

Prof. Dr. rer. nat. Regine Kollek (Dipl. Biol.)

Eintrittsdatum: 1.10.1995

1. Anzahl der betreuten Arbeiten (seit 2009)Doktorarbeiten

- Ramme, Justus. Umgang mit Patientenverfügungen und mutmaßlichem Patientenwillen in Notfallaufnahmen und Intensivstationen Hamburger Krankenhäuser. Eine empirische Erhebung. (Arbeitstitel). Fakultät für Medizin, UHH, laufend.
- Bielat, Jarek. Chancen und Risiken im Einsatz von Companion Diagnostics in der Onkologie. Ethische und gesundheitsökonomische Fragen. Fakultät für Medizin, UHH, Laufend.
- Müller, Julia. Epigenetik und Reproduktionsmedizin. Implikationen neuer wissenschaftlicher Erkenntnisse für Ethik, Recht und klinische Praxis. Fakultät für Medizin, UHH, laufend.
- Wagenmann, Uta. Diplomierte Patientinnen? Zur Koproduktion von Wissen und sozialen Strukturen: Aktivitäten und Aktivismus von Brustkrebs-Patientinnen in der Bundesrepublik. Prof. Dr. Thomas Lemke, Fachbereich Gesellschaftswissenschaften, Goethe Universität Frankfurt (Hauptbetreuer), und Prof. Kollek. Univ. Frankfurt, laufend.
- Brüninghaus, Anne. Selbstbild und Entscheidungsfindung in der prädiktiven Diagnostik. Eine bildungstheoretische Annäherung am Beispiel von familiären Erbkrankheiten. Prof. Dr. Hans-Christoph Koller, Fakultät für Erziehungswissenschaft (Hauptbetreuer), und Prof. Kollek. UHH, laufend.
- Winkler, Johanna. Der Transplantationsskandal in der Leberallokation. PD Feuerstein (Hauptbetreuer) und Prof. Kollek. Fakultät für Medizin, UHH, laufend.
- Röhrig, Gesine. Medizinische Versorgung und Ressourcenknappheit. Verteilungsprobleme im Gesundheitswesen aus der Perspektive philosophischer Gerechtigkeitstheorien. PD Feuerstein (Hauptbetreuer) und Prof. Kollek. Fakultät für Medizin, UHH. Abgeschlossen April 2012.
- Kehl, Christoph. Zwischen Geist und Gehirn. Das Gedächtnis als Objekt der Lebenswissenschaften. Prof. Dr. Stefan Beck, Philosophische Fakultät I, Humboldt-Universität zu Berlin (Hauptbetreuer), und Prof. Kollek. Humboldt Universität Berlin. Abgeschlossen November 2011.
- Nils Heyen. Gendiagnostik als Therapie. Soziologische Studien zur prädiktiven genetischen Beratung. Prof. Dr. Alfons Bora, Fakultät für Soziologie, Univ. Bielefeld (Hauptbetreuer), und Prof. Kollek. Bielefeld, Juli 2011.
- Marko Silvestric. Voraussetzungen und Konsequenzen der molekularen Diagnostik des Mammakarzinoms. Prof. Kollek, Fachbereich Chemie, UHH, Juli 2010.
- Hirschberg, Marianne. Klassifizierung von Behinderung – Diskursanalytische Untersuchung der Internationalen Klassifikation von Funktionsfähigkeit, Behinderung und Gesundheit (ICF) der Weltgesundheitsorganisation. Prof. Dr. Ulrike Schildmann, Fakultät Rehabilitationswissenschaften, Technische Universität Dortmund und Prof. Kollek. Universität Dortmund, Febr. 2009

Master- und Diplomarbeiten

- Sick, Wiebke. MSci Molecular Life Sciences, MIN. Data-mining vs. Hypothesen-geleitete Forschung. Eine kritische Evaluation zweier Erkenntniskonzepte (Arbeitstitel). Masterarbeit, Laufend.
- Wujciak, Tine. MSci Molecular Life Sciences, MIN. Off-label use von Psychopharmaka bei Kindern und Jugendlichen. Medizinische und ethische Aspekte (Arbeitstitel). Masterarbeit, laufend.
- Carstensen, Birte. MSc Molecular Life Sciences, MIN. Gesamtgenom-Screening von Neugeborenen: Wissenschaftliche und ethische Aspekte unter besonderer Berücksichtigung des Eltern-Kind-Verhältnisses (Arbeitstitel). Masterarbeit, laufend.
- Müller, Julia. MSci Molecular Life Sciences, MIN. Epigenetik und Verantwortung. Implikationen neuer naturwissenschaftlicher Befunde zur epigenetischen Prägung bei Nachkommen für die elterliche Fürsorge. Masterarbeit. Abgeschlossen Sept. 2013.
- Bielat, Jaroslaw. Studiengang Biochemie/Molekularbiologie. Entwicklung neuer Medikamente für Biomarker-stratifizierte Patientengruppen im Kontext der personalisierten Medizin. Vor- und Nachteile einer Regulierung nach der europäischen Orphan-Drug-Verordnung. Diplomarbeit. Abgeschlossen August 2013.
- Winniki, Margarethe. Studiengang Biochemie/Molekularbiologie. Stratifizierung von Teilnehmern an klinischen Studien auf der Grundlage molekularer Marker: wissenschaftliche Grundlagen und ethische Herausforderungen. Diplomarbeit. Abgeschlossen Dezember 2010.

Bachelorarbeiten:

- Sander, Anna Katharina. BSc Molecular Life Sciences, MIN. Erfolge und Risiken der künstlichen Befruchtung. Analyse von Internetsites reproduktionsmedizinischer Zentren. Abgeschlossen März 2014.

2. Tatsächlich gehaltene Lehrveranstaltungen

Berechnung/Anrechnung von Lehrveranstaltungen auf Grundlage von §4 und §5 des Leitfadens zur Lehrverpflichtungsverordnung für die Hamburger Hochschulen (LVVO)

- SS 2014 (Summe: 9,2 SWS)
- [62-422.1] „Technologiefolgenabschätzung, Technikbewertung und -gestaltung.“ Prof. Dr. Volker Beusmann; Prof. Dr. Regine Kollek. Interdisziplinäre Vorlesung, 2 Stunden. (anrechenbar pro Dozent/in: 2 SWS)
- [66-652] „Naturwissenschaft – Gesellschaft – Partizipation“. Dr. Günter Feuerstein; Prof. Dr. Gerald Kirchner; Prof. Dr. Hermann Held; Prof. Dr. Regine Kollek, Interdisziplinäre Vorlesung, 2 Stunden. (anrechenbar pro Dozent/in: 0,6 SWS)
- [04.978] „Grundfragen der Ethik in der Medizin.“ Prof. Dr. Winfried Kahlke, Prof. Dr. Eva Brinkschulte, Prof. Dr. Regine Kollek, PD Dr. Günter Feuerstein, PD Dr. Ingrid Schneider, Dr. Birgit Wulff. Interdisziplinäres Seminar. 3 Stunden, 14-tägig (anrechenbar pro Dozent/in: 0,6 SWS).
- „Geschichte, Ethik, Technikfolgenabschätzung und Theorie der Medizin“ (GETT). Prof. Dr. Regine Kollek, Prof. Dr. Eva Brinkschulte, PD Dr. Günter Feuerstein, PD Dr. Ingrid Schneider, Dr. Kai Sammet. Interdisziplinäres Seminar, 3 SWS plus individuelle Betreuung (anrechenbar: 3 SWS).

- [30-271] „Ausgewählte Probleme der Bewertung moderner Biotechnologien in der Medizin.“ Prof. Dr. Regine Kollek, PD Dr. Ingrid Schneider. Interdisziplinäres Forschungsseminar, 2 Stunden, 14-tägig (anrechenbar: 1 SWS).
- Betreuung von Projektstudien, Bachelor und Masterarbeiten (anrechenbar 2 SWS).
- Zusätzlich: „Leben 2.0 – Neue Schnittstellen zwischen Mensch und Technik.“ Prof. Dr. Regula Valérie Burri (HCU) und Prof. Dr. Regine Kollek. Interdisziplinäre Vorlesungsreihe im Allgemeinen Vorlesungswesen der Universität Hamburg und studentisches Seminar an der HCU, 2 SWS.

WS 2013/2014 (Summe: 5,6 SWS)

- [62-467.1] Technology Assessment für Innovation und Nachhaltigkeit. Prof. Dr. Volker Beusmann, Prof. Dr. Regine Kollek. Interdisziplinäres Seminar, 2 Stunden. (anrechenbar: 2 SWS).
- [41-68.030] „Grundfragen der Ethik in der Medizin.“ Prof. Dr. Winfried Kahlke, Prof. Dr. Eva Brinkschulte, Prof. Dr. Regine Kollek, PD Dr. Günter Feuerstein, PD Dr. Ingrid Schneider, Dr. Birgit Wulff. Interdisziplinäres Seminar. 3 SWS, 14-tägig. (anrechenbar 0,6 SWS).
- [30-271] „Ausgewählte Probleme der Bewertung moderner Biotechnologien in der Medizin.“ Prof. Dr. Regine Kollek, PD Dr. Günter Feuerstein. Interdisziplinäres Forschungsseminar, 2 Stunden, 14-tägig (anrechenbar: 1 SWS).
- Betreuung von Projektstudien, Bachelor und Masterarbeiten (anrechenbar 2 SWS).

