

Zeitschrift: Puls : Drucksache aus der Behindertenbewegung

Herausgeber: Ce Be eF : Club Behindter und Ihrer FreundInnen (Schweiz) [1986-1992]; Anorma : Selbsthilfe für die Rechte Behindter (Schweiz) [ab 1993]

Band: 28 (1986)

Heft: 1: Recht auf "unwertes" Leben

Artikel: Humangenetische Menschenliebe

Autor: Eggli, Christoph

DOI: <https://doi.org/10.5169/seals-157299>

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. [Mehr erfahren](#)

Conditions d'utilisation

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. [En savoir plus](#)

Terms of use

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. [Find out more](#)

Download PDF: 17.01.2026

ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, <https://www.e-periodica.ch>

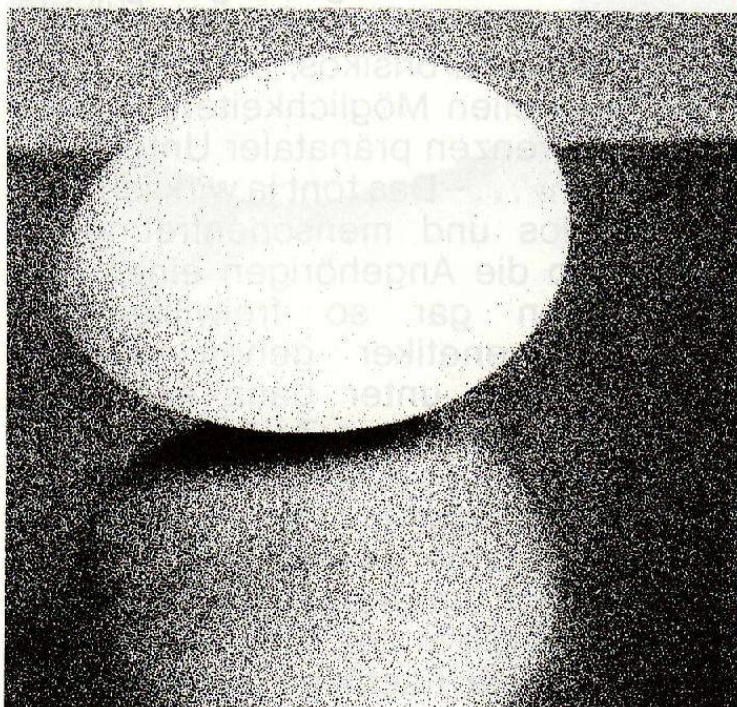
Humangenetische Menschenliebe

von Christoph Egli

Pränatale genetische Früherkennungsmethoden stehen im Zentrum des Interesses! In der Schweiz werden Kosten-Nutzen-Rechnungen gemacht, die die Vermutung aufkommen lassen, dass unrentable Geburtsbehinderte generell beseitigt werden sollen. So veröffentlichte etwa das Standesorgan der Mediziner, die 'Schweizerische Ärztezeitung', den Bericht einer Arbeitsgruppe des Nationalfonds mit der Kostentabelle eines landesweiten AFP-Screenings, mit dem jährlich 140 missgebildete Kinder mit sogenannten Neuralrohrdefekten erfasst, aber auch über 18 Millionen Franken gespart werden sollen. Und die **NZZ** stellte am 16. Dezember 1984 befriedigt fest, es «ergäben sich erhebliche medizinische und finanzielle Konsequenzen wie auch eine Verringerung persönlichen Leids». Notabene eine doppelzündige Argumentation, die wir kennen: unter anderem von den Nazis! Dass die pränatale Früherkennung von Missbildungen auch unter Ärzten nicht ganz unwidersprochen ist, beweist die Warnung einer Leserzuschrift in der 'Ärztezeitung': «Es werden mit der pränatalen Diagnostik

neue – bald auch gesetzlich festgelegte – Handlungszwänge geschaffen, die praktizierende Ärzte schliesslich zu vollkommenen Dienern einer gewaltigen, automatisch ablaufenden Maschinerie werden lassen, dazu noch unter der Fahne des Fortschritts.» (Heft, 26, 26.6.85)

Das Thema wird also in der Öffentlichkeit bisher glücklicherweise **noch** kontrovers behandelt und die pränatale Diagnostik dürfte gerade in traditionell katholischen Gebieten auf Widerstand stoßen. Wie stellen sich aber die beteiligten Fachleute, die Humangenetiker, zu diesem kontroversen Thema?



