

## Schriftenverzeichnis

---

### Siglen Michel Foucault

AW Archäologie des Wissens. Frankfurt a. M.: Suhrkamp, 1981.

DE Schriften in vier Bänden. Dits et Écrits, hg. von Daniel Defert und François Ewald unter Mitarbeit von Jacques Lagrange. Frankfurt a. M.: Suhrkamp, 2001 (Bd. 1), 2014 (Bd. 2), 2003 (Bd. 3), 2005 (Bd. 4).

DE1/1 Einführung [in: Binswanger, L., Traum und Existenz] [1954]. In: Schriften, Bd. 1, S. 107-174.

DE1/2 Die Psychologie von 1850 bis 1950 [1957]. In: Schriften, Bd. 1, S. 175-195.

DE1/48 Über verschiedene Arten, Geschichte zu schreiben [1967]. In: Schriften, Bd. 1, S. 750-769.

DE1/50 ›Wer sind Sie, Professor Foucault?‹ [1967]. In: Schriften, Bd. 1, S. 770-793.

DE1/59 Über die Archäologie der Wissenschaften. Antwort auf den Cercle d'epistemologie [1968]. In: Schriften, Bd. 1, S. 887-931.

DE2/77 Die Situation Cuviers in der Geschichte der Biologie (Vortrag) [1970]. In: Schriften, Bd. 2, S. 37-82.

DE2/84 Nietzsche, die Genealogie, die Historie [1971]. In: Schriften, Bd. 2, S. 166-191.

DE2/98 Jenseits von Gut und Böse [1971]. In: Schriften, Bd. 2, S. 273-288.

DE2/109 Die Probleme der Kultur. Eine Debatte zwischen Foucault und Preti [1972]. In: Schriften, Bd. 2, S. 461-474.

DE2/137 Michel Foucault über Attica [1974]. In: Schriften, Bd. 2, S. 653-667.

DE2/138 Sexualität und Politik (Stellungnahme) [1974]. In: Schriften, Bd. 2, S. 667-669.

DE2/139 Die Wahrheit und die juristischen Formen [1974]. In: Schriften, Bd. 2, S. 669-792.

DE2/151 Von den Martern zu den Zellen [1975]. In: Schriften, Bd. 2, S. 882-888.

DE2/156 Gespräch über das Gefängnis; das Buch und seine Methode [1975]. In: Schriften, Bd. 2, S. 913-932.

DE3/168 Die Gesundheitspolitik im 18. Jahrhundert [1976]. In: Schriften, Bd. 3, S. 19-37.

DE3/169 Fragen an Michel Foucault zur Geographie [1976]. In: Schriften, Bd. 3, S. 38-54.

DE3/170 Krise der Medizin oder Krise der Antimedizin? [1976]. In: Schriften, Bd. 3, S. 54-76.

- DE3/181 Das Abendland und die Wahrheit des Sexes [1976]. In: Schriften, Bd. 3, S. 135-140.
- DE3/192 Gespräch mit Michel Foucault [1977]. In: Schriften, Bd. 3, S. 186-213.
- DE3/193 Vorlesung vom 7. Januar 1976 [1977]. In: Schriften, Bd. 3, S. 213-231.
- DE3/194 Vorlesung vom 14. Januar 1976 [1977]. Schriften, Bd. 3, S. 231-250.
- DE3/196 Die Geburt der Sozialmedizin (Vortrag) [1977]. In: Schriften, Bd. 3, S. 272-298.
- DE3/218 Mächte und Strategien [1977]. In: Schriften, Bd. 3, S. 538-550.
- DE3/229 Die Einbindung des Krankenhauses in die moderne Technologie [1978]. In: Schriften, Bd. 3, S. 644-660.
- DE3/239 Die ›Gouvernementalität‹ [1978]. In: Schriften, Bd. 3, S. 796-823.
- DE3/257 Die Gesundheitspolitik im 18. Jahrhundert [1979]. In: Schriften, Bd. 3, S. 908-929.
- DE3/274 Die Geburt der Biopolitik [1979]. In: Schriften, Bd. 3, S. 1020-1028.
- DE4/278 Diskussion vom 20. Mai 1978 [1980]. In: Schriften, Bd. 4, S. 25-43.
- DE4/281 Gespräch mit Ducio Trombadori [1980]. In: Schriften, Bd. 4, S. 51-119.
- DE4/291 ›Omnes et singulatim‹: zu einer Kritik der politischen Vernunft [1981]. In: Schriften, Bd. 4, S. 165-198.
- DE4/295 Sexualität und Einsamkeit (Vortrag) [1981]. In: Schriften, Bd. 4, S. 207-219.
- DE4/306 Subjekt und Macht [1982]. In: Schriften, Bd. 4, S. 269-294.
- DE4/326 Zur Genealogie der Ethik: Ein Überblick über die laufende Arbeit [1983]. In: Schriften, Bd. 4, S. 461-498.
- DE4/338 Gebrauch der Lüste und Techniken des Selbst [1983]. In: Schriften, Bd. 4, S. 658-686.
- DE4/339 Was ist Aufklärung? [1984]. In: Schriften, Bd. 4, S. 687-707.
- DE4/340 Vorwort zu ›Sexualität und Wahrheit‹ [1984]. In: Schriften, Bd. 4, S. 707-715.
- DE4/344 Zur Genealogie der Ethik: Ein Überblick über die laufende Arbeit [1984]. In: Schriften, Bd. 4, S. 747-776.
- DE4/350 Die Sorge um die Wahrheit [1984]. In: Schriften, Bd. 4, S. 823-836.
- DE4/351 Was ist Aufklärung? [1984]. In: Schriften, Bd. 4, S. 837-848.
- DE4/356 Die Ethik der Sorge um sich als Praxis der Freiheit [1984]. In: Schriften, Bd. 4, S. 875-902.
- DE4/359 Der Intellektuelle und die Mächte [1984]. In: Schriften, Bd. 4, S. 924-931.
- GE Zur Genealogie der Ethik: Ein Überblick über die laufenden Arbeiten. In: Dreyfus, Hubert L./Rabinow, Paul (1987): Michel Foucault. Jenseits von Strukturalismus und Hermeneutik. Mit einem Nachwort von und einem Interview mit Michel Foucault. Frankfurt a. M.: Athenäum, S. 265-292.
- GG1 Geschichte der Gouvernementalität 1. Sicherheit, Territorium, Bevölkerung. Vorlesungen am Collège de France (1977-1978). Frankfurt a. M.: Suhrkamp, 2004.
- GHD Das giftige Herz der Dinge. Gespräch mit Claude Bonnefoy. Zürich: diaphanes, 2012.
- GK Die Geburt der Klinik. Eine Archäologie des ärztlichen Blicks. Frankfurt a. M.: Fischer, 2011.
- MN Die Macht und die Norm. In: Foucault, Michel (1976): Mikrophysik der Macht. Über Strafjustiz, Psychiatrie und Medizin. Berlin: Merve, S. 114-123.
- NC Naissance de la Clinique: une archéologie du regard medical. Paris: Galien, 1983.

- OD Die Ordnung der Dinge. Eine Archäologie der Humanwissenschaften. Frankfurt a. M.: Suhrkamp, 1974.
- ODis Die Ordnung des Diskurses. Mit einem Essay von Ralf Konersmann. Frankfurt a. M.: Fischer, 1993.
- SW1 Sexualität und Wahrheit 1. Der Wille zum Wissen. Frankfurt a. M.: Suhrkamp, 1983.
- SW2 Sexualität und Wahrheit 2. Der Gebrauch der Lüste. Frankfurt a. M.: Suhrkamp, 1986.
- SW3 Sexualität und Wahrheit 3. Die Sorge um sich. Frankfurt a. M.: Suhrkamp, 1986.
- ÜS Überwachen und Strafen. Die Geburt des Gefängnisses. Frankfurt a. M.: Suhrkamp, 1977.
- VG In Verteidigung der Gesellschaft. Vorlesungen am Collège de France (1975-76). Frankfurt a. M.: Suhrkamp, 2001.
- WG Wahnsinn und Gesellschaft. Eine Geschichte des Wahns im Zeitalter der Vernunft. Frankfurt a. M.: Suhrkamp, 1973.
- WK Was ist Kritik?. Berlin: Merve, 1992.

## Literaturverzeichnis

- Abels, Heinz (2007): Interaktion, Identität, Präsentation. Kleine Einführung in interpretative Theorien der Soziologie. Wiesbaden: VS.
- Abels, Ingar (2015): Die Sorge um die Depression. Elemente einer Genealogie. Weinheim/Basel: Beltz Juventa.
- Abraham, John (2010): Pharmaceuticalization of Society in Context: Theoretical, Empirical and Health dimensions. In: *Sociology*, 44:4, S. 603-622.
- ACHSE e.V. (2010a): Heute gegründet: Das Nationale Aktionsbündnis für Menschen mit Seltenen Erkrankungen (NAMSE). Pressemitteilung vom 08.03.2010, [http://soma-ev.de/fileadmin/Dokumente/downloads/Pressemitteilung\\_der\\_ACHSE\\_zur\\_Gr%C3%BCndung\\_der\\_NAMSE.pdf](http://soma-ev.de/fileadmin/Dokumente/downloads/Pressemitteilung_der_ACHSE_zur_Gr%C3%BCndung_der_NAMSE.pdf), letzter Zugriff: 11.05.2020.
- ACHSE e.V. (2010b): Satzung der Allianz Chronischer Seltener Erkrankungen. Satzung nach Satzungsänderung am 15.10.2010, [https://www.achse-online.de/cms/medienbord/download-dokumente/120820\\_Satzung-nach-Satzungsnderung-am-15.10.2010.pdf](https://www.achse-online.de/cms/medienbord/download-dokumente/120820_Satzung-nach-Satzungsnderung-am-15.10.2010.pdf), letzter Zugriff: 26.06.2020.
- ACHSE e.V. (2018): ACHSE-Forderungen an die Politik (zur Bundestagswahl 2017), [https://www.achse-online.de/de/was\\_tut\\_ACHSE/bundestagswahl2017/Forderungen-ACHSE-Legislatur-2018.pdf](https://www.achse-online.de/de/was_tut_ACHSE/bundestagswahl2017/Forderungen-ACHSE-Legislatur-2018.pdf), letzter Zugriff: 27.05.2020.
- ACHSE e.V. (2020a): ACHSE appelliert: Flächendeckende vernetzte Versorgungsstruktur schaffen, Leid der 4 Millionen Menschen mit Seltenen Erkrankungen lindern. Zum Tag der Seltenen Erkrankungen 2020, <https://www.achse-online.de/de/Informationen/presse/pressemitteilungen/2020/0227-ACHSE-appelliert-Flaechendeckende-vernetzte-Versor.php>, letzter Zugriff: 23.06.2020.
- ACHSE e.V. (2020b): Ärzte und Therapeuten vernetzen und unterstützen. Im Umgang mit Seltenen Erkrankungen suchen nicht nur Patienten, sondern auch Mediziner