SS 2013 (Summe: 9,2 SWS)

- [62-422.1] „Technologiefolgenabschätzung, Technikbewertung und -gestaltung.“ Prof. Dr. Volker Beusmann; Prof. Dr. Regine Kollek. Interdisziplinäre Vorlesung, 2 Stunden. (anrechenbar pro Dozent/in: 2 SWS)
- [66-652] „Naturwissenschaft – Gesellschaft – Partizipation“. Dr. Günter Feuerstein; Prof. Dr. Gerald Kirchner; Prof. Dr. Hermann Held; Prof. Dr. Regine Kollek, Interdisziplinäre Vorlesung, 2 Stunden. (anrechenbar pro Dozent/in: 0,6 SWS)
- [04.978] „Grundfragen der Ethik in der Medizin.“ Prof. Dr. Winfried Kahlke, Prof. Dr. Eva Brinkschulte, Prof. Dr. Regine Kollek, PD Dr. Günter Feuerstein, PD Dr. Ingrid Schneider, Dr. Birgit Wulff. Interdisziplinäres Seminar. 3 Stunden, 14-tägig. (anrechenbar pro Dozent/in: 0,6 SWS).
- „Geschichte, Ethik, Technikfolgenabschätzung und Theorie der Medizin“ (GETT). Prof. Dr. Regine Kollek, Prof. Dr. Heiz-Peter Schmiedebach, PD Günter Feuerstein, PD Ingrid Schneider, Dr. Kai Sammet. Interdisziplinäres Seminar, 3 Stunden plus individuelle Betreuung (anrechenbar: 3 SWS).
- [30-271] „Ausgewählte Probleme der Bewertung moderner Biotechnologien in der Medizin.“ Prof. Dr. Regine Kollek, PD Dr. Ingrid Schneider. Interdisziplinäres Forschungsseminar, 2 Stunden, 14-tägig (anrechenbar: 1 SWS).
- Betreuung von Projektstudien, Bachelor und Masterarbeiten. (anrechenbar 2 SWS).

WS 2012/2013 (Summe: 5,6 SWS)

- [62-467.1] „Technology Assessment für Innovation und Nachhaltigkeit.“ Prof. Dr. Volker Beusmann, Prof. Dr. Regine Kollek. Interdisziplinäres Seminar, 2 Stunden (anrechenbar: 2 SWS).
- [41-68.030] „Grundfragen der Ethik in der Medizin.“ Prof. Dr. Winfried Kahlke, Prof. Dr. Hein-Peter Schmiedebach, Prof. Dr. Regine Kollek, PD Dr. Günter Feuerstein, PD Dr. Ingrid Schneider, Dr. Birgit Wulff. Interdisziplinäres Seminar. 3 Stunden, 14-tägig (anrechenbar 0,6 SWS).
- [30-271] „Ausgewählte Probleme der Bewertung moderner Biotechnologien in der Medizin.“ Interdisziplinäres Forschungsseminar. Prof. Dr. Regine Kollek, 2 Stunden, 14-tägig. (anrechenbar: 1 SWS)
- Betreuung von Projektstudien, Bachelor und Masterarbeiten (anrechenbar 2 SWS).

SS 2012 (Summe: 4,6 SWS)

- [62-422.1] „Technologiefolgenabschätzung, Technikbewertung und -gestaltung.“ Prof. Dr. Volker Beusmann; Prof. Dr. Regine Kollek. Interdisziplinäre Vorlesung, 2 Stunden, (anrechenbar pro Dozent: 2 SWS).
- [04.978] „Grundfragen der Ethik in der Medizin.“ Prof. Dr. Winfried Kahlke, Prof. Dr. Heinz-Peter Schmiedebach, Prof. Dr. Regine Kollek, PD Dr. Günter Feuerstein, PD Dr. Ingrid Schneider, Dr. Birgit Wulff. Interdisziplinäres Seminar. 3 Stunden, 14-tägig (anrechenbar 0,6 SWS).
- „Geschichte, Ethik, Technikfolgenabschätzung und Theorie der Medizin“ (GETT). Prof. Dr. Regine Kollek, Prof. Dr. Heinz-Peter Schmiedebach, PD Günter Feuerstein, PD Ingrid Schneider, Dr. Kai Sammet. Interdisziplinäres Seminar, 3 Stunden plus individuelle Betreuung (anrechenbar: 3 SWS).
- [30-271] „Ausgewählte Probleme der Bewertung moderner Biotechnologien in der Medizin.“ Interdisziplinäres Forschungsseminar. Prof. Dr. Regine Kollek, 2 Stunden, 14-tägig (anrechenbar: 1 SWS).

3. Wissenschaftliche Vorträge in den letzten 5 Jahren (ab 2009)

- Patients' Rights and Professional responsibilities. Lecture given at the Policy Hearing – Future Panel on Public Health Genomics, Portuguese Parliament, 18 January 2014.
- Towards a holistic conception of life? Epistemic presumptions and socio-cultural implications of systems biology. Feedback seminar at the Institute of Biochemistry, Medical Faculty of the Humboldt University Berlin, Charité Berlin. Berlin, February 24, 2014.
- Moralisierung der Technik? Zur Rolle von Technikfolgenabschätzung und Ethik in der Biotechnologie. Vortrag im Forum Politik und Wirtschaft, Nordakademie – Hochschule der Wirtschaft. Elmshorn, 30. Januar 2014.
- Entwicklungsfähigkeit und Befähigung: Valide Kriterien für die Bewertung von Mensch-Tier-Mischwesen? Vortrag auf dem Workshop „Mensch-Tier-Mischwesen“ der Senatskommission für Grundsatzfragen der Genforschung der DFG. Berlin, 6. Dezember 2013
- Meaning and context. Some social aspects of biomedical genomic data. Lecture given at the Dagstuhl Seminar on Genomic Privacy. Schloss Dagstuhl, Leibniz Center for Informatics Germany. October 7, 2013.
- Das Dilemma der prädiktiven Krebsdiagnostik und das falsche Versprechen der personalisierten Medizin. Tagung: „Ethik in der Onkologie“. Institut für Geschichte und Ethik in der Medizin in

Kooperation mit dem Hubertus Wald Tumorzentrum. Universitätsklinikum Hamburg Eppendorf. Hamburg, 27. September 2013.

- Forschungsschwerpunkt Biotechnik, Gesellschaft und Umwelt. Geschichte, Aufgaben & Forschungsprogramm. Vortrag im Rahmen von TRANSDISS (Doktoranden-Projekt Disziplinäre Forschung in der Transdisziplinarität. Dissertationen in der Technikfolgenabschätzung) (BMBF-gefördert. Hamburg, 23. Juni 2013.
- Holistische Konzepte des Lebens? Erkenntnistheoretische und soziokulturelle Implikationen der Systembiologie. Vortrag auf dem Statusseminar des BMBF-Förderschwerpunkts „Ethische, rechtliche und soziale Aspekte der modernen Lebenswissenschaften“. Berlin, 25. April 2013.
- RESET! Zur Dialektik von technischer Innovation, Repräsentation und Intervention im Kontext der Epigenetik. Workshop „Kulturelle Faktoren der Vererbung“. Zentrum für Literatur- und Kulturforschung Berlin. Berlin, 1. Dezember 2012.
- Biobanking in Germany. Organizing human tissue collections as a resource for biomedical research. Presentation given at the 2nd Annual Biobank China 2012 Conference: Ethics Construction & Information Management for Biobank. Shanghai, July 12, 2012.
- „Wie aber soll und kann unser Bewusstsein das Wesen und die Folgen der Wissenschaft einschließen?“ Anregungen für die Diskussion. Vortrag im Rahmen der Tagung: „100 Jahre Carl Friedrich von Weizsäcker. Wohin gehen wir – heute?“ Europäische Akademie Berlin. Berlin, 30 Juni 2012.
- The future of Islamic Bioethics. Statement in the context of the International Conference “Health related Issues and Islamic Normativity”. Organizer: Asien-Afrika-Institut der Universität Hamburg. Hamburg, June 22, 2012.
- Zerstörerische Wissenschaft? Theorie, Praxis und Verantwortung in den Lebenswissenschaften. Vortrag auf der Tagung: „Forschung verantworten?“ Interdisziplinäres Forum zur Verantwortung Wissenschaftlichen Handelns. Heinrich Böll Stiftung. Stipendiatengruppe Jena. Universität Jena. Jena, 21. April 2012.
- Ethical Questions of Individualized Medicine. 2nd Heidelberg Forum for Young Life Scientists. German Cancer Research Center (DKFZ), Heidelberg, Germany. Heidelberg, February 24, 2012.
- How to make sense of a heap of molecules? Systems biology’s quest for organizing principles. Lecture given at the workshop: Different Forms of Life, BIOGUM, University of Hamburg. Hamburg, January 19, 2012.
- Kulturimperialismus oder interkulturelle Verständigung? Möglichkeiten und Herausforderungen des internationalen Bioethikdiskurses. Vortrag im Rahmen der Carl-Friedrich-von Weizsäcker-Vorlesungsreihe am ZNF, Universität Hamburg. Hamburg, 8. Dezember 2011.
- Präimplantationsdiagnostik: Aktuelle Entwicklungen und rechtliche Rahmenbedingungen in Deutschland. Vortrag im Rahmen der Sitzung der Österreichischen Bioethik-Kommission. Wien, 5. Dezember 2011.
- From Fat to Slim City? The Scientific ‘Topology’ of Research on Obesogenic Environments, 01.12. – 02.12.2011, Making (In)appropriate Bodies Conference, Wien. (Gemeinsam mit Martin Döring)
- Biobanking and Governance. Vortrag im Rahmen der SIGINET (Sino-German Research Network on Public Health and Bioethics) Health China Week, Charité, Universitätsmedizin Berlin. Berlin 31. October 2011.
- Altruistische Spende oder öffentliches Gut? Biobanken im Spannungsfeld zwischen individuellen Rechten und kollektiven Interessen. Vortrag im Alfred-Krupp-Wissenschaftskolleg Greifswald. Greifswald, 17. Oktober 2011.