Wir haben Doktor Hans Moser von der medizinisch-genetischen Abteilung der Kinderklinik Bern um einen Beitrag für unser Heft gebeten. Moser hat zusammen mit dem amerikanischen Forscher Anthony Monaco einen Früherkennungstest für die «heimtückische» (Tages-Anzeiger vom 5.11.85) Duchenne-Muskeldystrophie entwickelt. Er ist darum zweifellos ein Fachmann auf diesem Gebiet. Doktor Moser hat aber wegen Arbeitsüberlastung dankend abgelehnt, einen Artikel zu schreiben, und in seinem Schreiben bemerkt, die Aufgabe der Genetik sei «in erster Linie, Fragen objektiv zu beantworten, die uns von Patienten und ihren Angehörigen gestellt werden, etwa hinsichtlich eines bestimmten Erbrisikos, aber auch der potentiellen Möglichkeiten, Risiken und Grenzen pränataler Untersuchungen»... – Das tönt ja wirklich sehr harmlos und menschenfreundlich, als ob die Angehörigen eines Erbkranken gar so freiwillig zum Humangenetiker gehen würden, und nicht unter ganz konkreten gesellschaftlichen Zwängen.

Wir haben schliesslich Professor Werner Schmid vom Institut für medizinische Genetik der Universität Zürich um einen Beitrag gebeten. Schmid gilt in der Schweiz als kompetenteste Fachkraft für pränatale

Diagnostik. Auch Professor Schmid hat wegen Zeitmangel abgelehnt, einen Beitrag zu verfassen. In seinem Schreiben hat er indessen folgende Meinung geäussert: «Wir dürfen doch davon ausgehen, dass niemand absichtlich ein behindertes Kind zeugen will. Gäbe es z.B. eine Impfung gegen die Muskelkrankheiten, würde sicher jede Schwangere davon Gebrauch machen, genauso wie das bei der Polio der Fall ist. Es wäre ja auch zynisch, die Meinung zu vertreten, man müsse für den Krieg sein, damit es immer genügend Kriegskrüppel gebe, weil die Gesunden diesen Anblick bräuchten.»

Diese Argumentation ist nur scheinbar einleuchtend, da sie in Wirklichkeit an unserer Kritik an der pränatalen Diagnostik vorbeizieht. Wir sind gegen die Abtreibung behinderter Kinder, weil nicht die Ursachen, sondern die Erscheinung der Behinderung bekämpft wird. Wenn wir also der Logik von Professor Schmid folgen würden, so müssten wir die Beseitigung von Kriegskrüppeln propagieren, weil somit auch der Krieg verhindert werden kann. Hinter einer solchen Argumentation steckt wohl die Absicht, unbewusst werden zu lassen, was die eigentlichen Ursachen des Krieges sind. Auch hinter den Erbkrankheiten



stecken Ursachen, die nicht nur durch das Genmaterial erklärbar sind.

Professor Schmid schreibt in seinem Brief: «Das Erfolgserlebnis bei der pränatalen Diagnostik tritt nicht dann ein, wenn wir wieder einen abnormalen Fet finden, sondern dann, wenn dank dieser Diagnosemöglichkeiten sich jeweils wieder ein Paar dazu entschliessen kann, ohne Angst eine Schwangerschaft einzugehen.» Mit anderen Worten, nur das «gesunde» Genmaterial, das sich einer vergifteten und kaputten Umwelt **anpassen** kann, darf sich weiter vererben.

Nachdem keiner dieser beiden Humangenetiker Zeit hatte, um auf unsere Diskussion tiefer einzugehen, haben wir uns erkundigt, was die Christen und die Linken zu diesem Thema denken. Typischerweise habe ich unter den Linken zuerst die Frauen, nämlich die Frauengruppe «Antígena» in Zürich, mit dem Thema beschäftigt.