- und andere Therapeuten Rat, [https://www.achse-online.de/de/was\\_tut\\_ACHSE/achse\\_lotsin.php](https://www.achse-online.de/de/was_tut_ACHSE/achse_lotsin.php), letzter Zugriff: 23.06.2020.
- ACHSE e.V. (2020c): Aufmerksamkeit auf die ›Seltenen‹ lenken, [https://www.achse-online.de/de/was\\_tut\\_ACHSE/oeffentlichkeit\\_schaffen.php](https://www.achse-online.de/de/was_tut_ACHSE/oeffentlichkeit_schaffen.php), letzter Zugriff: 25.06.2020.
- ACHSE e.V. (2020d): Die Selbsthilfe stärken. Wege aus der Isolation zu einem selbstbestimmten Leben, [https://www.achse-online.de/de/was\\_tut\\_ACHSE/selbsthilfe\\_staerken.php](https://www.achse-online.de/de/was_tut_ACHSE/selbsthilfe_staerken.php), letzter Zugriff: 19.06.2020.
- ACHSE e.V. (2020e): Ihre Spende hilft! Sie haben viele Möglichkeiten zu helfen, <https://www.achse-online.de/de/spenden/index.php>, letzter Zugriff: 23.06.2020.
- ACHSE e.V. (2020f): Informationen verbessern. Gute Informationen helfen Patienten und Ärzten, [https://www.achse-online.de/de/was\\_tut\\_ACHSE/informationen\\_verbessern/index.php](https://www.achse-online.de/de/was_tut_ACHSE/informationen_verbessern/index.php), letzter Zugriff: 25.06.2020.
- ACHSE e.V. (2020g): Interessen vertreten. Mitsprache und Beteiligung an Entscheidungen sichern, [https://www.achse-online.de/de/was\\_tut\\_ACHSE/interessen\\_vertreten.php](https://www.achse-online.de/de/was_tut_ACHSE/interessen_vertreten.php), letzter Zugriff: 23.06.2020.
- ACHSE e.V. (2020h): Mitgliedsorganisationen – das Rückgrat der ACHSE, [https://www.achse-online.de/de/die\\_achse/mitgliederversammlung.php](https://www.achse-online.de/de/die_achse/mitgliederversammlung.php), letzter Zugriff: 23.06.2020.
- ACHSE e.V. (2020i): Selbstauskunft Transparenz, [https://www.achse-online.de/de/die\\_achse/Transparenz/Selbstauskunft\\_Transparenz.php](https://www.achse-online.de/de/die_achse/Transparenz/Selbstauskunft_Transparenz.php), letzter Zugriff: 29.04.2020.
- ACHSE e.V. (2020j): Seltene Erkrankungen, [https://www.achse-online.de/de/die\\_achse/Seltene-Erkrankungen.php](https://www.achse-online.de/de/die_achse/Seltene-Erkrankungen.php), letzter Zugriff: 23.06.2020.
- ACHSE e.V. (2020k): Warum ACHSE?, [https://www.achse-online.de/de/die\\_achse/index.php](https://www.achse-online.de/de/die_achse/index.php), letzter Zugriff: 23.06.2020.
- ACHSE e.V. (Hg.) (2014): Vernetzen. Bewegen. Verändern. Broschüre, 160 Seiten. Berlin: o. V., [https://www.achse-online.de/de/Informationen/publikationen/achse\\_broschue/2014\\_achse\\_broschue.pdf](https://www.achse-online.de/de/Informationen/publikationen/achse_broschue/2014_achse_broschue.pdf), letzter Zugriff: 09.08.2020.
- Ackerknecht, Erwin (1967): *Medicine at the Paris Hospital 1794–1848*. Baltimore: Johns Hopkins Press.
- Ackerknecht, Erwin H. (1979): *Geschichte der Medizin*. Stuttgart: Ferdinand Enke.
- AFM Téléthon (2019): The history of the french Téléthon, [www.afm-telethon.com/the-telethon/history-of-the-french-telethon.html](http://www.afm-telethon.com/the-telethon/history-of-the-french-telethon.html), letzter Zugriff: 22.07.2019.
- AG SPAK (1978): *Reader zur Psychiatrie und Antipsychiatrie*. Berlin: Sozialpolitischer Verlag.
- Akrich, Madeleine/O'Donovan, Orla/Rabeharisoa, Vololona (2013): The entanglement of scientific and political claims: towards a new form of patients' activism. CSI Working paper 035, <https://hal-mines-paristech.archives-ouvertes.fr/hal-00913925>, letzter Zugriff: 23.07.2019.
- Akrich, Madeleine/Rabeharisoa, Vololona/Nunes, João (2008): Conclusions. In: Akrich, Madeleine/Nunes, João/Paterson, Florence/Rabeharisoa, Vololona (Hg.): *The Dynamics of Patient Organizations in Europe*. Paris: Presses de L'École des mines, S. 221-238.
- Alkemeyer, Thomas/Bröckling, Ulrich (2018): Jenseits des Individuums. Zur Subjektivierung kollektiver Subjekte. Ein Forschungsprogramm. In: Alkemeyer, Thomas/

- Bröckling, Ulrich/Peter, Tobias (Hg.): *Jenseits der Person. Zur Subjektivierung von Kollektiven*. Bielefeld: transcript, S. 17-32.
- Alkemeyer, Thomas/Bröckling, Ulrich/Peter, Tobias (Hg.) (2018): *Jenseits der Person. Zur Subjektivierung von Kollektiven*. Bielefeld: transcript.
- Alkemeyer, Thomas/Budde, Gunilla/Freist, Dagmar (Hg.) (2013): *Selbst-Bildungen. Soziale und kulturelle Praktiken der Subjektivierung*. Bielefeld: transcript.
- Allen, Amy (2000): *The Anti-Subjective Hypothesis: Michel Foucault and the Death of the Subject*. In: *The Philosophical Forum*, 31:2, S. 113-130.
- Allen, Amy (2002): *Power, Subjectivity, and Agency: Between Arendt and Foucault*. In: *International Journal of Philosophical Studies*, 10:2, S. 131-149.
- Allen, Amy (2003): *Foucault and Enlightenment: A Critical Reappraisal*. In: *Constellations*, 10:2, S. 180-198.
- Allen, Amy (2013): *The Politics of Our Selves. Power, Autonomy, and Gender in Contemporary Critical Theory*. New York: Columbia University Press.
- Allsop, Judith/Jones, Kathryn/Baggott, Rob (2004): *Health consumer groups in the UK: a new social movement?* In: *Sociology of Health & Illness*, 26:6, S. 737-756.
- Amelung, Volker E. (2009): *Managed Care – Neue Wege im Gesundheitsmanagement*. In: Amelung, Volker Eric/Deimel, Dominik/Reuter, Wolfgang/van Rooij, Norbert/Weatherly, John N. (Hg.): *Managed Care in Europa*. Berlin: Medizinisch Wissenschaftlicher Verlag, S. 3-30.
- Anspach, Renee R. (1979): *From stigma to identity politics: Political activism among the physically disabled and former mental patients*. In: *Social Science & Medicine*. Part A: *Medical Psychology & Medical Sociology*, 13, S. 765-773.
- AOK Bundesverband (2020): *Lexikon. Stichwort Disease-Management-Programme (DMP)*, [https://www.aok-bv.de/lexikon/d/index\\_00296.html](https://www.aok-bv.de/lexikon/d/index_00296.html), letzter Zugriff: 30.03.2020.
- AOK Rheinland/Hamburg (2018): *AOK-Curaplan 2018. DMP-Qualitätsbericht. Vertragsregion Nordrhein. Diabetes mellitus Typ 1, Diabetes mellitus Typ 2, Koronare Herzkrankheit, Asthma bronchiale, COPD. Zeitraum: 01.01.2018 – 31.12.2018 gemäß § 137 f Abs. 4 Satz 2 SGB V auf der Grundlage der DMP-Anforderungen-Richtlinie*, [https://www.aok.de/pk/fileadmin/user\\_upload/AOK-Rheinland-Hamburg/05-Content-PDF/DMP-Qualitaetsbericht-Vertragsregion-Nordrhein.pdf](https://www.aok.de/pk/fileadmin/user_upload/AOK-Rheinland-Hamburg/05-Content-PDF/DMP-Qualitaetsbericht-Vertragsregion-Nordrhein.pdf), letzter Zugriff: 30.03.2020.
- Arluke, Arnold (1988): *The Sick-Role Concept*. In: Gochman, David S. (Hg.): *Health Behavior. Emerging Research Perspectives*. New York: Plenum Press, S. 169-180.
- Armstrong, David (1984): *The patient's view*. In: *Social Science & Medicine*, 18:9, S. 737-744.
- Armstrong, David (1990): *Use of the genealogical method in the exploration of chronic illness: A research note*. In: *Social Science & Medicine*, 30:11, S. 1225-1227.
- Armstrong, David (1994): *Bodies of Knowledge/Knowledge of Bodies*. In: Jones, Colin/Porter, Roy (Hg.): *Reassessing Foucault. Power, Medicine and the Body*. London/New York: Routledge, S. 17-27.
- Armstrong, David (1997): *Foucault and the sociology of health and illness: a prismatic reading*. In: Petersen, Alan/Bunton, Robin (Hg.): *Foucault, Health and Medicine*. London/New York: Routledge, S. 15-30.

- Armstrong, David (2014): Chronic illness: a revisionist account. In: *Sociology of Health & Illness*, 36:1, S. 15-27.
- Armstrong, David (2019): Diagnosis: From classification to prediction. In: *Social Science & Medicine*, 237, Art. 112444, <https://doi.org/10.1016/j.socscimed.2019.112444>.
- Arney, William Ray (1982): What do you do with Foucault (sic!)? In: *Dialogue*, 4:3, S. 2-6.
- Arney, William Ray/Bergen, Bernard J. (1983): The anomaly, the chronic patient and the play of medical power. In: *Sociology of Health and Illness*, 5:1, S. 1-24.
- Arney, William Ray/Bergen, Bernard J. (1984): *Medicine and the Management of the Living. Taming the Last Great Beast*. Chicago/London: The University of Chicago Press.
- Asbury, Carolyn (1991): The Orphan Drug Act. The First 7 Years. In: *JAMA Journal of the American Medical Association*, 265:7, S. 893-897.
- Assadi, Galia (2013): Das gebundene Selbst. Zu den theoretischen Möglichkeitsbedingungen eines postsouveränen Kollektivkonzepts. In: Jähnert, Gabriele/Aleksander, Karin/Kriszto, Marianne (Hg.): *Kollektivität nach der Subjektkritik. Geschlechtertheoretische Positionierungen*. Bielefeld: transcript, S. 177-196.
- Aust, Stefan (1997): *Der Baader-Meinhof-Komplex*. Hamburg: Hoffmann und Campe.
- Autorenkollektiv (1973): *Psychiatrie und Politik*. In: *Das Argument*, 78, S. 69-93.
- Aymé, Ségolène/Kole, Anna/Groft, Stephen (2008): Empowerment of patients: lessons from the rare diseases community. In: *Lancet* 371, Art. 9629, S. 2048-2051.
- Bacopoulos-Viau, Alexandra/Fauvel, Aude (2016): The Patient's Turn. Roy Porter and Psychiatry's Tales, Thirty Years on. In: *Medical History*, 60:1, S. 1-18.
- Badiou, Alain (2005): *Das Sein und das Ereignis*. Band 1. Berlin: Diaphanes.
- Badura, Bernhard/Feuerstein, Günter (1994): Einleitung. Krisenbewältigung durch Systemgestaltung. In: Dies.: *Systemgestaltung im Gesundheitswesen. Zur Versorgungskrise der hochtechnisierten Medizin und den Möglichkeiten ihrer Bewältigung*. Weinheim/München: Juventa, S. 9-19.
- BAG Selbsthilfe/Der Paritätische – Gesamtverband (2016): *Leitsätze der Selbsthilfe für die Zusammenarbeit mit Personen des privaten und öffentlichen Rechts, Organisationen und Wirtschaftsunternehmen, insbesondere im Gesundheitswesen in der Fassung vom 30.04.2016*, [https://www.bag-selbsthilfe.de/fileadmin/user\\_upload/Informationen\\_fuer\\_SELBSTHILFE-AKTIVE/Unabhaengigkeit\\_der\\_Selbsthilfe/Leitsaetze\\_-\\_30.04.2016.pdf](https://www.bag-selbsthilfe.de/fileadmin/user_upload/Informationen_fuer_SELBSTHILFE-AKTIVE/Unabhaengigkeit_der_Selbsthilfe/Leitsaetze_-_30.04.2016.pdf), letzter Zugriff: 29.04.2020.
- Baggott, Rob/Allsop, Judith/Jones, Kathryn (2004): *Speaking for Patients and Carers. Health Consumer Groups and the Policy Process*. Basingstoke/New York: Palgrave Macmillan.
- Balint, Michael (1957): *The Doctor, His Patient and the Illness*. London: Pitman.
- Banaszak-Holl, Jane C./Levitsky, Sandra/Zald, Mayer N. (Hg.) (2010): *Social Movements and the Transformation of American Health Care*. New York: Oxford University Press.
- Bandelow, Nils C. (1998): *Gesundheitspolitik. Der Staat in der Hand einzelner Interessengruppen? Probleme, Erklärungen, Reformen*. Opladen: Leske + Budrich.
- Barbot, Janine (2006): How to build an »active« patient? The work of AIDS associations in France. In: *Social Science & Medicine*, 62:3, S. 538-551.