- Bioethische Kontroversen und Politikberatung im nationalen und internationalen Kontext. Vortrag vor der Gesprächsrunde Öffentlich-Rechtler/-innen der Fakultät für Rechtswissenschaft, Universität Hamburg. Universitäts-Gästehaus der Stiftung Weltweite Wissenschaft, Hamburg, 6. Juli 2011.
- Konstruiertes Leben? Zur Dialektik von Systembiologie und synthetischer Biologie. Vortrag auf der Tagung: Synthetische Biologie – Ein Schritt zum künstlichen Leben? Institut für Wissenschaft und Ethik, Universität Bonn und Deutsches Referenzzentrum für Ethik in den Biowissenschaften. Bonn 4. Juli 2011.
- Biobanken, personalisierte Medizin und Forschungsethik: Herausforderung für Governance-Konzepte. ITA – Institut für Technikfolgen-Abschätzung, Wien, 5. April 2011.
- Towards a holistic conception of life? Epistemic presumptions and socio-cultural implications of systems biology. Lecture given at the ELSAGEN interim evaluation conference. Österreichische Forschungsfördergesellschaft (FFG), Vienna, April 4, 2011. (Gemeinsam mit Martin Döring/ Karen Kastenhofer, Anne Brüninghaus und Imme Petersen)
- Humanbiobanken für die Forschung. Der Regelungsvorschlag des Deutschen Ethikrates. Vortrag im Rahmen des Expertengesprächs „Regelungsbedarf für Forschung mit Humanbiobanken?“ Gemeinsame Fachtagung des Deutschen Ethikrates mit der Technologie- und Methodenplattform für die vernetzte medizinische Forschung e.V. (TMF). DBB-Forum Berlin, Berlin, 7. April 2011.
- Genomes and People: How do they come together? Ethical challenges of genomic research. Invited Evening lecture given at the 3rd Annual Meeting of NGFN Plus and NGFN Transfer. Berlin, November 26, 2010.
- Biobanken als techno-normative Systeme. Vortrag im Rahmen der 4. Jahrestagung des Netzwerks Technikfolgenabschätzung (NTA4). Berlin, 25. November 2010.
- Auf dem Weg zu einer ganzheitlichen Konzeption von Leben? Wissenschaftliche Vorannahmen und gesellschaftliche Implikationen der Systembiologie. Vortrag im Rahmen des BMBF-ELSI-Statusseminars. Berlin, 22. November 2010.
- Genombasierte Vorhersage von Krankheitsrisiken und individualisierte Medizin. Sozio-kulturelle Implikationen. Vortrag im Rahmen des Studium Generale: „Dem Fortschritt verfallen“. Universität Lübeck, Lübeck, 18. November 2010.
- Biotechnologien als Strategien der Kontingenzbewältigung und Kontingenzvermeidung. Vortrag auf der Tagung: Kontingenzen des Lebendigseins. Grenzfragen der *conditio humana* heute. Veranstaltet von der Philosophischen Gesellschaft an der Universität Graz. Graz, 12. November 2009.
- Humanbiobanken für die Forschung. Vortrag im Rahmen einer Sitzung der AG Biomaterialbanken der Technologie- und Methodenplattform für die vernetzte medizinische Forschung e.V. (TMF). Geschäftsstelle der TMF, Berlin, 10. November 2010.
- Der normative Status genetischer Informationen. Genomforschung, Individualisierung der Medizin und Datenschutz. Vortrag im Rahmen des Vortragsabends: „Privatheit versus Fortschritt – Wie schutzbedürftig sind biometrische, medizinische und genetische Daten?“ Darmstädter Juristische Gesellschaft, in Kooperation mit dem Forum für interdisziplinäre Forschung der TU Darmstadt sowie dem Center of Advanced Security Research Darmstadt (CASED). Darmstadt, 1. November 2010.
- Lessons to be learned from the introduction of a bachelor course on “Science, Society and Responsibility” at Hamburg University. International Workshop “Preparing for Social Responsibility”, Delft University, Delft, 13-15 October 2010.

- Gesellschaftliche Implikationen der prädiktiven Medizin. Vortrag gehalten im Rahmen des Workshops: „Individualisierte Prävention“. Gemeinsamer Kongress „Individualisierte Prävention und Epidemiologie: Die moderne Medizin“ von DGEpi, DGSM & EUMASS. Berlin, 24. September 2010.
- Simulation von TA-Verfahren in der Lehre – Das Beispiel Consensus-Konferenz. Vortrag im Rahmen des Workshops: TA-Methoden in der Lehre: Transfer, Simulation, Integration. Karlsruher Institut für Technologie(KIT), Karlsruhe, 1./2. Juli 2010.
- Molekulare Medizin: Wunsch und Wirklichkeit. Vortrag im Rahmen der 19. Jahrestagung „Biologie und Gesellschaft“ der Deutschen Gesellschaft für Geschichte und Theorie der Biologie (DGGTB), Lübeck, 25. Juni 2010.
- Genetics, public health and responsibility. Societal implications of predictive medicine. Lecture given at the Symposium: Knowing One's Medical Fate in Advance. Challenges for Diagnosis and Treatment, Philosophy, Ethics and Religion. University of Basel, Zentrum für Lehre und Forschung, Basel, June 10-11, 2010.
- Der Wille zur „schlanken Stadt“: Übergewicht, Adipositas und Wahrheit in der Forschung zu „obesogenic environments“, 31.05.2010 – 01.06.2010, TA 10 Ethisierung der Technik und ihre Bedeutung für die Technikfolgenabschätzung. (Gemeinsam mit Martin Döring)
- Towards a Holistic Conception of Life? Epistemic presumptions and socio-cultural implications of systems biology. Lecture given at the kick-off Meeting of ELSAGEN-Initiative, Amsterdam, 27th of May, 2010.
- Infektion, Ethik und Gesellschaft: Interdisziplinärer Diskussions- und Forschungsbedarf. Vortrag im Rahmen des Workshops „Infektion und Gesellschaft“ AG Infektionsforschung, Akademie der Wissenschaften in Hamburg. Hamburg, 14.-15. Januar 2010.
- Prävention und Menschenbild: Eine Rahmenanalyse über präventive Maßnahmen in der Forschung zum Metabolischen Syndrom, 27.11. – 28.11-2009, 3. Nationaler Präventionskongress, Deutsches Hygienemuseum Dresden. (Gemeinsam mit Martin Döring)
- Leistungsbegrenzungen im Gesundheitswesen: Ethische Aspekte. Vortrag vor dem „Interdisziplinären Onkologischen Arbeitskreis“ onkologischer Fachärzte (IOAK). Hamburg, 1. September 2009.
- Gesellschaftliche Aspekte der „Individualisierten Medizin“. Vortrag vor dem Ausschuss für Bildung, Forschung und Technikfolgenabschätzung, Deutscher Bundestag. Beitrag zum Expertengespräch mit Diskussion des TAB-Zukunftsreports: Individualisierte Medizin und Gesundheitssystem. Deutscher Bundestag, Berlin, 27. Mai 2009.
- Jenseits der Genetik? Perspektiven & Probleme einer neuen system-biologischen Konzeptualisierung des Menschen. Vortrag auf der Tagung „Politische Anthropologie & neue Biowissenschaften“. IFK, Internationales Forschungszentrum Kulturwissenschaften. Reichsratsstraße 17, Wien, 12.-14. März 2009.
- Prädiktive Genetik im Spannungsfeld von selbst bestimmter Lebensführung und Gesundheitsverantwortung. Vortrag im Rahmen des Studium Generale „Themenschwerpunkt „Biologisch determiniert? Menschsein zwischen Zwang und Autonomie“, Universität Mainz, 12. Januar 2009.

4. Gutachtertätigkeit bzw. Teilnahme an wiss. Beratergremien in den letzten 5 Jahren

Mitglied in Wissenschaftlichen Beratergremien:

- Begutachtung von Anträgen der BMBF-Ausschreibung „Internationale Klausurwochen auf dem Gebiet der ethischen, rechtlichen und sozialen Aspekte der modernen Lebenswissenschaften“, vom 10.12.2013. Berlin, 23. Mai 2014.
- Member of the international expert review panel for the evaluation of the Helmholtz Research-Programme “Technology, Innovation and Society”. February 2014. (Teilnahme an Vorevaluation; bei On-site Evaluation verhindert).
- Gutachterin für die Alexander von Humboldt-Stiftung für die Vergabe des Wilhelm Bessel-Forschungspreises. Januar 2014.
- Gutachterin für die Alexander von Humboldt-Stiftung für die Vergabe des Wilhelm Bessel-Forschungspreises. April 2013.
- Gutachterin für die Alexander von Humboldt-Stiftung für die Vergabe des Anneliese Maier Forschungspreises. Oktober 2012.
- Appointment as an assessor for a Higher Doctorate (DLitt) of the University of Nottingham by the University’s Council. Submission of an assessment document. August 2011.
- Mitglied der Berufungskommission W2-Professur „Mikrosoziologie“. Carl von Ossietzki Universität Oldenburg, Fakultät I, Bildungs- und Sozialwissenschaften. SS 2011/WS 2011/12.
- Österreichische Forschungsförderungsgesellschaft (FFG). Mitglied der Jury für Forschungsanträge im Rahmen des Programms „Research Studios Austria“ (2. Ausschreibung). Vorbegutachtung und Jurysitzung im „C3 - Centrum für Internationale Entwicklung“ der Universität Wien. Wien, 28. und 29. Juni 2011.
- Midterm review of the Center for Society and Genomics (CSG, Radboud University Nijmegen) as a member of the Evaluation Committee. Utrecht, The Netherlands, March 22-23, 2011.
- Antragsbegutachtung im Rahmen des Österreichischen Forschungsprogramms „Sparkling Science“ (2. Förderschiene) Juli 2009.
- Vergleichendes Gutachten zu den Kandidaten/innen für die Professur (W2) für Theorie und Ethik der Biowissenschaften am Institut für Medizin- und Wissenschaftsgeschichte der Technisch-Naturwissenschaftlichen Fakultät (TNF) der Universität zu Lübeck, April 2009.

