preguntas expresadas en *Global Health Impact*. Se explica cómo las respuestas dependen de una manera particular de pensar sobre la salud y la vida mínimamente buena, cómo la calidad de vida importa en el tiempo, y qué deben hacer varios agentes para ayudar a las personas que no pueden vivir lo suficientemente bien. También se sugiere cómo mejorar las métricas comunes para medir y avanzar en el impacto global colectivo en la salud.

Hassoun, N. (2024). Global Health Impact: Human rights, access to medicines, and measurement. Developing World Bioethics, 1–12. https://doi.org/10.1111/dewb.12441













Bioética y democracia en la sociedad digital

La sociedad contemporánea vive la revolución digital y la necesidad de reflexionar sobre la interacción entre los seres humanos y las tecnologías digitales. El auge de las tecnologías de inteligencia artificial y la algoritmización social ha planteado interrogantes sobre la indispensabilidad de la supervisión y el análisis ético de la información y los datos en Internet. Así como la necesidad de verificar la influencia de las plataformas digitales en el ejercicio de la ciudadanía. La bioética posibilita la investigación sobre los principios que se deben respetar en una sociedad democrática y digital. Se resaltan los principios de responsabilidad social y no discriminación con la intención de que los beneficios del uso tecnológico promuevan el bienestar y la calidad de vida de los menos favorecidos. Su objetivo es garantizar la supervivencia de la especie humana y la mejora de la protección de la vida de todos los seres vivos, animales y plantas. La reflexión bioética sobre el uso de la inteligencia artificial podría establecer la brújula moral que oriente el análisis de los conflictos éticos y la defensa de que a todos los seres humanos se les debe garantizar la igualdad de oportunidades y las condiciones para realizar plenamente su proyecto de vida.

Alberto Paulo Neto. Bioética y democracia en la sociedad digital. Rev Bio y Der. 2024; 60: 19-34. DOI 10.1344/rbd2024.60.42990



The role of the concept of solidarity for just distribution of bioethical goods in the international area

Este análisis investiga si la solidaridad es un concepto apropiado para pensar en las justificaciones para una distribución justa de los bienes bioéticos en el ámbito internacional. Esto se explora examinando los orígenes nacionales de la idea de justificar la solidaridad en forma de atención médica que ofrecen los estados de bienestar. A continuación, las nociones de "vida" y "salud" se colocan dentro de un contexto filosófico al enfocarse en los principales argumentos de John Rawls y Amartya Sen y en el papel de la solidaridad en estas dos teorías de la justicia. Se mostrará que estas teorías asumen que la solidaridad no es un prerrequisito para las estructuras internacionales justas. Finalmente, se discutirá la posibilidad de que exista un grado de incertidumbre en torno a las justificaciones para la distribución justa en el contexto internacional que puede resultar cuando los conceptos de solidaridad y justicia se manejan de manera imprecisa.

Wolf, N. (2024). The role of the concept of solidarity for just distribution of bioethical goods in the international area. Bioethics,1–7 https://doi.org/10.1111/bioe.13271











Ética ambiental



Why Climate Literacy Is Health Literacy

Los problemas de salud relacionados con el calentamiento global son desalentadores en gravedad y magnitud y solo empeorarán. Sin embargo, la alfabetización sobre estos problemas es deficiente y los planes para mitigarlos están en una fase tan temprana de desarrollo como para responder ante los niveles actuales de la amenaza global y las necesidades individuales. Los determinantes sociales y ecológicos de salud y enfermedad se ven exacerbados por el calor excesivo e inundaciones; la falta de alimentos, agua potable y refugio seguro; y la pérdida de tierras cultivables para la agricultura. Este artículo considera la naturaleza y el alcance de los roles de los eticistas en despertar a los profesionales de la salud y al público ante esta crisis y se ofrecen cuatro recomendaciones para reducir la morbilidad y mortalidad causadas por el cambio climático.