- Bargfrede, Anja (2011): Patienten auf der Suche. Orientierungsarbeit im Gesundheitswesen. Wiesbaden: VS.
- Barnes, Mary (1973): Meine Reise durch den Wahnsinn. Aufgezeichnet von Mary Barnes und kommentiert von ihrem Psychiater Joseph Berke. München: Kindler.
- Barr, Donald A. (2014): Health Disparities in the United States. Social Class, Race, Ethnicity, and Health. Baltimore: Johns Hopkins University Press.
- Bartelson, Jens (1995): A Genealogy of Sovereignty. Cambridge: Cambridge University Press.
- Basaglia, Franco (2018): o.T. (Franco Basaglia über die Prozesse in der Bundesrepublik gegen das SPK [Juli 1972]). In: Kroske, Gerd: Der SPK-Komplex. Ein Film von Gerd Kroske (DVD). Berlin: Salzgeber & Co. Medien GmbH, Menüpunkt ›Extras‹. Original in der Fondazione Franca e Franco Basaglia, Venedig.
- Bateson, Gregory/Jackson, Don D./Haley, Jay/Weakland, John (1956): Toward a theory of schizophrenia. In: Behavioral Science. Journal of the Society for General Systems Research, 1:4, S. 251-264.
- Bauch, Jost (1996): Gesundheit als sozialer Code. Von der Vergesellschaftung des Gesundheitswesens zur Medikalisierung der Gesellschaft. Weinheim/München: Juventa.
- Bauch, Jost (2000): Medizinsoziologie. München/Wien: Oldenbourg.
- Bauer, Axel (2006): Virchow, Rudolf. In: Eckart, Wolfgang U./Gradmann, Christoph (Hg.): Ärzte Lexikon. Von der Antike bis zur Gegenwart. Heidelberg: Springer, S. 332-333.
- Beauchamp, Tom L./Childress, James F. (2001): Principles of Biomedical Ethics. Oxford/New York: Oxford University Press.
- Bechmann, Sebastian (2007): Gesundheitssemantiken der Moderne. Eine Diskursanalyse der Debatten über die Reform der Krankenversicherung. Berlin: Edition Sigma.
- Beck, Stefan (2011): Knochenmarkspende als Volksabstimmung – oder: die Politisierung des Organischen und die Moralisation der Medizin in Zypern. In: Niewöhner, Jörg/Kehr, Janina/Vailly, Joëlle (Hg.): Leben in Gesellschaft. Biomedizin – Politik – Sozialwissenschaften. Bielefeld: transcript, S. 54-82.
- Beck, Ulrich (1993): Die Erfindung des Politischen. Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Becker, Werner (2000): Das Dilemma der menschlichen Existenz. Die Evolution der Individualität und das Wissen um den Tod. Stuttgart: Kohlhammer.
- Bedorf, Thomas/Röttgers, Kurt (Hg.) (2010): Das Politische und die Politik. Berlin: Suhrkamp.
- Beecher, Henry K. (1966): Ethics and Clinical Research. In: The New England Journal of Medicine, 274, S. 1354-1360.
- Begenau, Jutta/Schubert, Cornelius/Vogd, Werner (2010): Einleitung: Die Arzt-Patient-Beziehung aus soziologischer Sicht. In: Dies. (Hg.): Die Arzt-Patienten-Beziehung. Stuttgart: Kohlhammer, S. 7-33.
- Behring, Antje (2018): Versorgung seltener Erkrankungen – eine Herausforderung? (Präsentation) Forum Bioethik Berlin, 25. April 2018, <https://www.ethikrat.org/fileadmin/PDF-Dateien/Veranstaltungen/fb-25-04-2018-behring.pdf>, letzter Zugriff: 19.05.2020.

- Beier, Katharina/Jordan, Isabella/Schick Tanz, Silke/Wiesemann, Claudia (2016): Familien und Patientenorganisationen als kollektive Akteure in der Bioethik: vernachlässigt und unterschätzt? In: Steinfath, Holmer/Wiesemann, Claudia (Hg.): *Autonomie und Vertrauen. Schlüsselbegriffe der modernen Medizin. Zusammen mit Reiner Anselm, Gunnar Duttge, Volker Lipp, Friedemann Nauck, Silke Schick Tanz.* Wiesbaden: Springer VS, S. 163-200.
- Beier, Lucinda McCray (1987): *Sufferers and Healers. The Experience of Illness in Seventeenth-Century England.* London: Routledge & Kegan Paul.
- Benicke, Jens (2016): *Autorität und Charakter.* Wiesbaden: Springer VS.
- Bergdolt, Klaus (2011): Individualisierte Medizin. Historische und aktuelle Aspekte. In: Schumpelick, Volker/Vogel, Bernhard (Hg.): *Medizin nach Maß. Individualisierte Medizin – Wunsch und Wirklichkeit.* Freiburg/Basel/Wien: Herder, S. 15-28.
- Berger, Peter L./Luckmann, Thomas (2009): *Die gesellschaftliche Konstruktion der Wirklichkeit. Eine Theorie der Wissenssoziologie. Mit einer Einleitung zur deutschen Ausgabe von Helmuth Plessner. Übers. von Monika Plessner.* Frankfurt a. M.: Fischer.
- Bevir, Mark (1999): Foucault and Critique: Deploying Agency against Autonomy. In: *Political Theory*, 27:1, S. 65-84.
- Bevir, Mark (2008): What is Genealogy? In: *Journal of Philosophy of History*, 2:3, S. 263-275.
- Bevir, Mark (2010): Rethinking governmentality: Towards genealogies of governance. In: *European Journal of Social Theory*, 13:4, S. 423-441.
- Bevir, Mark (2011): Political Science after Foucault. In: *History of the Human Sciences*, 24:4, S. 81-96.
- Beyer, Heiko/Schnabel, Annette (2017): *Theorien sozialer Bewegungen. Eine Einführung.* Frankfurt a.M./New York: Campus.
- Biebricher, Thomas (2017): Genealogical Interpretation in Political Theory. In: Walsh, Sean Noah/Fatovic, Clement (Hg.): *Interpretation in Political Theory.* London/New York: Routledge, S. 142-157.
- Biller-Andorno, Nikola/Biller, Armin (2019): Algorithm-Aided Prediction of Patient Preferences – An Ethics Sneak Peek. In: *The New England Journal of Medicine*, 381, S. 1480-1485.
- Biotherapies Institute (2019): AFM-Telethon, [www.institut-biotherapies.fr/en/about-us/afm-telethon](http://www.institut-biotherapies.fr/en/about-us/afm-telethon), letzter Zugriff: 22.07.2019.
- Birnbaum, Robert/Ismar, Georg (2020): Bundestagspräsident zur Corona-Krise. Schäuble will dem Schutz des Lebens nicht alles unterordnen. In: *Der Tagesspiegel*, 26.04.2020, <https://www.tagesspiegel.de/politik/bundestagspraesident-zur-corona-a-krise-schaeuble-will-dem-schutz-des-lebens-nicht-alles-unterordnen/25770466.html>, letzter Zugriff: 19.10.2020.
- Blease, Charlotte/Carel, Havi/Geraghty, Keith (2017): Epistemic injustice in healthcare encounters: evidence from chronic fatigue syndrome. In: *Journal of Medical Ethics*, 43, S. 549-557.
- Bleker, Johanna (1995): *Patientenorientierte Krankenhausgeschichtsschreibung – Fragestellung, Quellenbeschreibung, Bearbeitungsmethode.* In: Bleker, Johanna/Brinkschulte, Eva/Grosse, Pascal (Hg.): *Kranke und Krankheiten im Juliusspital zu*



- Würzburg 1819-1829. Zur frühen Geschichte des Allgemeinen Krankenhauses in Deutschland. Husum: Matthiesen, S. 11-22.
- Blencowe, Claire (2012): *Biopolitical Experience. Foucault, Power and Positive Critique*. Basingstoke: Palgrave Macmillan.
- Bleuler, Eugen (1911): *Dementia praecox oder Gruppe der Schizophrenien*. Leipzig/Wien: Franz Deuticke.
- Bluma, Lars/Schulz, Stefan/Streb, Jochen (2010): Prinzipal-Agenten-Probleme in der knappschaftlichen Krankenversicherung: Die Bekämpfung des ›Simulantentums‹ durch Anreize und Kontrolle. In: *Vierteljahrschrift für Sozial- und Wirtschaftsgeschichte*, 97:3, S. 310-334.
- Boehlich, Walter (1972): Wildwuchs, nicht länger geduldet. Walter Boehlich über: Dokumentation zum Sozialistischen Patientenkollektiv. In: *Der Spiegel* 6, 30.01.1972, S. 122-124, <https://www.spiegel.de/spiegel/print/d-43019841.html>, letzter Zugriff: 11.11.2019.
- Bohlender, Matthias (2007): *Metamorphosen des liberalen Regierungsdenkens. Politische Ökonomie, Polizei und Pauperismus*. Weilerswist: Velbrück Wissenschaft.
- Bohlender, Matthias (2010a): Die Herrschaft der Gedanken. Über Funktionsweise, Effekt und die Produktionsbedingungen von Ideologie. In: Bluhm, Harald (Hg.): *Karl Marx/Friedrich Engels: Die deutsche Ideologie*. Berlin: Akademie, S. 41-57.
- Bohlender, Matthias (2010b): Soziale (Un)Sicherheit. Zur Genealogie eines Dispositivs moderner Gesellschaften. In: Münkler, Herfried/Bohlender, Matthias/Meurer, Sandra (Hg.): *Sicherheit und Risiko. Über den Umgang mit Gefahr im 21. Jahrhundert*. Bielefeld: transcript, S. 101-124.
- Boltanski, Luc (1976): Die soziale Verwendung des Körpers. In: Kamper, Dietmar/Rittner, Volker (Hg.): *Zur Geschichte des Körpers*. München/Wien: Hanser, S. 138-183.
- Bonnet, Doris/Callon, Michel/de Pouvourville, Gérard/Rabeharisoa, Vololona (1998): *Avant-propos*. In: *Sciences Sociales et Santé*, 16:3, S. 5-15.
- Booth, Christopher C. (1993): *Clinical research*. In: Bynum, William F./Porter, Roy (Hg.): *Companion Encyclopedia of the History of Medicine*. Volume 1, London/New York: Routledge, S. 205-229.
- Bopp, Jörg (1980): *Antipsychiatrie. Theorien, Therapien, Politik*. Frankfurt a. M.: Syndikat.
- Bora, Alfons/Kollek, Regine (2011): Einleitung. Der Alltag der Biomedizin – Interdisziplinäre Perspektiven. In: Dickel, Sascha/Franzen, Martina/Kehl, Christoph (Hg.): *Herausforderung Biomedizin. Gesellschaftliche Deutung und soziale Praxis*. Bielefeld: transcript, S. 11-42.
- Borg, Stefan (2018): Genealogy as critique in International Relations. Beyond the hermeneutics of baseless suspicion. In: *Journal of International Political Theory*, 14:11, S. 41-59.
- Borgetto, Bernhard/Kolba, Nicole (2008): Wie anfällig ist die gemeinschaftliche Selbsthilfe für die Reproduktion und Produktion sozialer und gesundheitlicher Ungleichheit? In: Bauer, Ullrich/Büscher, Andreas (Hg.): *Soziale Ungleichheit und Pflege. Beiträge sozialwissenschaftlich orientierter Pflegeforschung*. Wiesbaden: VS, S. 423-446.