Peer Review für wissenschaftliche Zeitschriften

- Science and Public Policy
- Genomics, Society and Policy
- Community Genetics
- New Genetics and Society
- Journal of Medical Ethics

5. Vorträge im Rahmen von Öffentlichkeitsarbeit/Erwachsenenbildung außerhalb der Hochschule (seit 2009)

- Wie ändert sich die Gesellschaft, wenn aus Risikowissen Risikogruppen werden? Beitrag im Rahmen des Diskussionsforums „Vom klugen Umgang mit medizinischem Wissen. Leben zwischen Sorge und Gelassenheit.“ 34. Evangelischer Kirchentag in Hamburg. 2. Mai 2013.
- Gentherapie – Das ewige Versprechen? Beitrag zur Podiumsdiskussion im Rahmen des Journalistenkollegs „Tauchgänge in die Wissenschaft“. Veranstalter: Leopoldina, Nationale Akademie der Wissenschaften und Robert Bosch-Stiftung. EMBL Heidelberg. Heidelberg, 17. November 2012.
- Wie werden wir morgen leben? Brauchen wir eine neue Verantwortungsethik in Bezug auf das Leben? Vortrag im Rahmen des Königsteiner Forums. Königstein, 11. Juni 2012.
- Mischwesen für die Forschung? Vortrag im Rahmen des „Grünen Salons“, Wie weit darf Wissenschaft gehen? Über Grenzen und Schnittstellen von Mensch-Tier / Mensch-Maschine. UMDENKEN, Heinrich Böll Stiftung Hamburg. Hamburg, 29. November 2011.
- Stammzellen in Forschung und Therapie: Problematische Grenzbereiche. Vortrag im Rahmen der Tagung: „Hoffnungsträger Stammzellen?“ der Evangelischen Akademie Villigst, in Kooperation mit dem Kompetenznetzwerk Stammzellforschung NRW. Schwerte, 4.-6. 11. 2011.
- Genomtests für Jedermann? Beitrag auf der Veranstaltung: Das 1000 Dollar Genom. 39. ZEIT FORUM WISSENSCHAFT. Veranstalter: Wochenzeitung DIE ZEIT und die Zeit-Stiftung Ebelin und Gerd Bucorius. Veranstaltungsort: Berlin-Brandenburgische Akademie der Wissenschaften. Berlin, 18. Oktober 2010.
- Biobanken als Ressource für die Wissensproduktion. Vortrag auf der Fachtagung: „Genetisches Wissen“. Evangelische Akademie Sachsen-Anhalt, Wittenberg, 26. Juni 2009.
- Gentechnik und Gendiagnostik. Vortrag vor dem Schülerparlament in der Hamburgischen Bürgerschaft. Universitätsklinikum Hamburg Eppendorf, Hamburg, 25. November 2009.

6. Beiträge im Bereich der Politikberatung (seit 2009)

6.1 Mitglied der Gendiagnostik-Kommission (seit November 2009; Wiederberufung in 2012)

Einsetzungsgrundlage der Gendiagnostik-Kommission §23 Gendiagnostikgesetz (GenDG). Die Gendiagnostik-Kommission hat den Auftrag, in Richtlinien den Stand von Wissenschaft und Technik festzulegen. Die Kommission tagt alle drei Monate. Hinzu kommen drei bis vier Arbeitsgruppensitzungen pro Jahr. Teilnahme an ca. ¼ aller Sitzungen.

6.1 Mitglied im Deutschen Ethikrat (2008 – 2012) sowie im Nationalen Ethikrat (2001 – 2008)

Grundlage der Arbeit des *Deutschen Ethikrates* ist das „Gesetz zur Einrichtung des Deutschen Ethikrats“ (Ethikratgesetz - EthRG). Er ist ein „unabhängiger Sachverständigenrat“ (§1 EthRG). Zu seinen Aufgaben (§ 2) gehören insbesondere die Information der Öffentlichkeit und Förderung der Diskussion in der Gesellschaft unter Einbeziehung der verschiedenen gesellschaftlichen Gruppen; die Erarbeitung von Stellungnahmen sowie von Empfehlungen für politisches und gesetzgeberisches Handeln; sowie die Zusammenarbeit mit nationalen Ethikräten anderer Staaten und internationalen Organisationen. Die Mitglieder werden durch den Präsidenten des Bundestages berufen.

Der *Nationale Ethikrat* wurde auf der Grundlage eines Beschlusses des Kabinetts eingerichtet und die Mitglieder durch den damaligen Bundeskanzler der Bundesrepublik Deutschland berufen. Beide

Ethikräte arbeiteten bzw. arbeiten unabhängig. Die Mitglieder üben ihr Amt persönlich und unabhängig aus.

Beide Gremien tag(t)en regelmäßig einmal monatlich. Hinzu kommen/kamen Arbeitsgruppensitzungen ein- bis zweimal pro Monat. Teilnahme von 2001 bis 2012 an praktisch allen regulären Sitzungen und relevanten Arbeitsgruppensitzungen (durchschnittlich zweimal pro Monat, zumeist in Berlin).

6.2 Mitglied im Internationalen Ausschuss für Bioethik der UNESCO (2002 – 2009)

Der Internationale Ausschuss für Bioethik (International Bioethics Committee, IBC) besteht aus 36 unabhängigen Sachverständigen aus unterschiedlichen Disziplinen und Regionen der Welt. Sie werden *ad personam* auf Vorschlag der Regierungen der Mitgliedsländer durch den Direktor der UNESCO berufen. Das IBC beobachtet den Fortschritt der Lebenswissenschaften und seine Anwendungen und setzt sich dafür ein, dass sie in Übereinstimmung mit den Menschenrechten und unter Respektierung der Menschenwürde stattfinden. Die besondere Aufgabe des IBC besteht in der Entwicklung internationaler Deklarationen zur internationalen Etablierung bioethischer Normen.

Teilnahme erfolgte an allen regulären Sitzungen (einmal pro Jahr). Hinzu kamen ein bis zwei Arbeitsgruppen-Sitzungen pro Jahr.

6.3 Anhörungen in Ausschüssen des Deutschen Bundestags (seit 2009)

- 25.05.2011: Ausschuss für Bildung, Forschung und Technikfolgenabschätzung. Öffentliche Anhörung zum Thema „Humanbiobanken“. Stellungnahme und Diskussion.
- 25.05.2011: Ausschuss für Gesundheit des Deutschen Bundestages. Öffentliche Anhörung zu drei Gesetzesentwürfen zur Regelung der Präimplantationsdiagnostik. Stellungnahme und Diskussion.
- 27.05.2009: Ausschuss für Bildung, Forschung und Technikfolgenabschätzung des Deutschen Bundestages. Expertengespräch mit Diskussion zum TAB-Zukunftsreport: „Individualisierte Medizin und Gesundheitssystem. Stellungnahme und Diskussion.
- 21.01.2009: Ausschusses für Gesundheit des Deutschen Bundestages. Öffentliche Anhörung zum Gesetzentwurf der Bundesregierung - Entwurf eines Gesetzes über genetische Untersuchungen bei Menschen (Gendiagnostikgesetz – GenDG). Stellungnahme und Diskussion.

6.4 Weitere Beiträge im Bereich der Politikberatung (seit 2009)

- Public Health Genomics. Policy Hearing. Lecture and discussion. Portuguese Parliament, 18 January 2014.
- Mensch-Tier-Mischwesen in der Forschung. Vorstellung und Diskussion der Stellungnahme des Deutschen Ethikrates. Vortrag vor der „Hamburger Kommission für Fragen der Gentechnik“. Hamburg, 21. Juni 2012.
- Vortrag, Stellungnahme und Diskussion zur Präimplantationsdiagnostik. Österreichische Bioethik-Kommission des Bundeskanzleramts, Wien, 5. Dezember 2011.
- Schlussfolgerungen aus dem Urteil des Bundesgerichtshofes vom 6. Juli 2010 zur strafrechtlichen Bewertung der Durchführung einer PID. Informationsgespräch zu PID der Arbeitsgruppen Gesundheit, Familie, Senioren, Frauen und Jugend sowie Bildung und Forschung der SPD-Bundestagsfraktion. Deutscher Bundestag, Jakob-Kaiser-Haus, 14. Dezember 2010.
- Begrenzbarkeit der PID auf schwere Erkrankungen ist zweifelhaft. Beitrag im Rahmen eines fraktionsübergreifenden Expertengesprächs zu den ethischen, gesellschaftspolitischen,

medizinischen und rechtlichen Aspekten eines Verbotes der Präimplantationsdiagnostik. Deutscher Bundestag, 30. November 2010.