Larry R. Churchill, PhD, Gail E. Henderson, PhD, and Nancy M.P. King, JD. Why Climate Literacy Is Health Literacy. AMA J Ethics. 2024;26(2):E147-152. doi: 10.1001/amajethics.2024.147

Integridad científica



La revisión por pares expertos: calidad, colegialidad y ética en las prácticas académicas

La revisión de pares es una práctica que está muy establecida en las formas de producción académica, ya sea para la evaluación de artículos, carreras o proyectos de investigación. En el caso de las revistas científicas, la revisión por pares y el prestigio académico de quienes la realizan están entre los rasgos más valorados por los sistemas de calificación de la calidad de las publicaciones. Surgida inicialmente como modo de establecer la autonomía del conocimiento científico y académico respecto de otros poderes (el Estado y los poderes eclesiásticos), la adopción de la *expertise* de los pares como criterio para juzgar la calidad de la producción implicó un cambio importante en "las formas elementales del trabajo científico", parafraseando a Durkheim, pero el consenso que la sostuvo por varias décadas hoy parece estar en crisis.

Dussel I, Acevedo Rodrigo A. La revisión por pares expertos: calidad, colegialidad y ética en las prácticas académicas. Revista Mexicana de Investigación Educativa. 2024;29(100):117-133. Solicita el artículo a la Biblioteca CONBIOÉTICA.











Educación en bioética



Educación médica y derechos humanos en las unidades médicas de México: hacia un nuevo horizonte ético

Este trabajo trata de la importancia que tienen los estudiantes de medicina para responder a las demandas de atención médica en México; alude al proceso histórico que determina esta situación y la construcción de la categoría "médicos en formación"; refiere las condiciones laborales, educativas y de salud de los estudiantes de medicina en las unidades médicas, y su impacto sobre la calidad de la atención médica. Desde la perspectiva ética y de los derechos humanos se plantea que los programas de educación médica, y en particular la categoría de "médicos en formación", pueden, paradójicamente, violentar tanto el derecho a la educación como el derecho a la atención médica, y dañar tanto la salud de los estudiantes como la de la población por ellos atendida. Se concluye que debe desarrollarse un nuevo respaldo ético docente asistencial para educación médica en las unidades de atención médica.

Vázquez Martínez, F. D., Mota Morales, M. de L., Argüelles-Nava, V. G. (2024). Educación médica y derechos humanos en las unidades médicas de México: hacia un nuevo horizonte ético. Medicina y Ética, 35(1), 108–169. https://doi.org/10.36105/mye.2024v35n1.03



Error clínico, paciente difícil e incidente crítico: un triángulo motivador para formar residentes

El buen tutor es aquel que sabe manejar los estímulos positivos (premios y recompensas) y negativos (correctivos), adecuándolos al momento formativo y a las situaciones concretas que los requieran. En este trabajo se describe la importante relación que existe entre los dominios competenciales: seguridad del paciente, comunicación clínica y la formación sanitaria especializada; son señaladas su utilidad formativa, las sinergias y su efecto potenciador y beneficioso. Se resaltan sus efectos sobre el residente, a través de: el error clínico, el paciente difícil y el incidente crítico que constituyen el llamado triángulo motivador para formar residentes. A lo largo de la carrera profesional, es prácticamente inevitable que todos los profesionales de la salud se encuentren muchas veces en alguna de estas situaciones; por lo que se explica cómo utilizar formativamente las situaciones reales cuando las cosas no van bien en la consulta.

Llamas JS. Error clínico, paciente difícil e incidente crítico: un triángulo motivador para formar residentes. Arch Med Fam. 2024;26(2):117-128. https://www.medigraphic.com/pdfs/medfam/amf-2024/amf242e.pdf













Resultados de participación y satisfacción de un curso de bioética a distancia dirigido a residentes de primer año

En la formación de los residentes en ciencias de la salud resulta fundamental desarrollar un pensamiento bioético. Este reto docente debe adaptarse a las tecnologías actuales. Se analiza el curso telemático «Introducción a la bioética cotidiana para residentes de primer año». Pocas actividades de este tipo han sido diseñadas para residentes o analizadas con métodos cuantitativos. Los datos se extrajeron de la plataforma a distancia y de una encuesta de satisfacción de tres ediciones (2021-2023). El curso fue completado por 1268 alumnos/as (72% mujeres). El 89% estuvo satisfecho con el aprendizaje. El curso parece haber sido útil y formativo para los alumnos. La autogestión de los contenidos, así como el formato con píldoras audiovisuales de breve duración han sido bien valorados. Los métodos de edeliberating siguen teniendo limitaciones para el debate bioético. A largo plazo podría verse un impacto en la calidad asistencial.