- Boulanger, Vanessa/Schlemmer, Marissa/Rossov, Suzanne/Seebald, Allison/Gavin, Pamela (2020): Establishing Patient Registries for Rare Diseases: Rationale and Challenges. In: *Pharmaceutical Medicine*, 34:3, S. 185-190.
- Bourret, Pascale (2005): BRCA Patients and Clinical Collectives: New Configurations of Action in Cancer Genetics Practices. In: *Social Studies of Science*, 35:1, S. 41-68.
- Braidotti, Rosi (2010): The Politics of ›Life Itself‹ and New Ways of Dying. In: Coole, Diana/Frost, Samantha (Hg.): *New Materialisms. Ontology, Agency, and Politics*. Durham/London: Duke University Press, S. 201-218.
- Bratan, Tanja/Aichinger, Heike/Eidt-Koch, Daniela/Dörries, Michael/Gräfe, Viola/Greiner, Wolfgang/Hüsing, Bärbel (2018): Schlussbericht. Wissenschaftliche Begleitung des Nationalen Aktionsplans für Menschen mit Seltenen Erkrankungen (WB-NAPSE). Förderkennzeichen: ZMV I 1-2514FSB504, Berichtszeitraum Januar 2015 bis März 2017. Karlsruhe: o. V., [https://www.bundesgesundheitsministerium.de/fileadmin/Dateien/5\\_Publikationen/Drogen\\_und\\_Sucht/Berichte/Abschlussbericht/Anl-4-WB-NAPSE\\_Schlussbericht-final.pdf](https://www.bundesgesundheitsministerium.de/fileadmin/Dateien/5_Publikationen/Drogen_und_Sucht/Berichte/Abschlussbericht/Anl-4-WB-NAPSE_Schlussbericht-final.pdf), letzter Zugriff: 27.05.2020.
- Braun, Bernhard/Kühn, Hagen/Reiners, Hartmut (1998): *Das Märchen von der Kostenexplosion: Populäre Irrtümer zur Gesundheitspolitik*. Frankfurt a.M.: Fischer.
- Braun, Bernhard/Marstedt, Gerd (2010): Gesundheitspolitik auf dem Prüfstand. In: Böcken, Jan/Braun, Bernhard/Landmann, Juliane (Hg.): *Gesundheitsmonitor 2010. Bürgerorientierung im Gesundheitswesen*. Gütersloh: Bertelsmann Stiftung, S. 119-351.
- Braun, Kathrin (2000): *Menschenwürde und Biomedizin. Zum philosophischen Diskurs der Bioethik*. Frankfurt a. M./New York: Campus.
- Braun, Kathrin (2014): Im Kampf um Bedeutung. Diskurstheorie und Diskursanalyse in der interpretativen Policy Analyse. In: *Zeitschrift für Diskursforschung*, 1:4, S. 77-101.
- Braun, Kathrin/Gerhards, Helene (2019): Leben, Zeit, Regierung – Eine sozialtheoretische und konstruktivistische Neubestimmung des Konzepts ›Biopolitik‹. In: Gerhards, Helene/Braun, Kathrin (Hg.): *Biopolitiken. Regierungen des Lebens heute*. Wiesbaden: Springer, S. 3-40.
- Breitenstein, Peggy H. (2013): *Die Befreiung der Geschichte. Geschichtsphilosophie als Gesellschaftskritik nach Adorno und Foucault*. Frankfurt a. M./New York: Campus.
- Brieger, Gert (1993): The historiography of medicine. In: Bynum, William F./Porter, Roy (Hg.): *Companion Encyclopedia of the History of Medicine. Volume 1*, London/New York: Routledge, S. 24-44.
- Brink, Cornelia (2003): Radikale Psychiatriekritik in der Bundesrepublik. Zum Sozialistischen Patientenkollektiv Heidelberg. In: Kersting, Franz-Werner (Hg.): *Psychiatriereform als Gesellschaftsreform. Die Hypothek des Nationalsozialismus und der Aufbruch der sechziger Jahre*. Paderborn u. a.: Ferdinand Schöningh, S. 165-179.
- Brink, Cornelia (2006): *Psychiatrie und Politik. Zum Sozialistischen Patientenkollektiv Heidelberg*. In: Weinhauer, Klaus/Requate, Jörg/Haupt, Heinz-Gerhard (Hg.): *Terrorismus in der Bundesrepublik. Medien, Staat und Subkulturen in den 1970er Jahren*. Frankfurt a. M./New York: Campus, S. 134-153.
- Brinkmann, Svend (2016): *Diagnostic Cultures. A Cultural Approach to the Pathologization of Modern Life*. London/New York: Routledge.

- Bröckling, Ulrich (2007): *Das unternehmerische Selbst. Soziologie einer Subjektivierungsform*. Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Bröckling, Ulrich (2012): *Dispositive der Vorbeugung: Gefahrenabwehr, Resilienz, Precaution*. In: Daase, Christopher/Offermann, Philipp/Rauer, Valentin (Hg.): *Sicherheitskultur. Soziale und politische Praktiken der Gefahrenabwehr*. Frankfurt a. M./New York: Campus, S. 93-108.
- Bröckling, Ulrich (2017): *Gute Hirten führen sanft. Über Menschenregierungskünste*. Berlin: Suhrkamp.
- Bröckling, Ulrich/Feustel, Robert (2010): *Einleitung: Das Politische denken*. In: Dies. (Hg.): *Das Politische denken. Zeitgenössische Positionen*. Bielefeld: transcript, S. 7-18.
- Brown, Phil (2020): *Phil Brown. University Distinguished Professor of Sociology and Health Sciences; Director, Social Science Environmental Health Research Institute*, <https://cssh.northeastern.edu/people/faculty/phil-brown>, letzter Zugriff: 02.07.2020.
- Brown, Phil/Mayer, Brian/Zavestoski, Stephen/Luebke, Theo/Mandelbaum, Joshua/McCormick, Sabrina (2003): *The health politics of asthma: environmental justice and collective illness experience in the United States*. In: *Social Science & Medicine*, 57:3, S. 453-464.
- Brown, Phil/Morello-Frosch, Rachel/Zavestoski, Stephen/Senier, Laura/Gasior Altman, Rebecca/Hoover, Elizabeth/McCormick, Sabrina/Mayer, Brian/Adams, Chrystal (2011): *Health Social Movements: Advancing Traditional Medical Sociology Concepts*. In: Pescosolido, Bernice A./Martin, Jack K./McLeod, Jane D./Rogers, Anne (Hg.): *Handbook of the Sociology of Health, Illness, and Healing. A Blueprint for the 21st Century*. New York u. a.: Springer, S. 117-137.
- Brown, Phil/Zavestoski, Stephen (2004): *Social Movements in Health: An Introduction*. In: *Sociology of Health & Illness*, 26:6, S. 679-694.
- Brown, Phil/Zavestoski, Stephen/McCormick, Sabrina/Mayer, Brian/Morello-Frosch, Rachel/Gasior Altman, Rebecca (2004): *Embodied health movements: New approaches to social movements in health*. In: *Sociology of Health & Illness*, 26:1, S. 50-80.
- Brown, Wendy (2002): *At the Edge*. In: *Political Theory*, 30:4, S. 556-576.
- Brown, Wendy (2006): *Power after Foucault*. In: Dryzek, John S./Honig, Bonnie/Phillips, Anne (Hg.): *The Oxford Handbook of Political Theory*. Oxford: Oxford University Press, S. 65-84.
- Brückner, Burkhardt (2006): *Psychiatriegeschichte und Patientengeschichte: Eine Literaturübersicht zum Stand der deutschsprachigen Forschung*. In: *Sozialpsychiatrische Informationen* 4 (Sonderdruck). Bonn: Psychiatrie-Verlag, S. 26-30.
- Brückner, Peter/Wulff, Erich (1973): *Anmerkungen zum sozialistischen Patienten-Kollektiv (SPK)*. In: *Kritische Justiz*, 6:4, S. 420-434.
- Brunner, Otto/Conze, Werner/Koselleck, Reinhart (2004): *Einleitung*. In: Dies. (Hg.): *Geschichtliche Grundbegriffe. Historisches Lexikon zur politisch-sozialen Sprache in Deutschland. Band 1: A-D*. Stuttgart: Klett-Cotta, S. XIII-XXVII.