- Technikfolgenabschätzung in der Biomedizin. Beitrag zur Diskussionsveranstaltung „Denn sie wissen, was sie tun. Diskussionen über den Nutzen und die Nutzung wissenschaftlicher Politikberatung“ im Rahmen der Festveranstaltung: 20 Jahre wissenschaftliche Politikberatung Technikfolgenabschätzung beim Deutschen Bundestag. Berlin, 29. September 2010.
- Neuere Entwicklungen in der Reproduktionsmedizin. Impulsreferat, gehalten vor dem Deutschen Ethikrat (öffentliche Sitzung). Berlin, 22. Juli 2010

7. Publikationen

Bücher (Monografien und Herausgeberschaften)

Kollek, R. & Döring, M. (eds.) Philosophical and social assessment of systems and synthetic biology. Bielefeld: transcript Verlag. (Forthcoming, December 2014)

Döring, M. & Kollek, R. (eds.) Emerging Diseases. Structure, Controversy and Change in the Scientific Constitution of Disease Patterns. Transcript: Bielefeld. 244 Seiten. (Forthcoming)

Brüninghaus, A.; Döring, M.; Kollek, R.; Petersen; I. (i.E.): Contextualising systems biology: Presumptions and implications of a new approach in biology. New York: Springer Verlag.

Ethical and Legal Requirements for Transnational Genetic Research. C.H. Beck, Hart, Nomos: München, 2010 (gemeinsam mit Nikolaus Forgó, Marian Arning, Tina Kruegel, Imme Petersen). 141 Seiten. Englisch.

Analyse und Klassifikation von Biobanken: Strukturen – Elemente – Prozesse. Teilprojekt 1 des BMBF geförderten Projektverbundes: Datentreuhänderschaft in der Biobank-Forschung, bdc/Audit (Biobank Data Custodianship/Audit Methodology & criteria). Universität Hamburg Forschungsschwerpunkt Biotechnik, Gesellschaft und Umwelt. 1. Auflage 2009. Gemeinsam mit Rainer Paslack. 212 Seiten.

Der medizinische Blick in die Zukunft. Gesellschaftliche Implikationen prädiktiver Gentests. Campus: Frankfurt a.M., 2008 (gemeinsam mit Thomas Lemke)

Pharmakogenetik: Implikationen für Patienten und Gesundheitswesen. Anspruch und Wirklichkeit der ‚individualisierten Medizin‘. Nomos, Baden-Baden, 2004. (Gemeinsam mit Günter Feuerstein, Mechtild Schmedders und Jan van Aken).

Methoden zur Erfassung ethischer Aspekte und gesellschaftlicher Wertvorstellungen in Kurz-HTA-Berichten – eine internationale Bestandsaufnahme. Health Technology Assessment. Schriftenreihe des DIMDI: Köln, 2003. (Gemeinsam mit Sigrid Droste und Ansgar Gerhardus).

Gentechnik und Krankenversicherung. Neue Leistungsangebote im Gesundheitssystem. Nomos: Baden-Baden, 2002 (gemeinsam mit Günter Feuerstein und Thomas Uhlemann).

Konfiguration des Menschen. Biowissenschaften als Arena der Geschlechterpolitik. Leske + Budrich: Opladen, 2002 (Herausgegeben gemeinsam mit Ellen Kuhlmann).

Präimplantationsdiagnostik. Embryonenselektion, weibliche Autonomie und Recht. Francke-Verlag: Tübingen, 2000. (Zweite Auflage 2002)

Fortschritt wohin? Wissenschaft in der Verantwortung - Politik in der Herausforderung. Agenda-Verlag, Münster, 1994 (Herausgegeben gemeinsam mit Hans-Joachim Fischbeck).

Wissenschaft als Kontext - Kontexte der Wissenschaft. Junius Verlag, Hamburg. 1993. (gemeinsam mit Wolfgang Bonß und Rainer Hohlfeld).

Die ungeklärten Gefahrenpotentiale der Gentechnologie. J. Schweitzer Verlag, München. 1986 (gemeinsam mit Beatrix Tappeser und Günter Altner).

Gen Technologie: Die neue soziale Waffe. Hamburg: Konkret Verlag. 1985. (2., erweiterte Auflage 1987) (gemeinsam mit Friedrich Hansen).

Artikel in Zeitschriften und Werken mit Peer-Review

Döring, Martin/Kollek, Regine (submitted): From Fat to Slim City: The Language of Fat in Research on Obesogenic Environments, in: Special Issue on Food and Society, Biosocieties.

Petersen, I.; Desmedt, C.; Harris, A.; Buffa, F.; Kollek, R. (in print): Informed Consent, Biobank Research and Locality: Perceptions of Breast Cancer Patients in Three European Countries. In: Journal of Empirical Research on Human Research Ethics, 2014, 9(3).

Petersen, I.; Desmedt, C.; Harris, A.; Buffa, F.; Kollek, R. (in print): Comprehension and Expectations of Breast Cancer Patients Regarding Consent for Research on Tumor Tissue: Similarities and Differences in Three European Countries. In: Journal of Empirical Research on Human Research Ethics, 2014, (9)3.

Petersen, I.; Spix, C.; Kaatsch, P.; Graf, N.; Janka, G.; Kollek, R. (2013): Parental Informed Consent in Pediatric Cancer Trials: A Population-based Survey in Germany. In: Pediatric Blood & Cancer 60 (3), S. 446–450.

Kollek, R.; Petersen, I. (2011): Disclosure of research results in clinico-genomic cancer trials: Challenges, classification, and criteria for decision-making. In: Journal for Medical Ethics 37 (5), S. 271–275.

Kollek, R. (2013): Gentechnik. In: Armin Grunwald (Hrg.): Handbuch Technikethik. J.B. Metzler, Stuttgart, Weimar, S. 279-287.

Kollek, (2013): Der normative Status genetischer Informationen. In: Heribert M. Anzinger, Kay Hamacher, Stefan Katzenbeisser (Hrg.): Schutz genetischer, medizinischer und sozialer Daten als multidisziplinäre Aufgabe. Springer, Heidelberg etc., S. 3-20. (ISBN 978-3-642-34740-5)

Kollek, R.; Döring, M.; Petersen, I.; Brüninghaus, A.; Kastenhofer, K.; Torgersen, H. (2011): Systembiologie: Implikationen für Wissenschaft und Gesellschaft. In: Technikfolgenabschätzung - Theorie und Praxis 20 (1), S. 60–64.

Kollek, R. (2013): Ethik der Technikfolgenabschätzung in Medizin und Gesundheitswesen: Herausforderungen für Theorie und Praxis. In: Alexander Bogner (Hrg.): Ethisierung der Technik - Technisierung der Ethik. Nomos, Baden-Baden, S. 199-214. (ISBN 978-3-8487-0181-0)

Kollek, R. & Döring, M. (2012): Science- und/oder Technology-Assessment? Einführung in den Schwerpunkt. Technikfolgenabschätzung – Theorie und Praxis, 21(2): 4-9. ISSN 1619-7623

Kollek, R. (2012): Systembiologie als Nexus zwischen Genen und Gesundheit? TA-Implikationen konzeptioneller Innovation in den Lebenswissenschaften. Technikfolgenabschätzung – Theorie und Praxis, 21(2): 21-28. ISSN 1619-7623

Kollek, R. (2012): Biobanken als techno-normative Systeme. In: Michael Decker, Armin Grunwald, Martin Knapp (Hrg.): Der Systemblick auf Innovation. Technikfolgenabschätzung in der Technikgestaltung. Edition sigma: Berlin, S. 149-157.

Kollek, Regine (2012): Individualisierung der Medizin: medizinteoretische und gesellschaftliche Implikationen eines ambivalenten Leitbilds. Z. Evid. Fortbild. Qual. Gesundh.wesen (ZEFGQ), 106(1):40-5.

Beusmann, V. & Kollek, R. (2012): Simulation von TA-Verfahren in der Lehre: Konsensus-Konferenz zur Genetischen Diagnostik. In: Marc Dusseldorp & Richard Beecroft (Hrg.): Technikfolgen-

abschätzung lehren. Bildungspotenziale transdisziplinärer Methoden. Springer VS, Wiesbaden, S. 211-223. (ISBN: 978-3-531-17908-7)

Kollek, R., Döring, M., Petersen, I., Brüninghaus, A., Kastenhofer, K., Torgersen, H. (2011): Systembiologie: Implikationen für Wissenschaft und Gesellschaft. Technikfolgenabschätzung – Theorie und Praxis, TATuP 20(1): 60-64

Kollek, R. & Petersen, I. (2011): Disclosure of research results in clinico-genomic cancer trials: Challenges, classification, and criteria for decision-making. *Journal of Medical Ethics*, 37 (5): 271-275. <http://jme.bmj.com/content/37/5/271.long> (Impact factor: 1.206)

Kollek, R. (2010): Prädiktive genetische Tests als Instrument der Krebsprävention. Empirische Befunde und ethische Herausforderungen. *Prävention. Zeitschrift für Gesundheitsförderung*. 33(4): 121-124.

Beusmann, Volker, Kollek, Regine (2009): Lehre zur Technikbewertung in den Lebenswissenschaften. *Technikfolgenabschätzung – Theorie und Praxis*, TATuP 18(3): 41-47.

Kollek, R. (2009): Article 6: Consentement, in: Ten Have HAMJ, Jean MS (eds.): UNESCO : la Déclaration universelle sur la bioéthique et les droits de l'homme. Histoire, principes et application. Paris, UNESCO Publishing, Ethics Series, pp 131-148.

Kollek, R. (2009): Informed consent. Comment on Article 6, in: Ten Have HAMJ, Jean MS (eds.): Universal Declaration on Bioethics and Human Rights. Background, principles and application. Paris: UNESCO Publishing. Ethics series, pp 123-138.