Ana Concheiro Guisán, Rosendo Bugarín González, Antonio Rodríguez Núñez, Yolanda Triñanes Pego, Inés del Río Pastoriza, Juan Antonio Garrido Sanjuán. Resultados de participación y satisfacción de un curso de bioética a distancia dirigido a residentes de primer año, Educación Médica, Volume 25, Issue 2, 2024, 100889. https://doi.org/10.1016/j.edumed.2024.100889







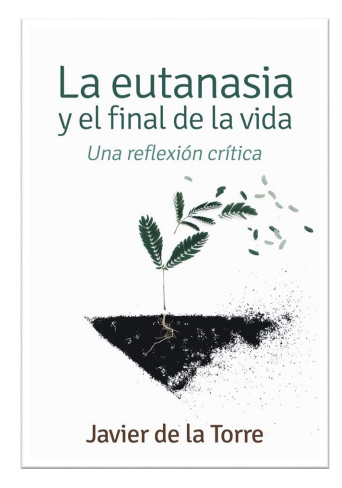




Recomendaciones CONBIOÉTICA



La eutanasia y el final de la vida. Una reflexión crítica



En primer lugar, se podría decir que el libro es un excelente resumen sobre el tema de la eutanasia. Aunque el autor señala que es un libro de divulgación, éste posee precisión métodológica y rigor académico. En segundo lugar, posibilita el acercamiento interdisciplinar alrededor del tema. En cuanto a su estructura, el libro consta de 8 capítulos que abordan los distintos elementos sociales, conceptuales e históricos del objeto de estudio señalado. En el primer capítulo, titulado "Definiciones" (13-25), el autor defiende que el sentido de eutanasia debe centrarse en la llamada eutanasia activa, y no en la denominada eutanasia pasiva, dado que esta última suele referirse, por ejemplo, al abandono de las medidas extraordinarias o desproporcionadas en la atención de pacientes terminales. Así, la eutanasia puede caracterizarse de la siguiente manera: "1) petición deliberada, voluntaria, expresa y reiterada; 2) es aplicada por el profesional sanitario... (leer más).

Gómez Álvarez, J. E. (2024). La eutanasia y el final de la vida. Una reflexión crítica. Medicina y Ética, 35(1), 231–238. https://doi.org/10.36105/mye.2024v35n1.06













Conferencia Magistral "Innovación en la Reproducción: Avances de la vitrificación de gametos y trasplante de útero en México"



El Instituto de Investigaciones Jurídicas de la UNAM, en un trabajo conjunto con el poder legislativo, presenta un tema de bioderecho relacionado con los derechos reproductivos: la vitrificación de gametos y el trasplante de útero en México. Se explican los antecedentes y las características de estos procedimientos; además, se abordan algunas cuestiones éticas y casos de estudio. Disponible en el <u>sitio web</u> y <u>Facebook</u>.

Hoy en El País: Papá, ¿cómo se vive con el riñón de otro?



Pablo Linde escribe en El País desde hace más de quince años y está especializado en temas sanitarios y de salud. En este capítulo, comparte cómo, a pesar de hablar con médicos todos los días, poco a poco fue descubriendo las complejidades que hay detrás de un trasplante cuando a su padre le dijeron que necesitaba otro riñón. ¿Cómo viven todo el proceso los pacientes y sus familias? Esto no termina con la operación del trasplante. Disponible en el sitio web, Apple Podcasts y Spotify.

A tu Salud: Ep 24: ¡Dejo de fumar! Y comienzo a vapear... ¿Esto es bueno?



La Dra. Irma Flores, neumóloga del IMSS, resuelve algunas dudas respecto al uso de cigarros electrónicos, vaporizadores y otros productos con nicotina y químicos que resultan dañinos para la salud. Esto resulta riesgoso para las personas, sobre todo jóvenes, que los utilizan como una alternativa para evitar fumar sin conocer sus implicaciones en la salud. Se ofrecen algunas recomendaciones para que los padres reconozcan y actúen ante estas adicciones. Disponible en <u>Apple Podcasts</u> y <u>Spotify</u>.











Ars Boni 477 AI in Scientific Medical Publications: Increase in Efficiency or Plagiarism 2.0?



Georg Dorffner de la Universidad de Viena ofrece un panorama general del uso de la Inteligencia Artificial (IA) en las publicaciones científicas. ¿Cuáles son las limitaciones de ChatGPT si se usa como una herramienta en la investigación o la escritura? ¿Cómo se pueden preparar los docentes y las universidades para usar la IA? ¿Cuáles aspectos éticos hay que considerar? El ponente enfatiza que el mayor riesgo de la IA no es el plagiar, sino la información falsa que puede impactar en la ciencia. Disponible en <u>YouTube</u>.