- Bublitz, Hannelore (2001): Archäologie und Genealogie. In: Kleiner, Marcus (Hg.): Michel Foucault. Eine Einführung in sein Denken. Frankfurt a. M./New York: Campus, S. 27-39.
- Bublitz, Hannelore (2003): Foucaults ›Ökonomie der Machtverhältnisse‹ und Luhmanns ›Politik der Gesellschaft‹. Zum Begriff von Politik und Macht in den Theorien von Michel Foucault und Niklas Luhmann. In: Hellmann, Kai-Uwe/Fischer, Karsten/Bluhm, Harald (Hg.): Das System der Politik. Niklas Luhmanns politische Theorie. Wiesbaden: Westdeutscher Verlag, S. 314-325.
- Bublitz, Hannelore (2014): Subjekt. In: Kammler, Clemens/Parr, Rolf/Schneider, Ulrich Johannes (Hg.): Foucault Handbuch. Leben – Werk – Wirkung. Stuttgart/Weimar: J. B. Metzler, S. 293-296.
- Budde, Klemens/Hiltawsky, Karsten/Kirchner, Elsa/Schapranow, Matthieu-P./Zahn, Thomas P. (2020): KI in der Medizin und Pflege aus der Perspektive Betroffener. Tagungsbericht zum Runden Tisch mit Patientenvertretungen aus der Plattform Lernende Systeme. München: o. V., [https://www.plattform-lernende-systeme.de/files/Downloads/Publikationen/AG6\\_Whitepaper\\_Medizin\\_Pflege\\_Tagungsbericht.pdf](https://www.plattform-lernende-systeme.de/files/Downloads/Publikationen/AG6_Whitepaper_Medizin_Pflege_Tagungsbericht.pdf), letzter Zugriff: 03.11.2020.
- Budych, Karolina/Helms, Thomas M./Schultz, Carsten (2012): How do patients with rare diseases experience the medical encounter? Exploring role behavior and its impact on patient-physician interaction. In: Health Policy, 105:2-3, S. 154-164.
- Bührmann, Andrea (1995): Das authentische Geschlecht. Die Sexualitätsdebatte der Neuen Frauenbewegung und die Foucaultsche Machtanalyse. Münster: Westfälisches Dampfboot.
- Bührmann, Andrea D. (2012): Das unternehmerische Selbst. Subjektivierungsform oder Subjektivierungsweise? In: Keller, Reiner/Schneider, Werner/Viehöver, Willy (Hg.): Diskurs – Macht – Subjekt. Theorie und Empirie von Subjektivierung in der Diskursforschung. Wiesbaden: VS, S. 145-164.
- Bührmann, Andrea D./Schneider, Werner (2008): Vom Diskurs zum Dispositiv. Eine Einführung in die Dispositivanalyse. Bielefeld: transcript.
- Bundesamt für Soziale Sicherung (2020): Anlage 1a zu den Festlegungen nach § 31 Abs. 2 RSAV vom 14.12.2018. Übersicht über die für das Ausgleichsjahr 2020 zu berücksichtigenden Krankheiten, <https://www.bundesamtsozialesicherung.de/de/themen/risikostrukturausgleich/festlegungen>, letzter Zugriff: 25.03.2020.
- Bundesärztekammer (2018): Arzneiverordnungs-Report. Hochpreistrend bei Arzneimitteln verschärft sich. Pressemitteilung vom 20.09.2018, <https://www.bundesaerztekammer.de/presse/pressemitteilungen/news-detail/hochpreistrend-bei-arzneimitteln-verschaerft-sich>, letzter Zugriff: 19.05.2020.
- Bundesärztekammer (2020): Patientenrechtegesetz, <https://www.bundesaerztekammer.de/recht/gesetze-und-verordnungen/patientenrechtegesetz>, letzter Zugriff: 23.10.2020.
- Bundesministerium der Justiz (2013): Infoblatt. Patientenrechte im Klartext. Ausgabe 1/13, [https://www.bundesgesundheitsministerium.de/fileadmin/Dateien/3\\_Downloads/P/Praevention/Infoblatt\\_Patientenrechte.pdf](https://www.bundesgesundheitsministerium.de/fileadmin/Dateien/3_Downloads/P/Praevention/Infoblatt_Patientenrechte.pdf), letzter Zugriff: 23.10.2020.
- Bundesministerium für Arbeit und Soziales (o. J.): Stellungnahme der Verbände zu dem Referentenentwurf des NAP 2.0, <https://www.gemeinsam-einfach-machen>.

- de/GEM/DE/AS/NAP/NAP\_20/Referentenentwurf\_NAP\_20/Stellungnahme\_Verbaende\_zu\_NAP\_20/Stellungnahme\_Verbaende\_zu\_NAP\_20.html, letzter Zugriff: 07.09.2020.
- Bundesministerium für Gesundheit (2008): Bekanntmachung eines Beschlusses des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Chroniker-Richtlinie: Feststellung therapiegerechten Verhaltens vom 20. Dezember 2007. BAnz. Nr. 47 (S. 1094) vom 27.03.2008, [https://www.g-ba.de/downloads/39-261-588/2007-12-20-Chroniker-therapiegerecht\\_BAnz.pdf](https://www.g-ba.de/downloads/39-261-588/2007-12-20-Chroniker-therapiegerecht_BAnz.pdf), letzter Zugriff: 01.09.2020.
- Bundesministerium für Gesundheit (2018): Zuzahlungsregelungen der gesetzlichen Krankenversicherung. Informationsblatt Nr. 223-06, [https://www.bundesgesundheitsministerium.de/fileadmin/Dateien/3\\_Downloads/A/Arzneimittelversorgung/Zuzahlungsregelungen\\_GKV.pdf](https://www.bundesgesundheitsministerium.de/fileadmin/Dateien/3_Downloads/A/Arzneimittelversorgung/Zuzahlungsregelungen_GKV.pdf), letzter Zugriff: 20.03.2020.
- Bundesministerium für Gesundheit (2019): Glossar. Stichwort ›Chronisch kranke Menschen‹, <https://www.bundesgesundheitsministerium.de/service/begriffe-von-a-z/c/chronisch-krank-menschen.html>, letzter Zugriff: 18.03.2020.
- Bundesministerium für Gesundheit (2020a): Patientenrechte, <https://www.bundesgesundheitsministerium.de/themen/praevention/patientenrechte/patientenrechte.html>, letzter Zugriff: 23.10.2020.
- Bundesministerium für Gesundheit (2020b): Ärzte sollen Apps verschreiben können. Gesetz für eine bessere Versorgung durch Digitalisierung und Innovation (Digitale-Versorgung-Gesetz – DVG), <https://www.bundesgesundheitsministerium.de/digitale-versorgung-gesetz.html>, letzter Zugriff: 19.10.2020.
- Bundesministerium für Gesundheit (2021): Über uns. Über gesund.bund.de, <https://gesund.bund.de/ueber-uns/ueber-gesund-bund-de>, letzter Zugriff: 17.12.2021.
- Bundesministerium für Gesundheit und Soziale Sicherung (2004): Bekanntmachung des Gemeinsamen Bundesausschusses. Richtlinie zur Definition schwerwiegender chronischer Krankheiten im Sinne des § 62 des Fünften Buches Sozialgesetzbuch (SGB V) vom 22. Januar 2004. BAnz. Nr. 18 (S. 1343) vom 28. Januar 2004, <https://www.g-ba.de/beschluesse/31>, letzter Zugriff: 01.09.2020.
- Bundesversicherungsamt (2017): Tätigkeitsbericht 2017, [https://www.bundesamtsozialversicherung.de/fileadmin/redaktion/allgemeine\\_dokumente/2018BVA\\_Jahresbericht2017\\_web.pdf](https://www.bundesamtsozialversicherung.de/fileadmin/redaktion/allgemeine_dokumente/2018BVA_Jahresbericht2017_web.pdf), letzter Zugriff: 24.03.2020.
- Burnham, John C. (2012): The Death of the Sick Role. In: *Social History of Medicine*, 25:4, S. 761-776.
- Burri, Regula Valérie/Dumit, Joseph (2007): *Biomedicine as Culture. Instrumental Practices, Technoscientific Knowledge, and New Modes of Life*. New York/Abingdon: Routledge.
- Burston, Daniel (1996): *The Wing of Madness. The Life and Work of R.D. Laing*. Cambridge/London: Harvard University Press.
- Bury, Michael (1982): Chronic illness as biographical disruption. In: *Sociology of Health & Illness*, 4:2, S. 167-182.
- Busch, Markus/Schienkiewitz, Anja/Nowossadeck, Enno/Gößwald, Antje (2013): Prävalenz des Schlaganfalls bei Erwachsenen im Alter von 40 bis 79 Jahren in Deutschland. Ergebnisse der Studie zur Gesundheit Erwachsener in Deutschland (DEGS1).

- In: Bundesgesundheitsblatt – Gesundheitsforschung – Gesundheitsschutz, 56:5/6, S. 656-660.
- Buschmann, Nikolaus/Ricken, Norbert (2018): »Jenseits der Person« – oder doch bloß »diesseits«? Ein Kommentar zum Problem der »kollektiven Subjektivierung«. In: Alkemeyer, Thomas/Bröckling, Ulrich/Peter, Tobias (Hg.): Jenseits der Person. Zur Subjektivierung von Kollektiven. Bielefeld: transcript, S. 317-326.
- Busse, Reinhard/Blümel, Miriam/Knieps, Franz/Bärnighausen, Till (2017): Statutory health insurance in Germany: a health system shaped by 135 years of solidarity, self-governance, and competition. In: *Lancet*, 390:10097, S. 882-897.
- Busse, Reinhard/Blümel, Miriam/Ognyanova, Diana (2013): Das deutsche Gesundheitssystem. Akteure, Daten, Analysen. Berlin: Medizinisch Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft.
- Busse, Reinhard/Riesberg, Annette/European Observatory on Health Systems and Policies (Hg.) (2005): Health Care Systems in Transition. HiT Summary (2004) Deutschland, [https://www.euro.who.int/\\_\\_data/assets/pdf\\_file/0009/98847/E85472Gsum.pdf](https://www.euro.who.int/__data/assets/pdf_file/0009/98847/E85472Gsum.pdf), letzter Zugriff: 23.10.2020.
- Butler, Judith (1991): Das Unbehagen der Geschlechter. Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Butler, Judith (2002): Was ist Kritik? Ein Essay über Foucaults Tugend. In: *Deutsche Zeitschrift für Philosophie*, 50:2, S. 249-265.
- Butler, Judith (2005): Gefährdetes Leben. Politische Essays. Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Butler, Judith (2013): Psyche der Macht. Das Subjekt der Unterwerfung. Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Butler, Judith (2016): Anmerkungen zu einer performativen Theorie der Versammlung. Berlin: Suhrkamp.
- Callon, Michel/Rabeharisoa, Vololona (2003): Research »in the wild« and the shaping of new social identities. In: *Technology in Society*, 25:2, S. 193-204.
- Callon, Michel/Rabeharisoa, Vololona (2004): Gino's lesson on humanity: genetics, mutual entanglements and the sociologist's role. In: *Economy and Society*, 33:1, S. 1-27.
- Callon, Michel/Rabeharisoa, Vololona (2008): The Growing Engagement of Emergent Concerned Groups in Political and Economic Life: Lessons from the French Association of Neuromuscular Disease Patients. In: *Science, Technology, & Human Values*, 33:2, S. 230-261.
- Carel, Havi/Kidd, Ian James (2014): Epistemic injustice in healthcare: a philosophical analysis. In: *Medicine, Health Care and Philosophy*, 17:4, S. 529-540.
- Carrels, Jan/Wiest, Axel (2000): Kann die Versorgung chronisch Kranker in den USA ein Vorbild für Deutschland sein? In: Arnold, Michael/Litsch, Martin/Schwartz, Friedrich Wilhelm (Hg.): Krankenhausreport '99. Schwerpunkt: Versorgung chronisch Kranker. Stuttgart/New York: Schattauer, S. 183-202.
- Caron-Flinterman, J. Francisca/Broerse, Jacqueline E. W./Bunders, Joske F. G. (2005): The experiential knowledge of patients: a new resource for biomedical research? In: *Social Science & Medicine*, 60:11, S. 2575-2584.
- Carr, Edward Hallett (1987): What Is History? The George Macaulay Trevelyan Lectures Delivered in the University of Cambridge January – March 1961. Harmondsworth: Penguin.