Graf, N; Desmedt, C; Buffa, F; Kafetzopoulos, D; Forgó, N; Kollek, R; Hoppe, A; Stamatakis, G; Tsiknakis, M. (2008): Post-genomic clinical trials – the perspective of ACGT. *Ecancermedicalsecience*. (Open access cancer journal from the European Institute of Oncology). Vol. 1, Article Number: 66, DOI: 10.3332/eCMS.2007.66. Received: 21/01/2008, published: 21/01/2008.

Luttenberger, N; Kollek, R; Reischl, J; Stürzebecher, S. (2006): Design of Individual Donor Feedback Processes in Biobank Research. In: Hochberger, C., Liskowsky, R. (eds.), *Lecture Notes in Informatics (LNI)*, Volume P-93, Proceedings of the Jahrestagung der Gesellschaft für Informatik. Gesellschaft für Informatik, Bonn 2006, pp 722-728.

Kollek, R.; van Aken, J.; Feuerstein, G.; Schmedders, M. (2006): Pharmacogenetics, adverse drug reactions and public health. *Community Genetics* 9:50-54.

Kollek, R (2005): From chance to choice? Selbstverhältnis und Verantwortung im Kontext biomedizinischer Körpertechniken. In: Bora, A., Decker, M., Grunwald, M. Renn, O. (Hrg.): *Technik in einer fragilen Welt. Die Rolle der Technikfolgenabschätzung*. edition sigma: Berlin, S. 79-90. (ISBN 3-89404-937-5)

Van Aken, J.; Johannsen, S.; Kollek, R. (2004): Die Terror-Angst und ihre Folgen. *Deutsches Ärzteblatt* 101(45): A3014-A3016.

Kollek, R. (2004): BioMedical Technology Assessment: modulare Folgenerfassung und perspektiven-sensitive Bewertung biomedizinischer Innovationen. *Technikfolgenabschätzung: Theorie und Praxis*. 13:3, 85-88. (<http://www.itas.fzk.de/tatup/043/koll04a.pdf>)

Kollek, R. (2004): Mind Metaphors. *Neurosciences and Ethics*. In: Rees, D. & Rose, S. (eds.): *The New Brain Sciences. Perils and Prospects*. Cambridge University Press: Cambridge, pp 71-87.

van Aken, J.; Johannsen, S.; Kollek, R. (2004): Biosecurity must be internationally supervised. *Nature* 431:17

Kollek, R. (2004): Setting the boundaries for prenatal testing. In: Galjaard H & Noor LHW (eds.): *Prenatal Testing. New Developments and Ethical Dilemmas*. Science and Ethics Advisory Committee. Royal Netherlands Academy of Arts and Sciences. Amsterdam 2004, pp 50-53.

- van Aken, J., Schmedders, M., Feuerstein, G. & Kollek, R. (2003): Klinische Relevanz pharmakogenetischer Testverfahren. *Medizinische Genetik* 15: 377-384.
- Schmedders, M., van Aken, J., Feuerstein, G. & Kollek, R. (2003): Individualized Pharmacogenetic Therapy: A Critical Analysis. *Community Genetics* 6: 114-119.
- Kollek, R. (2003): Reprogenetics: visions of the future. In: Cooper, David N., editor-in-chief. *Nature Encyclopedia of the Human Genome*. New York: Nature Publishing Group; pp 27-31.
- van Aken, J., Schmedders, M., Feuerstein, G. & Kollek, R. (2003): Prospects and Limits of Pharmacogenetics. The Thiopurine Methyl Transferase (TPMT) Experience. *American Journal of Pharmacogenomics* 3(3): 149-155.
- Feuerstein, G., Kollek, R., Schmedders, M. & van Aken, J. (2003): Irreführende Leitbilder. Zum Mythos der Individualisierung durch pharmakogenetische Behandlungskonzepte. *Ethik in der Medizin* (15)77-86.
- Kollek, R. (2003): Früherkennung: Ist Information ein Wert an sich? Evaluation genetischer Screenings. *Medizinische Klinik* 98:233-236.
- Kollek, R. (2003): Nähe und Distanz: komplementäre Perspektiven der ethischen Urteilsbildung. In: Düwell, M. & Steigleder, K. (Hrg.) *Bioethik: Eine Einführung*. Suhrkamp: Frankfurt a.M., S. 230-237.
- Feuerstein, G. & Kollek, R. (2001): Vom genetischen Wissen zum sozialen Risiko: Gendiagnostik als Instrument der Biopolitik. In: *Aus Politik und Zeitgeschichte*. Beilage zur Wochenzeitung „Das Parlament“, Bd. 27, S. 26-33.
- Feuerstein, G. & Kollek, R. (2000): Risikofaktor Prädiktion. Unsicherheitsdimensionen diagnostischer Humanexperimente am Beispiel prädiktiver Brustkrebstests. In: *Jahrbuch Wissenschaft und Ethik*. Berlin: de Gruyter, S. 91-115.
- Kollek, R. (2000): Technicalization of Human Procreation and Social Living Conditions. In: H. Haker, Beyleveld, D. (eds.): *Ethics in Genetics in Human Procreation*. Ashgate / Aldershot, pp 139-162.
- Kollek, R. (2000): Wie weit darf die Gentechnologie gehen? In: *Brockhaus Mensch, Natur, Technik. Technologien für das 21. Jahrhundert*. Leipzig, Mannheim: Brockhaus, S. 113-119.
- Kollek, R. & Feuerstein, G. (1999): Bioethics and Antibioethics in Germany: A Sociological Approach. *International Journal of Bioethics* 10(3): 11-20.
- Kollek, R. (1999): Vom Schwangerschaftsabbruch zur Embryonenselektion? Expansionstendenzen reproduktionsmedizinischer und gentechnischer Leistungsangebote. *Ethik in der Medizin*, Band 11, Suppl. 1, S. 121-124.
- Kollek, R. (1998): Individuelle Entscheidung im gesellschaftlichen Kontext. Kommentar zu Gerhard Wolff : „Psychologische Aspekte genetischer Beratung“. *Journal für Psychologie*, Jahrg. 6, Heft 3, S. 17-20.
- Kollek, R. (1998): Klonen ist Klonen - oder nicht? Warum der erste Menschenklon nicht die Gestalt ist, an der sich die Urteilsfindung orientieren muß. In: Ach, J.S.; Brudermüller, G.; Runtenberg (Hrg.): *Hello Dolly? Klonierung von Menschen und Tieren*. Frankfurt: Edition Suhrkamp, Reihe: Standpunkte, S. 19-45.
- Kollek, R. (1998): Über Fortschritte der Reproduktionsmedizin und die Schwierigkeit, um Achtzeller zu trauern. *Psychosozial* 21 Jg., Heft 71, S. 49-57. Neuabdruck in: *Die Hebamme* 12 (1999), 98-103.
- Kollek, R. (1998): Schutz der Embryos, Freiheit der Forscher. *Gegenworte*. Zeitschrift für den Disput über Wissen. Hrg. von der Berlin-Brandenburgischen Akademie der Wissenschaften. 1. Heft, Frühjahr 1998, S. 52-56. Neuabdruck unter dem Titel: *Schutz der Embryos, Freiheit der Forscher*. Fortpflanzungsmedizin im Widerstreit konkurrierender Grundrechte. In M. Emmrich (Hrg.): *Im Zeitalter der Bio-Macht* (S. 125-137). Mabuse-Verlag: Frankfurt a.M., 1999.

Kollek, R. (1996): Moderne Gendiagnostik - was folgt? Editorial zur genetischen Diagnostik. Hamburger Ärzteblatt, September 1996, S.539.

Kollek, R. (1995): Ambiguous Genes. Commentary on Patenting. Biotechnology and Development Monitor, No. 23, June 1995, p.24.

Bonß, W., Hohlfeld, R., Kollekt, R. (1994): Vorüberlegungen zu einem kontextualistischen Modell der Wissenschaftsentwicklung. Deutsche Zeitschrift für Philosophie, Berlin, Jahrg. 42. Heft 3, S. 439-454.

Artikel in Sammelbänden und Zeitschriften

Bora, Alfons & Kollekt, Regine (2011): Der Alltag der Biomedizin – Interdisziplinäre Perspektiven. In: Sascha Dickel, Martina Franzen, Christoph Kehl (Hg.): Herausforderung Biomedizin. Gesellschaftliche Deutung und soziale Praxis. Bielefeld: [transcript], S. 11-42

Kollekt, R. (2011): Biobanken – Medizinischer Fortschritt und datenschutzrechtliche Probleme. In: Thorsten Moos, Jörg Niewöhner, Klaus Tanner (Hg.): Genetisches Wissen. Formationen und Übersetzungen zwischen Wissenschaft und Gesellschaft. St. Ingbert: Röhrig Universitätsverlag, S. 177-192. (Nachdruck aus der Zeitschrift „vorgänge“, Heft 4/Dezember 2008, S. 59-69)

Lemke, Thomas & Kollekt, Regine (2011): Hintergründe, Dynamiken und Folgen der prädiktiven Diagnostik. In: Willy Viehöver und Peter Wehling (Hg.): Entgrenzung der Medizin. Von der Heilkunst zur Verbesserung des Menschen? Bielefeld: [transcript], S. 157-188. ISBN 978-3-8376-1319-3.

Döring, Martin/Kollekt, Regine (2010): Wissenschaft, Fettleibigkeit und das Metabolische Syndrom. Zur Konstruktion eines Syndromkonzepts. in: Heintze, Christoph (Hrg.): Adipositas und Public Health. Rahmenbedingungen, interdisziplinäre Zugänge und Perspektiven für erfolgreiche Präventionsstrategien. Juventa Verlag: Weinheim. S. 153-176.