Lo que NO SABES de la DONACIÓN de SANGRE | Ep. 64 | Health Café



"¿Donar o no donar?". Muchos se preguntan esto, porque existe miedo, desconfianza y desconocimiento acerca de la donación de sangre. Juana Ramírez y el Dr. Fernando Castilleja explican qué componentes se obtienen de la sangre y para qué se usan. ¿Cuándo puedes donar y cuánto tardas en recuperarte de una donación? Descubre la verdad tras cinco mitos sobre la donación de sangre. Disponible en <u>Apple Podcasts</u>, <u>Spotify</u> y <u>YouTube</u>.

¿Cómo generar redes de apoyo de personas con cáncer? | #CuidaTuSaludMental | Febrero-1-2024



¿Cómo impacta el diagnóstico de cáncer en la salud mental en el paciente y en los cuidadores? El Dr. Oscar Galindo Vázquez, psicooncólogo (Instituto Nacional de Cancerología), resalta la importancia de la atención integral del cáncer, la alfabetización acerca de la enfermedad y la detección oportuna de problemas de salud mental. En las diferentes etapas de la enfermedad se requiere el apoyo social y emocional, por lo que se comentan algunas de las estrategias para cuidar la salud mental, enfatizando también el autocuidado para cuidar la salud del cuidador. Disponible en Facebook, Spotify y YouTube











Mentescopia: Toda la verdad sobre la investigación en salud mental y un bus lleno de voces #21



El médico y divulgador científico Ignacio Crespo se adentra en las mentes de psiquiatras e investigadores de la salud mental. ¿Cuáles son los desafíos de investigar la salud mental? Desde los avances tecnológicos hasta la genética, pasando por la percepción que la sociedad tiene de los trastornos mentales y el poco tiempo dedicado a la investigación. Disponible en <u>Apple Podcast</u>, <u>Podcastidae</u>, <u>Spotify</u> y <u>Spreaker</u>.

The Daily: The Booming Business of Cutting Babies' Tongues



Una investigación de *The New York Times* ha descubierto que dentistas y asesores de lactancia de Estados Unidos están promoviendo la "liberación del frenillo lingual". Recomiendan este procedimiento a madres primerizas que están lactando y generan grandes ganancias, al mismo tiempo que, en ocasiones, dañan a los pacientes. ¿Qué hay detrás de las recomendaciones? ¿Cuáles son las consecuencias de esta operación? ¿Qué tan extendidas están estas prácticas? Disponible en el sitio web, Apple Podcast y Spotify.













¿Qué opinas de este Catálogo?

Queremos escucharte. Tu opinión es muy importante para mejorar nuestros servicios de información y la oferta de nuestros contenidos. Sigamos haciendo comunidad Con-Bioética.

https://bit.ly/opinaconbioetica



¡Suscríbete a nuestro Newsletter!

Cada semana recibirás en tu correo electrónico nuestro boletín con información sobre las actividades de la Comisión Nacional de Bioética, cursos y recomendaciones bibliográficas.

https://bit.ly/boletinconbioetica



Contacta con nosotros

La biblioteca pública de la CONBIOÉTICA ofrece acceso a información actualizada y confiable sobre bioética, salud y temas afines. Nuestros servicios son gratuitos.

amigosconbietica@salud.gob.mx

https://bit.ly/bibliotecaconbioetica



Calzada Arenal Núm. 134, Col. Arenal Tepepan, Alcaldía Tlalpan, C.P. 14610, Ciudad de México Teléfono 55 5487 2760

https://www.gob.mx/salud/conbioetica



Directorio

Secretaría de Salud Comisión Nacional de Bioética

Dr. Jorge Carlos Alcocer Varela Secretario de Salud

Dr. Patricio Javier Santillán Doherty Comisionado Nacional de Bioética

Mtra. Areli Cerón Sánchez Directora de Comités de Bioética

Dra. Gabriela Pineda Hernández Directora de Desarrollo Institucional

Mtro. Raúl Jiménez Piña Director del Centro del Conocimiento Bioético

Mtro. Edén González Roldán Director de Administración y Finanzas

Elaboración y revisión de contenidos

Lic. Karla Nallely Rosas Chelius Jefa del Departamento de Servicios de Información

> Lic. Ariana Leticia Landín López Subcoordinadora de Biblioteca