- Carri, Christiane/Abrahamowicz, Martin (2013): Das Berliner Weglaufhaus als Beispiel antipsychiatrischer Praxis. In: Dellwing, Michael/Harbusch, Martin (Hg.): Krankheitskonstruktionen und Krankheitstreiberei. Die Renaissance der soziologischen Psychiatriekritik. Wiesbaden: Springer, S. 313-326.
- Carvalho, Sérgio Resende (2015): Governmentality (sic!), ›Liberal Advanced Society‹ and Health. Dialogues with Nikolas Rose. Part 1. In: Interface (Botucatu), 19:54, S. 647-658, <https://doi.org/10.1590/1807-57622015.0216>.
- Carvalho, Sérgio Resende (2016): Clinical Medicine, Public Health and subjectivity. Conversations with David Armstrong. In: Interface – Comunicação, Saúde, Educação, 20:57, S. 497-508.
- Casale, Rita (2004): Genealogie des Geschmacks. Ein Beitrag zur Geschichte der ästhetischen Erziehung. In: Ricken, Norbert/Rieger-Ladich, Markus (Hg.): Michel Foucault. Pädagogische Lektüren. Wiesbaden: VS, S. 225-242.
- Caspari, Alexandra (2006): Partizipative Evaluationsmethoden – zur Entmystifizierung eines Begriffs in der Entwicklungszusammenarbeit. In: Flick, Uwe (Hg.): Qualitative Evaluationsforschung. Konzepte, Methoden, Umsetzungen. Reinbek: Rowohlt, S. 365-384.
- Cassidy, Jane (2011): The International Alliance of Patients' Organisations. In: BMJ, 342, d3485, <https://doi.org/10.1136/bmj.d3485>.
- Castel, Robert (1979): Die psychiatrische Ordnung. Das Goldene Zeitalter des Irrenwesens. Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Castel, Robert (1994): »Problematization« as a Mode of Reading History. In: Goldstein, Jan (Hg.): Foucault and the Writing of History. Cambridge/Oxford: Basil Blackwell, S. 237-252.
- Castel, Robert (2000): Die Metamorphosen der sozialen Frage. Eine Chronik der Lohnarbeit. Konstanz: UVK.
- Castiglioni, Arturo (1947): A History of Medicine. New York: Alfred A. Knopf.
- Charmaz, Kathy (1991): Good Days, Bad Days. The Self in Chronic Illness and Time. New Brunswick: Rutgers University Press.
- Clark, Juanne N. (1984): Sociology of Medicine for Whom? Feminist Persepctves (sic!) in a Multi-Paradigmatic Sociology of Medicine. In: Humanity & Society, 8:4, S. 422-431.
- Clarke, Adele E./Mamo, Laura/Fosket, Jennifer Ruth/Fishman, Jennifer R./Shim, Janet K./Riska, Elianne (Hg.) (2010): Biomedicalization. Technoscience, Health, and Illness in the U.S. Durham/London: Duke University Press.
- Clifford, Michael (2001): Political Genealogy After Foucault. Savage Identities. New York/London: Routledge.
- Cockerham, William C. (1981): Medical Sociology. In: International Review of Modern Sociology, 11:1/2, S. 231-250.
- Collin, Peter (o. J.): Rechtsgeschichte des Wohlfahrtsstaates. Die Anfänge in Deutschland und die Entstehung der Krankenversicherung. Universität Frankfurt, [https://www.jura.uni-frankfurt.de/78657558/Recht\\_Wohlfahrtsstaat\\_Collin.pdf](https://www.jura.uni-frankfurt.de/78657558/Recht_Wohlfahrtsstaat_Collin.pdf), letzter Zugriff: 09.08.2020.
- Condrau, Flurin (2007): The Patient's View Meets the Clinical Gaze. In: Social History of Medicine, 20:3, S. 525-540.

- Conrad, Peter (1990): Qualitative research on chronic illness: A commentary on method and conceptual development. In: *Social Science & Medicine*, 30:11, S. 1257-1263.
- Conrad, Peter/Stults, Cheryl (2010): The Internet and the Experience of Illness. In: Bird, Chloe E./Conrad, Peter/Fremont, Allen M./Timmermans, Stefan (Hg.): *Handbook of Medical Sociology*. Nashville: Vanderbilt University Press, S. 179-191.
- Constanza, Francesca (2020): *Managing Patients' Organizations to Improve Healthcare. Emerging Research and Opportunities*. Hershey: IGI Global.
- Cooper, David (1968): Introduction. In: Ders. (Hg.): *The Dialectics of Liberation*. Harmondsworth: Penguin, S. 7-11.
- Cooper, David (1975): *Psychiatrie und Anti-Psychiatrie*. Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Cooper, David (1976): *Von der Notwendigkeit der Freiheit*. Frankfurt a. M.: Roter Stern.
- Cooper, David (1978): *Die Sprache der Verrücktheit. Erkundungen ins Hinterland der Revolution*. Berlin: Rotbuch.
- Cooper, Davina (1994): Productive, relational and everywhere? Conceptualising power and resistance within Foucauldian feminism. In: *Sociology*, 28:2, S. 435-454.
- Cooter, Roger (2007): After Death/After->Life<. The Social History of Medicine in Post-Postmodernity. In: *Social History of Medicine*, 20:3, S. 441-464.
- Cooter, Roger (2008): Biocitizenship. In: *Lancet*, 372:9651, S. 1725.
- Cosgrove, P. V. M. (2003): Rapid response to: The psychiatric protection order for the »battered mental patient«. In: *BMJ*, 327, S. 1449.
- Côté, André/Keating, Bernard (2012): What Is Wrong with Orphan Drug Policies? In: *Value in Health*, 15:8, S. 1185-1191.
- Cottebrune, Anne (2006): Tagungsbericht: Die nationalsozialistische »Euthanasie«-Aktion T4 und ihre Opfer, 20.09.2006 – 22.09.2006 Heidelberg. In: *H-Soz-Kult*, 03.12.2006, <https://www.hsozkult.de/conferencereport/id/tagungsberichte-1396>, letzter Zugriff: 26.08.2020.
- Coulson, Neil S./Buchanan, Heather/Aubeeluck, Aimee (2007): Social support in cyberspace: A content analysis of communication within a Huntington's disease online support group. In: *Patient Education and Counseling*, 68:2, S. 173-178.
- Cremonesi, Laura/Irrera, Oratio/Lorenzini, Daniele/Tazzioli, Martina (Hg.) (2016): *Foucault and the Making of Subjects*. London/New York: Rowman & Littlefield International.
- Crossley, Nick (2006): *Contesting Psychiatry. Social Movement in Mental Health*. London/New York: Routledge.
- Cruikshank, Barbara (1999): *The Will to Empower. Democratic Citizens and Other Subjects*. Ithaca/London: Cornell University Press.
- Crumbach, Anne Helen (2018): *Sprechen über Contergan. Zum diskursiven Umgang von Medizin, Presse und Politik mit Contergan in den 1960er Jahren*. Bielefeld: transcript.
- Cuevas Valenzuela, Hernán/Mayrhofer, Michaela Th. (2013): The sick as biological citizens? How patient-user organizations reconfigure the field of health and illness. In: *Österreichische Zeitschrift für Politikwissenschaft*, 42:3, S. 311-327.
- Dahlmanns, Claus (2008): *Die Geschichte des modernen Subjekts. Michel Foucault und Norbert Elias im Vergleich*. Münster u. a.: Waxmann.



- Davies, Kerry (2001): ›Silent and Censured Travellers‹? Patients' Narratives and Patients' Voices: Perspectives on the History of Mental Illness since 1948. In: *Social History of Medicine*, 14:2, S. 267-292.
- Deber, Raisa B./Kraetschmer, Nancy/Urowitz, Sara/Sharpe, Natasha (2005): Patient, consumer, client, or customer: what do people want to be called? In: *Health Expectations*, 8:4, S. 345-351.
- Defert, Daniel (2003): Es gibt keine Geschichte des Wahnsinns oder der Sexualität, wie es eine Geschichte des Brotes gibt. In: Honneth, Axel/Saar, Martin (Hg.): *Michel Foucault. Zwischenbilanz einer Rezeption. Frankfurter Foucault-Konferenz 2001*. Frankfurt a. M.: Suhrkamp, S. 355-368.
- Degele, Nina (2005): Heteronormativität entselbstverständlichen. Zum verunsichernden Potenzial von Queer Studies. In: *FZG – Freiburger Zeitschrift für GeschlechterStudien*, 17, S. 15-39.
- Deleuze, Gilles (1987): *Foucault*. Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Demirović, Alex (2008): Das Wahr-Sagen des Marxismus. Foucault und Marx. In: *Prokla* 151, 38:2, S. 179-201.
- Dent, Mike/Pahor, Majda (2015): Patient involvement in Europe – A comparative framework. In: *Journal of Health Organization and Management*, 29:5, S. 546-555.
- Deppe, Hans-Ulrich (1987): *Krankheit ist ohne Politik nicht heilbar*. Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Der Derian, James (1987): *On Diplomacy. A Genealogy of Western Estrangement*. Oxford: Blackwell.
- Deutsche Bundesregierung (2012a): *Gesetzentwurf der Bundesregierung. Entwurf eines Gesetzes zur Verbesserung der Rechte von Patientinnen und Patienten*. BT.-Drucksache 17/10488 vom 15.08.2012, <http://dipbt.bundestag.de/dip21/btd/17/104/1710488.pdf>, letzter Zugriff: 23.10.2020.
- Deutsche Bundesregierung (2012b): *Unterrichtung durch die Bundesregierung. Bericht des Spitzenverbandes Bund der Krankenkassen zur Evaluation der Ausnahmeregelungen von der Zuzahlungspflicht*. BT.-Drucksache 17/8722 vom 10.02.2012, <https://dip21.bundestag.de/dip21/btd/17/087/1708722.pdf>, letzter Zugriff: 01.09.2020.
- Deutsche Bundesregierung (2020): *Antwort der Bundesregierung auf die Kleine Anfrage der Abgeordneten Dr. Andrew Ullmann, Michael Theurer, Grigorios Aggelidis, weiterer Abgeordneter und der Fraktion der FDP. Versorgung von Menschen mit seltenen Erkrankungen in Deutschland*. BT.-Drucksache 19/17378 vom 12.03.2020, <https://dip21.bundestag.de/dip21/btd/19/178/1917849.pdf>, letzter Zugriff: 07.09.2020.
- Deutscher Bundestag (1975): *Unterrichtung durch die Bundesregierung. Bericht über die Lage der Psychiatrie in der Bundesrepublik Deutschland – Zur psychiatrischen und psychotherapeutisch/psychosomatischen Versorgung der Bevölkerung*. BT.-Drucksache 7/4200 vom 25.11.1975, <http://dipbt.bundestag.de/doc/btd/07/042/0704200.pdf>, letzter Zugriff: 09.08.2020.
- Deutscher Bundestag (2010): *Patientenrechte im Verfassungs- und Krankenversicherungsrecht, ärztlichen Berufs- und Standesrecht sowie im Arzneimittel- und Medizinproduktrecht – Derzeitiger Stand und Reformbemühungen*. Ausarbeitung WD 9 – 3000-104/10, 22. Juli 2010, <https://www.bundestag.de/resource/blob/411>