Kollekt, R. (2008): Biobanken – medizinischer Fortschritt und datenschutzrechtliche Probleme. Vorgänge Heft 4/Dezember 2008, S. 59-69

Kollekt, R. & Lemke, T. (2007): Entwicklung von Angebot und Nachfrage prädiktiver genetischer Tests: Szenarien und Determinanten. Gesundheit und Gesellschaft/Wissenschaft, 4/2007: 7-13.

Kollekt, R., Sauter A., Hennen L. (2007) Pharmakogenetik – Stand und Perspektiven: Aktualisierte Synopse europäischer Studien. ärztliches journal neurologie/psychiatrie 8(4):38.

Kollekt, R. (2007): Gesellschaftliche Konsequenzen der prädiktiven Gendiagnostik. In: AOK-Bundesverband (Hrg.). Prädiktive Gentests in der Medizin. Vom richtigen Umgang mit Wissen und Nichtwissen. S. 29-45.

Kollekt R (2006): Die allgemeine Erklärung über Bioethik und Menschenrechte der UNESCO – Schritte zur internationalen Verständigung über bioethische Prinzipien. In: Kursbuch Biopolitik, Vol. 3, 3. Jahrg. 2006, Biocom AG: Berlin.

Kollekt R (2006): Ethische und gesellschaftliche Herausforderungen im Umgang mit Demenz. In: Nationaler Ethikrat (Hrg.): Altersdemenz und Morbus Alzheimer. Medizinische, gesellschaftliche und ethische Herausforderungen. Berlin, S. 11-16.

Kollekt R (2006): Schritte zur internationalen Verständigung über bioethische Fragen. In: Deutscher UNESCO-Kommission (Hrg.): Allgemeine Erklärung über Bioethik und Menschenrechte. Wegweiser für die Internationalisierung der Bioethik. Köllen Druck und Verlag: Bonn, S. 37-49.

Kollekt, R. (2005): Pharmakogenetik: Leistungspotenziale und Grenzen. Soziale Medizin 3/2005, 57-61.

Kollekt, R. (2005): Medizin zwischen Machbarkeit und Moral. In: R. Runge & E. Nagel (Hrg. im Auftrag des Deutschen Evangelischen Kirchentages): Wie können wir glauben? Wie können wir leben? Wie sollen wir handeln? Gütersloher Verlagshaus: Gütersloh, S. 82-86

- Kollek, R (2004): Ethik genetischer Prävention. *Forum Public Health*. 12(45): 8-9.
- Kollek, R. (2004): Gentests und prädiktive Medizin – eine Herausforderung für die Allokation im Gesundheitswesen. In: Sigrid Graumann & Katrin Grüber (Hrsg.): *Patient – Bürger – Kunde? Ethische Aspekte des Gesundheitswesens*. Lit-Verlag: Münster, S. 101-113.
- Kollek, R. (2003): Datenschutz – DNA-Analysedaten: Welche Informationen liefern molekularbiologische Untersuchungen des menschlichen Erbmaterials? In: *Die Landesbeauftragte für den Datenschutz Nordrhein-Westfalen (Hrg.)*. *Der gläserne Mensch. DNA-Analysen, eine Herausforderung für den Datenschutz*. Düsseldorf, S. 15-28.
- Feuerstein, G.; Kolle, R. (2003): Die Bewertung genetischer Screenings. Zum Problem verdeckter Werturteile, konzeptioneller Beliebigkeit und methodischer Spielräume in sogenannten Screening-Ratios. *Zeitschrift für ärztliche Fortbildung und Qualitätssicherung*. Nr. 97:47-51.
- Kollek, Regine/Schneider, Ingrid (2003): Ausgeblendete Fakten und verschwiegene Interessen. Zur Stammzelledebatte in Deutschland. In: Schwank, Alex (Hrg.): *Stammzellen-Monopoly. Keine Patente auf Leben*. Zürich: Edition 8, S. 92–104.
- Kollek, R.; Feuerstein, G., Schmedders, M., van Aken, J. (2002): Pharmacogenetics: Implications for patients and the health care system. In: *Progress Report 1999-2002*. Published by the German Human Genome Project: Berlin, pp 30-31.
- Feuerstein, R., Kolle, R. (2002): Ethics of Screening-Ratios - methodological problems, unsolved normative conflicts and starting points of an appropriate evaluation of genetic screening. In: *Progress Report 1999-2002*. Published by the German Human Genome Project: Berlin, pp 32-33.
- Kollek, R. (2002): Fragile Kodierung – Genetik und Körperverständnis. In: Kuhlmann, E. & Kolle, R. (Hrg.): *Konfiguration des Menschen. Biowissenschaften als Arena der Geschlechterpolitik*. Leske + Budrich: Opladen, S. 109-120.
- Kuhlmann, E & Kolle, R. (2002): Konfiguration des Menschen - Entwicklungen in den Biowissenschaften und feministische Theorien. In: Kuhlmann, E. & Kolle, R. (Hrg.): *Konfiguration des Menschen. Biowissenschaften als Arena der Geschlechterpolitik*. Leske + Budrich: Opladen, S. 8-19.
- Kollek, R. (2002): Innovation durch Grenzen: Ethische und soziale Leitlinien für die Forschung in Fortpflanzungsmedizin und Genetik. In: *Reprokult (Hrg.)*: *Gentechnik und Reproduktionsmedizin - Frauen zwischen Selbstbestimmung und gesellschaftlicher Normung*. Köln, S. 25-36.
- Kollek, R. (2002): Grenzüberschreitungen vorprogrammiert – Präimplantationsdiagnostik im Kontext von Fortpflanzungsmedizin und biomedizinischer Forschung. In: Härlein, J. et al. (Hrg.) *Medizin und Gewissen – wenn Würde ein Wert wäre* Mabuse-Verlag: Frankfurt a.M., S. 342-351.
- Kollek, R. (2001): Falsche Rechtfertigungen und vernachlässigte Alternativen. In: Graumann, Sigrid (Hrg.) *Die Genkontroverse. Grundpositionen*. Freiburg etc.: Herder, S. 148-156.
- Beusmann, V. & Kolle, R. (2001): Technikfolgenabschätzung und -bewertung der modernen Biotechnologie. In: *Biotechnologie 2001. Schleswig-Holstein Spezial*. Hrg.: ttz SH und Ministerium für Wirtschaft, Technologie und Verkehr des Landes Schleswig-Holstein. S. 94-99, 2001.
- Kollek, R. & Schneider, I. (2001): Verschwiegene Interessen. Die DFG-Position zur Stammzellforschung und der Streit um den Import embryonaler Zellen. *Süddeutsche Zeitung* Nr. 152 (S. 19, Feuilleton), 5. Juli 2001.
- Kollek, R. (2001): Der moralische Status des Embryos: eine interdisziplinäre Perspektive. In: *Fortpflanzungsmedizin in Deutschland*. Hrg.: Bundesministerium für Gesundheit. Schriftenreihe des Bundesministeriums für Gesundheit. Nomos: Baden-Baden. S. 47-51, 2001.
- Kollek, R. (2001): Präimplantationsdiagnostik : Implikationen und Alternativen. In: *Biotechnologische Verfahren und Möglichkeiten in der Medizin / Arndt, D. et al. (Hrsg.) [RKI-Schrift 1; Medizin & Wissen] – München : Urban & Vogel, S. 204-207*

Kollek, R. (2001): Präimplantationsdiagnostik: Belastungen für Frauen und Ausweitungstendenzen. Hamburger Ärzteblatt, Heft Nr. 4/01, S. 181-184.

Kollek, R. (2001): Von der Gentherapie zur Keimbahnmanipulation? Eine Bilanz aus zehn Jahren experimenteller Genübertragung am Menschen. Evangelische Theologie, Sonderheft „Bioethik“, S. 22-47.

Feuerstein, G., Kollek, R. & Uhlemann, T. (2001): Gentechnik: Den Fortschritt gestalten. Gesundheit und Gesellschaft. AOK-Forum für Politik, Praxis und Wissenschaft. S. 34-41.

Kollek, R. (2000): Präimplantationsdiagnostik: Juristische und gesellschaftliche Aspekte. Referate der öffentlichen Veranstaltung vom 6. Mai 2000 in Würzburg. Schriftenreihe der Juristen-Vereinigung Lebensrecht e.V. zu Köln, Nr. 17. Köln: Kölner Univ.-Verl., S. 39-53, 2000.

Kollek, R. (2000): Stand der gesellschaftlichen Diskussion zur Präimplantationsdiagnostik. In: Ärztekammer Berlin (Hrg.): Symposium Präimplantationsdiagnostik. Ärzte als Wegbereiter der Embryonenselektion? Kongressband, Berlin, 11. April 2000, S. 31-40.

Feuerstein, G., Kollek, R. & Kuhlmann, E. (2000): Ethik von Screening Rationalitäten – Methodische Probleme, ungelöste Wertkonflikte und mögliche Ansatzpunkte einer angemessenen Evaluation genetischer Screenings. DHGP Xpress 10: 12-13.

Feuerstein, G. & Kollek, R. (1999): Flexibilisierung der Moral. Zum Verhältnis von biotechnischen Innovationen und ethischen Normen. In: Honnegger, C., Hradil, S., Traxler, F.: Verhandlungen des deutschen Soziologentages. Kongreßband Teil 2 des Freiburger Kongresses der DGS, ÖGS und SGS, S. 559-574.

Feuerstein, G., Kollek, R. (1999): Bioethik: Moralpolitik im Prozeß biotechnischer Innovationen. Das Parlament. Themenheft: „Ethik in Wissenschaft und Technik“, 4. Juni 1999, S. 11.

Feuerstein, G., Kollek, R. (1999): DNA-Chips: Konsequenzen der Automatisierung von Gentests. Forum. Zeitschrift der deutschen Krebsgesellschaft (14), S. 203-208.