- 886/f648feb2d5c568415634c6793bc8b7dd/wd-9-104-10-pdf-data.pdf, letzter Zugriff: 23.10.2020.
- Deutscher Bundestag (2020): Schriftliche Fragen mit den in der Woche vom 4. Mai 2020 eingegangenen Antworten der Bundesregierung. BT.-Drucksache 19/19021 vom 07.05.2020, <https://dip21.bundestag.de/dip21/btd/19/190/1919021.pdf>, letzter Zugriff: 01.09.2020.
- Deutscher Ethikrat (2018a): Ethikrat nimmt seltene Erkrankungen in den Blick. Pressemitteilung 02/2018, 26. April 2018. Berlin: Deutscher Ethikrat, <https://www.ethikrat.org/fileadmin/PDF-Dateien/Pressemitteilungen/pressemitteilung-02-2018.pdf>, letzter Zugriff: 26.06.2020.
- Deutscher Ethikrat (2018b): Gar nicht so selten. Herausforderungen im Umgang mit seltenen Erkrankungen. Forum Bioethik an der Berlin-Brandenburgischen Akademie der Wissenschaften, 25. April 2018 (Transkription der Veranstaltung). Berlin: Deutscher Ethikrat, <https://www.ethikrat.org/fileadmin/PDF-Dateien/Veranstaltungen/fb-25-04-2018-transkription.pdf>, letzter Zugriff: 26.06.2020.
- Deutscher Ethikrat (2018c): Herausforderungen im Umgang mit seltenen Erkrankungen. Ad-hoc-Empfehlung des Deutschen Ethikrats. Berlin: Deutscher Ethikrat.
- Dhom, Georg (2001): Geschichte der Histopathologie. Berlin/Heidelberg: Springer.
- Diakonisches Werk der Evangelischen Kirche in Deutschland e.V. (2009): Krankheit als finanzielle Belastung. Vorschläge zur besseren sozialen Absicherung chronisch kranker Menschen. Diakonie Texte, Positionspapier 1.2009, Stuttgart: o. V., <https://www.diakonie-wissen.de/documents/10179/6079736/DT2009-01+Krankheit.pdf/b2ca9c56-ad48-4eee-b668-95965e1706f7>, letzter Zugriff: 11.08.2020.
- Diamond, Irene/Quinby, Lee (1988): *Feminism & Foucault. Reflections of Resistance*. Boston: Northeastern University Press.
- Diani, Marco (2013): Networks and Social Movements. In: Snow, David A./della Porta, Donatella/Klandermand, Bert/McAdam, Doug (Hg.): *Wiley-Blackwell Encyclopedia of Social and Political Movements*, S. 1-6, <https://doi.org/10.1002/9780470674871.w.bespm438>.
- Diaz-Bone, Rainer/Bührmann, Andrea D./Gutiérrez Rodríguez, Encarnación/Schneider, Werner/Kendall, Gavin/Tirado, Francisco (2007): The Field of Foucaultian Discourse Analysis: Structures, Developments and Perspectives. In: *Forum Qualitative Social Research*, 8:2, Art. 30, <http://nbn-resolving.de/urn:nbn:de:0114-fqs0702305>, letzter Zugriff: 11.08.2020.
- Diekmann, Andreas (2007): *Empirische Sozialforschung. Grundlagen, Methoden, Anwendungen*. Reinbek: Hamburg.
- Dierke, Siegfried (2005): 1 Jahr Patientenbeteiligung im Gemeinsamen Bundesausschuss – Eine Zwischenbilanz. In: *IPG-Newsletter Gesundheitsförderung* 01/05 (15. März 2005), [https://www.ewi-psy.fu-berlin.de/einrichtungen/arbeitsbereiche/ppg/aservice/newsletter/iPG-newsletter\\_archiv/iPG-NL-01-05/1\\_Jahr\\_Patientenbeteiligung/index.html](https://www.ewi-psy.fu-berlin.de/einrichtungen/arbeitsbereiche/ppg/aservice/newsletter/iPG-newsletter_archiv/iPG-NL-01-05/1_Jahr_Patientenbeteiligung/index.html), letzter Zugriff: 03.09.2020, nun im Privatarchiv.
- Diewald, Gabriele/Steinhauer, Anja (2019): *Gendern – ganz einfach!* Berlin: Dudenverlag.
- Digby, Anne (1994): *Making a Medical Living. Doctors and Patients in the English Market for Medicine, 1720–1911*. Cambridge: Cambridge University Press.

- Dinges, Martin/Stolberg, Michael (2016): Introduction. In: Dinges, Martin/Jankrift, Kay Peter/Schlegelmilch, Sabine/Stolberg, Michael (Hg.): *Medical Practice, 1600-1900. Physicians and Their Patients*. Leiden/Boston: Brill Rodopi, S. 1-7.
- Domingues, José Maurício (1995): *Sociological Theory and Collective Subjectivity*. Basingstoke/New York: Palgrave Macmillan.
- Donati, Paolo R. (2001): Die Rahmenanalyse politischer Diskurse. In: Keller, Reiner/Hirsland, Andreas/Schneider, Werner/Viehöver, Willy (Hg.): *Handbuch Sozialwissenschaftliche Diskursanalyse. Band 1: Theorien und Methoden*. Wiesbaden: VS, S. 145-175.
- Dörner, Klaus (1969): *Bürger und Irre. Zur Sozialgeschichte und Wissenschaftssoziologie der Psychiatrie*. Frankfurt a.M.: Europäische Verlagsanstalt.
- Dörner, Klaus (1979): *Psychiatrie und Gesellschaftstheorien*. In: Kisker, Karl Peter/Meyer, Joachim-Ernst/Müller, Christian/Strömgren, Erik (Hg.): *Psychiatrie der Gegenwart. Forschung und Praxis. Band 1: Grundlagen und Methoden der Psychiatrie, Teil 1*. Berlin/Heidelberg/New York: Springer, S. 771-809.
- Dörner, Klaus/Plog, Ursula (1978): *Irren ist menschlich oder Lehrbuch der Psychiatrie/ Psychotherapie*. Wunstorf: Psychiatrie Verlag.
- Dovi, Suzanne (2007): *The Good Representative*. Oxford: Blackwell.
- Dreyfus, Hubert L./Rabinow, Paul (1987): *Michel Foucault. Jenseits von Strukturalismus und Hermeneutik. Mit einem Nachwort von und einem Interview mit Michel Foucault*. Frankfurt a. M.: Athenäum.
- Duden, Barbara (1987): *Geschichte unter der Haut. Ein Eisenacher Arzt und seine Patientinnen um 1730*. Stuttgart: Klett-Cotta.
- Dula, Annette (2000): *Black women's health*. In: Code, Lorraine (Hg.): *Encyclopedia of Feminist Theories*. London/New York: Routledge, S. 57-59.
- Dunkle, Mary (2014): *A 30-year retrospective: National Organization for Rare Disorders, the Orphan Drug Act, and the role of rare disease patient advocacy groups*. In: *Orphan Drugs: Research and Reviews*, 4, S. 19-27.
- Duyvendak, Jan Willem/Nederland, Trudi (2007): *New Frontiers for Identity Politics? The Potential and Pitfalls of Patient and Civic Identity in the Dutch Patients' Health Movement*. In: Coy, Patrick G. (Hg.): *Research in Social Movements, Conflicts and Change* 27. Bingley: Emerald Group Publishing Limited, S. 261-281.
- Eckart, Wolfgang U. (2013): *Geschichte, Theorie und Ethik der Medizin*. Berlin/Heidelberg: Springer.
- Eckart, Wolfgang Uwe/Jütte, Robert (2007): *Medizingeschichte. Eine Einführung*. Köln/Weimar/Wien: Böhlau.
- ECRD (2020): *The 10th European Conference on Rare Diseases & Orphan Products*. 14.-15. Mai 2020, Online Event (ursprünglich Stockholm). (Feldnotizen HG).
- Edwards, Gemma (2012): *Jürgen Habermas: Politics and morality in health and medicine*. In: Scambler, Graham (Hg.): *Contemporary Theorists for Medical Sociology*. New York/London: Routledge, S. 33-48.
- Egeland, Cathrine (2011): *There are no specific women questions: Some considerations on feminist genealogy*. In: *European Journal of Women's Studies*, 18:3, S. 231-242.
- Ehalt, Hubert C. (Hg.) (1984): *Geschichte von unten. Fragestellungen, Methoden und Projekte einer Geschichte des Alltags*. Wien/Köln/Graz: Böhlau.

- Eitler, Pascal (2007): Die ›sexuelle Revolution‹ – Körperpolitik um 1968. In: Klimke, Martin/Scharloth, Joachim (Hg.): 1968. Handbuch zur Kultur- und Mediengeschichte der Studentenbewegung. Stuttgart/Weimar: J. B. Metzler, S. 235-246.
- Elam, Mark/Bertilsson, Margareta (2003): Consuming, Engaging and Confronting Science. The Emerging Dimensions of Scientific Citizenship. In: *European Journal of Social Theory*, 6:2, S. 233-251.
- Elden, Stuart (2017): *Foucault. The Birth of Power*. Malden: Polity Press.
- Elden, Stuart (2020): Geographers, sociologists, philosophers etc. on covid-19, <https://progressivegeographies.com/resources/geographers-sociologists-philosophers-etc-on-covid-19>, letzter Zugriff: 19.10.2020.
- EMA (2020a): COMP members, <https://www.ema.europa.eu/en/committees/comp/members>, letzter Zugriff: 08.12.2021.
- EMA (2020b): Legal framework: orphan designation, <https://www.ema.europa.eu/en/human-regulatory/overview/orphan-designation/legal-framework-orphan-designation>, letzter Zugriff: 06.05.2020.
- EMA (2020c): Orphan medicines in the EU. Factsheet, [https://www.ema.europa.eu/en/documents/leaflet/leaflet-orphan-medicines-eu\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/leaflet/leaflet-orphan-medicines-eu_en.pdf), letzter Zugriff: 06.09.2020.
- Enquete-Kommission Künstliche Intelligenz des Deutschen Bundestages (2019): Projektgruppe »KI und Gesundheit«. Zusammenfassung der vorläufigen Ergebnisse, Stand: 18. Dezember 2019. Kommissionsdrucksache 19(27)94, 19.12.2019, <https://www.bundestag.de/resource/blob/672950/fed938366dcfib3f79c2ff177e0f86f5/Pg-3-Projektgruppenbericht-data.pdf>, letzter Zugriff: 03.11.2020.
- Enzensberger, Hans Magnus/Michel, Karl Markus (Hg.) (1972): *Kursbuch 28. Das Elend mit der Psychiatrie*. Berlin: Kursbuch Verlag.
- Epstein, Brian (2018): Social Ontology. In: Zalta, Edward N. (Hg.): *The Stanford Encyclopedia of Philosophy* (Summer 2018 Edition), <https://plato.stanford.edu/archives/sum2018/entries/social-ontology>, letzter Zugriff: 06.06.2019.
- Epstein, Steven (1995): The Construction of Lay Expertise: AIDS Activism and the Forging of Credibility in the Reform of Clinical Trials. In: *Science, Technology, & Human Values*, 20:4, S. 408-437.
- Epstein, Steven (1996): *Impure Science. AIDS, Activism, and the Politics of Knowledge*. Berkeley/Los Angeles/London: University of California Press.
- Epstein, Steven (2007): *Inclusion. The Politics of Difference in Medical Research*. Chicago/London: The University of Chicago Press.
- Epstein, Steven (2008): Patient Groups and Health Movements. In: Hackett, Edward J./Amsterdamska, Olga/Lynch, Michael/Wajcman, Judy (Hg.): *The Handbook of Science and Technology Studies*. Cambridge: MIT Press, S. 499-539.
- Epstein, Steven (2016): The politics of health mobilization in the United States: The promise and pitfalls of »disease constituencies«. In: *Social Science & Medicine*, 165, S. 246-254.
- Erler, Antje (2002): Die Einführung von Disease-Management-Programmen in Deutschland im Spiegel unterschiedlicher Interessenlagen von Krankenkassen und Kassenärztlichen Vereinigungen. In: *Gesundheitswesen*, 64:11, S. 572-577.