Kollek, R. & Feuerstein, G. (1999): „Wenn aus Gesunden Noch-Nicht-Kranke werden. Eine neue Technik revolutioniert die Medizin. In: Frankfurter Rundschau, Dokumentation, 17. Juli 1999, S. 10.

Kollek, R. (1999): Was heißt schon gesund? Zur Transformation des Krankheitsbegriffes durch genetische Diagnostik. In: T. Braun, M. Elstner (Hrg.): Gene und Gesellschaft. Deutsches Krebsforschungszentrum, Heidelberg, S. 95-108.

Kollek, R. (1998): Jenseits der guten Hoffnung. Vom Schwangerschaftskonflikt zur Embryonenselektion. In: Arbeitskreis Frauen und Gesundheit, Hampel, E. u.a. (Hrg.): Frauen und Gesundheit(en) in Wissenschaft, Praxis und Politik. Bern, Göttingen etc.: Verlag H. Huber, S. 220-235.

Kollek, R. (1998): Genetische Diagnostik im sozialen Kontext. In: Genwelten. Katalog zur gleichnamigen Ausstellung, Kunst- und Ausstellungshalle Bonn u.a., S. 89-94.

Feuerstein, G.; Kollek R. (1998): Bewertung biomedizinischer Technologien. Public Health Forum, 19, S. 11.

Kollek, R. (1997): Der Weg des Diskurses über die Risiken der Gentechnik. In: Bender, W. u.a. (Hrg.): Gentechnik in der Lebensmittelproduktion. Wege zum interaktiven Dialog. TUD-Schriftenreihe Wissenschaft und Technik, Darmstadt, S. 155-176.

Kollek, R. (1997): Risikokonzepte. Strategien zum Umgang mit Unsicherheit. In: Elstner, M. (Hrg.): Gentechnik, Ethik und Gesellschaft. Springer: Heidelberg, S. 123-140.

Kollek, R. (1997): Biologie. In: Niedersächsisches Ministerium für Wissenschaft und Kultur (Hrg.): Berichte aus der Frauenforschung. Perspektiven für Naturwissenschaften, Technik und Medizin. Hannover. S. 59-94.

Piper-Seier, I.; Becker-Schmidt, R.; Kollek, R. (1997): Forschungsperspektive: Intelligenz. In: Niedersächsisches Ministerium für Wissenschaft und Kultur (Hrg.): Berichte aus der Frauenforschung. Perspektiven für Naturwissenschaften, Technik und Medizin. Hannover. S. 325-354.

Mertsching, B.; Becker-Schmidt, R.; Becker, R.; Kollek, R.; Schücking, B. (1997): Forschungsperspektive: Information. In: Niedersächsisches Ministerium für Wissenschaft und Kultur (Hrg.): Berichte aus der Frauenforschung. Perspektiven für Naturwissenschaften, Technik und Medizin. Hannover. S. 357-401.

Kollek, R., Schücking, B.; Becker-Schmidt, R. (1997): Forschungsperspektive: Körper. In: Niedersächsisches Ministerium für Wissenschaft und Kultur (Hrg.): Berichte aus der Frauenforschung. Perspektiven für Naturwissenschaften, Technik und Medizin. Hannover. S. 405-430.

Kollek, R. (1996): The gene - that obscure object of desire. In: Baumann, Miges; Bell, Janet, Koechlin, Florianne; Pimbert, Michel (eds.) The Life Industry. Intermediate Technology Publications, London, S. 69-76.

Albrecht, S.; Bull, H.P.; Dürr, H.P.; Falter, A.; Fischbeck, H.J.; Hohlfeld, R.; Kankleit, E.; Kollek, R.; v. Weizsäcker, E.-U. (1996): Forschungsfreiheit öffentlich verantworten. Stellungnahme zur DFG-Denkschrift: "Forschungsfreiheit. Ein Plädoyer für bessere Rahmenbedingungen der Forschung in Deutschland. Hrg. von: Vereinigung Deutscher Wissenschaftler e.V., Berlin.

Kollek, R. (1996): Metaphern, Strukturbilder, Mythen. Zur symbolischen Bedeutung des menschlichen Genoms. In: Trallori, Lisbeth N. (Hrg.): Eroberung des Lebens. Technik und Gesellschaft an der Wende zum 21. Jahrhundert. Wien: Verlag für Gesellschaftskritik, 137-153.

Kollek, R. (1995): Die Landkarte des Menschen: Genotyp und Phänotyp. Text der Hörfunksendung zum Funkkolleg: "Technik: einschätzen - beurteilen - bewerten." In: C. Hubig, J. Albers (Hrsg.): Technikbewertung. Beltz, Quadriga: Weinheim, Berlin, S. 154-168.

Kollek, R. (1995): Zeit der Natur, Zeit der Kultur. Zum Verhältnis von Evolution, Züchtung und Gentechnik. Politische Ökologie, Sonderheft 8, München, S. 25-30. M. Schneider, K.A. Geißler, M. Held (Hrsg.).

Kollek, R. (1995): Wissenschaft und Wertewandel. Nachdenken über mögliche Folgen. In: Ansgar Klein (Hrsg.): Grundwerte in der Demokratie. Schriftenreihe Band 330, Bonn: Bundeszentrale für Politische Bildung, S. 140-143. (Sammelband auch erschienen unter dem Titel: Wertediskussion im vereinten Deutschland, Köln: BUND-Verlag.)

Kollek, R. (1995): Experiment oder Therapie? Zur Etablierung der experimentellen Gen-Übertragung als medizinisches Heilverfahren. Mittelweg 36, Zeitschrift des Hamburger Instituts für Sozialforschung, 5/1995, S. 83-92.

Kollek, R. (1994): Der Gral der Genetik. Das menschliche Genom als Symbol wissenschaftlicher Heilserwartungen des 21. Jahrhunderts. Mittelweg 36, Zeitschrift des Hamburger Instituts für Sozialforschung, 1/94, S. 5-14

Sonstige Veröffentlichungen

Kollek, Regine (2011): Für eine gesetzliche Regelung von Biobanken und Biobankforschung. In: Transkript. Life Sciences-Magazin. 5:26 [ISSN 1435-5272] BIOCOM Media GmbH, Berlin

Kollek, Regine (2011): Stellungnahme zum Thema „Biobanken“. Anhörung vor dem Ausschuss für Bildung, Forschung und Technikfolgenabschätzung des Deutschen Bundestags. Mittwoch, den 25. Mai 2011

Kollek, R. (2010) Humanbiobanken für die Forschung. Der Regelungsvorschlag des Deutschen Ethikrates. Forum 25: 12-15.

Kollek, R (2009): "Gesellschaftliche Aspekte der „Individualisierten Medizin“. Pro Gesundheit. Mitteilungsblatt der Selbsthilfeinitiative HFI e.V. Nr.9, 2009, S. 2-4.

Kollek, R. (2007): Biobanken und Datenschutz im Dienst der Forschung. UKE news 4/2007: 16.

Kollek, R. (2005): Bewertung des Fortschritts braucht externe Maßstäbe. In: Bündnis 90/Die Grünen (Hrg.): Fortschritt verstehen- Fortschritt verantworten. Biomedizin, Politik und gesellschaftliche Verantwortung. Bundestagsfraktion Bündnis 90/Die Grünen, Berlin, S. 30-33.

Schmedders, M; van Aken, J.; Feuerstein, G.; Kollek, R. (2004): Pharmakogenetik. Gen-ethischer Informationsdienst (GID), 162: 30-33.

Kollek, R. (2003): Wird in der Gentechnik zu viel versprochen? Interview mit Prof. Dr. Regine Kollek. Aktuell. Das Magazin der Techniker Krankenkasse. Spezial/2003, S. 22-27. (www.tk-online.de).

Kollek, R. (2003): Die Maschinisierung des Menschen: Gen und Nanotechnologie und die Würde des Individuums. Ein Kommentar. Akademie für Technikfolgenabschätzung in Baden-Württemberg (Hrg.) Kongress: Die Zukunft des Menschen, Dokumentation. Stuttgart, S. 31-34.

Kollek, R. (2003): Gestaltung medizinischen Fortschritts. Ein Beitrag zur Diskussion um Stammzellen. Die UKE-Zeitung (Hamburg), März 2003, S. 1-2.

Kollek, R. (2002): Bis an die Grenzen. Chancen und Risiken der Stammzellforschung. Interview. Dietrich, J., Haker, H., Graumann, S. (Hrsg.): Humane Genetik? edition ethik kontrovers. Jahrespublikation der Zeitschrift Ethik & Unterricht. Friedrich: Velber, S. 78.

Regenauer, A., Rübsamen-Weigmann, H., Kollek, R. (2002): Ist Genforschung nachhaltige Gesundheitsforschung? Dokumentation einer Podiumsdiskussion beim Jahreskongress des Wissenschaftszentrums NRW. In: Hennische, P. (Hrsg.): Nachhaltigkeit. Ein neues Geschäftsfeld? Hirzel: Stuttgart, Leipzig, S. 143-160.

Kollek, R. (2001): Embryonale Stammzellforschung in Deutschland: Pro adulte Stammzellen. BIoSpektrum 4/01, S. 32.

Kollek, R. (2001): Patente auf Leben? Contra. Forschung und Lehre 1:17.

Kollek, R. (1998): Ökologisch und ethisch verantwortlicher Umgang mit neuen Techniken noch nicht sichergestellt - Thesen. In: Die Hessische Landesregierung (Hrg.): Zukunft der Gentechnik: Welcher Nutzen? Welche Risiken? Eichborn Verlag: Frankfurt a.M., S. 101-104.