- Ernst, Katharina (1999): Patientengeschichte. Die kulturhistorische Wende in der Medizinhistoriographie. In: Bröer, Ralf (Hg.): Eine Wissenschaft emanzipiert sich. Die Medizinhistoriographie von der Aufklärung bis zur Postmoderne. Pfaffenweiler: Centaurus, S. 97-108.
- Etgeton, Stefan (2004): Wie be- und entlastet das GKV-Modernisierungsgesetz die Patienten und Versicherten aus Verbrauchersicht? In: Kranken- und Pflegeversicherung, 5, S. 129-132, <https://www.krvdigital.de/ce/wie-be-und-entlastet-das-gkv-modernisierungsgesetz-die-patienten-und-versicherten-aus-verbrauchersicht/detail.html>, letzter Zugriff: 11.08.2020.
- Etzemüller, Thomas (2013): Der ›Vf.‹ als Subjektform. Wie wird man zum ›Wissenschaftler‹ und (wie) lässt sich das beobachten? In: Alkemeyer, Thomas/Budde, Gunilla/Freist, Dagmar (Hg.): Selbstbildungen. Soziale und kulturelle Praktiken der Subjektivierung. Bielefeld: transcript, S. 175-196.
- Eulner, Hans-Heinz (1970): Die Entwicklung der medizinischen Spezialfächer an den Universitäten des deutschen Sprachgebietes. Stuttgart: Ferdinand Enke.
- Europäische Kommission (2017): European Reference Networks. Working for patients with rare, low-prevalence and complex diseases. Share.Care.Cure. Luxembourg: Publications Office of the European Union, <https://doi.org/10.2875/84236>.
- Europäische Kommission (2020): Joint evaluation of Regulation (EC) No 1901/2006 of the European Parliament and of the Council of 12 December 2006 on medicinal products for paediatric use and Regulation (EC) No 141/2000 of the European Parliament and of the Council of 16 December 1999 on orphan medicinal products. Commission Staff Working Document Evaluation, SWD (2020) 163 final, Part 1/6, 11.08.2020, [https://ec.europa.eu/health/sites/health/files/files/paediatrics/docs/orphan-regulation\\_eval\\_swd\\_2020-163\\_part-1.pdf](https://ec.europa.eu/health/sites/health/files/files/paediatrics/docs/orphan-regulation_eval_swd_2020-163_part-1.pdf), letzter Zugriff: 04.10.2020.
- EURORDIS (2007a): Orphan Drugs. The role played by Eurordis. Fact sheet, [https://www.eurordis.org/sites/default/files/publications/Fact\\_sheet\\_OD-Eurordis.pdf](https://www.eurordis.org/sites/default/files/publications/Fact_sheet_OD-Eurordis.pdf), letzter Zugriff: 06.05.2020.
- EURORDIS (2007b): What is a rare disease?. Fact sheet, [https://www.eurordis.org/sites/default/files/publications/Fact\\_Sheet\\_RD.pdf](https://www.eurordis.org/sites/default/files/publications/Fact_Sheet_RD.pdf), letzter Zugriff: 07.05.2020.
- EURORDIS (2009): EURORDIS welcomes the final adoption by the Council of the European Union of the Council Recommendation on European Action in the field of Rare Diseases. Pressemitteilung vom 9. Juni 2009, Paris, [https://www.eurordis.org/IMG/pdf/communiquerecoadopt\\_9june09.pdf](https://www.eurordis.org/IMG/pdf/communiquerecoadopt_9june09.pdf), letzter Zugriff: 11.05.2020.
- EURORDIS (2010): EURORDIS Survey on ›European Rare Disease Patient Groups in Research: current role and priorities for the future‹, <https://www.eurordis.org/content/survey-patient-groups-research>, letzter Zugriff: 12.05.2020.
- EURORDIS (2016): Committee for Orphan Medicinal Products, <https://www.eurordis.org/content/committee-orphan-medicinal-products>, letzter Zugriff: 06.09.2020.
- EURORDIS (2019): Achieving Holistic Person-Centred Care to Leave No One Behind. A contribution to improve the everyday lives of people living with a rare disease and their families. A Position Paper by EURORDIS and its Members. Brüssel/Barcelona: o. V., [http://download2.eurordis.org/positionpapers/Position%20Paper%20Holistic%20Care%20for%20Rare%20Diseases\\_Final.pdf](http://download2.eurordis.org/positionpapers/Position%20Paper%20Holistic%20Care%20for%20Rare%20Diseases_Final.pdf), letzter Zugriff: 19.05.2020.

- EURORDIS (2020): Undiagnosed rare diseases, <https://www.eurordis.org/content/undiagnosed-rare-diseases>, letzter Zugriff: 26.05.2020.
- EURORDIS (o. J.): EURORDIS – Rare Diseases Europe, <https://www.eurordis.org>, letzter Zugriff: 07.05.2020.
- EURORDIS/Kole, Anna/Faurisson, François (2009): The Voice of 12,000 Patients. Experiences and Expectations of Rare Disease Patients on Diagnosis and Care in Europe, [https://www.eurordis.org/IMG/pdf/voice\\_12000\\_patients/EURORDISCARE\\_FULLBOOKr.pdf](https://www.eurordis.org/IMG/pdf/voice_12000_patients/EURORDISCARE_FULLBOOKr.pdf), letzter Zugriff: 11.05.2020.
- Evans, Fred (2008): Genealogical Approach. In: Given, Lisa M. (Hg.): The SAGE Encyclopedia of Qualitative Research Methods. Volume 1. Los Angeles u. a.: Sage Publications, S. 369-371.
- Ewald, François (1993): Der Vorsorgestaat. Frankfurt a.M.: Suhrkamp.
- Ewert, Benjamin (2013): Vom Patienten zum Konsumenten? Nutzerbeteiligung und Nutzeridentitäten im Gesundheitswesen. Wiesbaden: Springer VS.
- Ewert, Benjamin (2015): Lobbyziel: Problembewusstsein schaffen. Wie ACHSE e. V. die Interessen von Menschen mit Seltenen Erkrankungen vertritt. In: Speth, Rudolf/Zimmer, Annette (Hg.): Lobby Work. Interessenvertretung als Politikgestaltung. Wiesbaden: Springer, S. 193-207.
- Executive Agency for Health and Consumers (2019): Orphan medicinal products with marketing authorisation, [http://download2.eurordis.org.s3.amazonaws.com/omp/OMPs%20with%20marketing%20authorisation\\_Sept2019.pdf](http://download2.eurordis.org.s3.amazonaws.com/omp/OMPs%20with%20marketing%20authorisation_Sept2019.pdf), letzter Zugriff: 12.05.2020.
- Fach, Wolfgang (2008): Spielräume? In: Hechler, Daniel/Philipps, Axel (Hg.): Widerstand denken. Michel Foucault und die Grenzen der Macht. Bielefeld: transcript, S. 103-116.
- Fach, Wolfgang (2014): Politikwissenschaft. In: Kammler, Clemens/Parr, Rolf/Schneider, Ulrich Johannes (Hg.): Foucault Handbuch. Leben – Werk – Wirkung. Stuttgart/Weimar: J. B. Metzler, S. 396-400.
- Fach, Wolfgang (2018): Die Nation als Subjekt. In: Alkemeyer, Thomas/Bröckling, Ulrich/Peter, Tobias (Hg.): Jenseits der Person. Zur Subjektivierung von Kollektiven. Bielefeld: transcript, S. 113-129.
- Faderman, Lillian (2015): The Gay Revolution. The Story of the Struggle. New York u. a.: Simon & Schuster.
- Fassin, Didier (2009): Another Politics of Life is Possible. In: Theory, Culture & Society, 26:5, S. 44-60.
- Fassin, Didier (2017): Das Leben. Eine kritische Gebrauchsanweisung. Berlin: Suhrkamp.
- FDA (2017): FDA's Orphan Drug Modernization Plan, <https://www.fda.gov/media/106012/download>, letzter Zugriff: 01.05.2020.
- FDA Orphan Drug Designations and Approvals Database (2020): Search Orphan Drug Designations and Approvals, <https://www.accessdata.fda.gov/scripts/opdlisting/oppd/>, letzter Zugriff: 07.05.2020.
- Fee, Elizabeth (1989): Henry E. Sigerist: From the Social Production of Disease to Medical Management and Scientific Socialism. In: The Milbank Quarterly 67, Supple-

- ment 1. Framing Disease: The Creation and Negotiation of Explanatory Schemes, S. 127-150.
- Felsch, Philipp (2015): *Der lange Sommer der Theorie. Geschichte einer Revolte 1960–1990*. München: C. H. Beck.
- Felt, Ulrike (2003): *Scientific Citizenship. Schlaglichter einer Diskussion*. In: *Gegenworte*, 11, S. 16-20.
- Felt, Ulrike/Fochler, Maximilian/Mager, Astrid/Winkler, Peter (2008): *Visions and Versions of Governing Biomedicine: Narratives on Power Structures, Decision-making and Public Participation in the Field of Biomedical Technology in the Austrian Context*. In: *Social Studies of Science*, 38:2, S. 233-257.
- Fink-Eitel, Hinrich (1989): *Michel Foucault zur Einführung*. Hamburg: Junius.
- Fischer, Julia/van de Bovenkamp, Hester (2019): *The challenge of democratic patient representation: Understanding the representation work of patient organizations through methodological triangulation*. In: *Health Policy*, 123:1, S. 109-114.
- Fischer, Manfred G. (2007): *Das Sachleistungsprinzip der GVK. Entstehung, Prinzip, Zukunft*. In: Blanke, Hermann-Josef (Hg.): *Die Reform des Sozialstaats zwischen Freiheitlichkeit und Solidarität*. Tübingen: Mohr Siebeck, S. 139-164.
- Fischer, Thomas/Lichte, Thomas/Popert, Uwe (2005): *Disease-Management-Programme – Halten sie, was sie versprechen? Ein aktueller Überblick über den Stand der Literatur*. In: *Jahrbuch für Kritische Medizin und Gesundheitswissenschaften*, 41, S. 8-19.
- Fissel, Mary E. (1991): *The disappearance of the patient's narrative and the invention of hospital medicine*. In: French, Roger/Wear, Andrew (Hg.): *British Medicine in an Age of Reform*. Routledge: London/New York, S. 92-109.
- Flügel-Martinsen, Oliver (2010): *Die Normativität von Kritik. Ein Minimalmodell*. In: *Zeitschrift für Politische Theorie*, 1:2, S. 139-154.
- Flügel-Martinsen, Oliver (2013): *Subjektivation. Zwischen Unterwerfung und Handlungsmacht*. In: Brodocz, André/Hammer, Stefanie (Hg.): *Variationen der Macht*. Baden-Baden: Nomos, S. 97-111.
- Flügel-Martinsen, Oliver (2014): *Macht zwischen Unterwerfung und Widerstand. Zur Subjektkonstitution im politischen Denken Foucaults*. In: Vasilache, Andreas (Hg.): *Gouvernementalität, Staat und Weltgesellschaft. Studien zum Regieren im Anschluss an Foucault*. Wiesbaden: Springer VS, S. 43-58.
- Flügel-Martinsen, Oliver (2017): *Befragungen des Politischen. Subjektkonstitution – Gesellschaftsordnung – Radikale Demokratie*. Wiesbaden: Springer VS.
- Flügel-Martinsen, Oliver/Martinsen, Franziska (2014): *Politische Philosophie der Besonderheit. Normative Perspektiven in pluralistischen Gesellschaften*. Frankfurt a. M./New York: Campus.
- Flynn, Thomas (2005): *Foucault's Mapping of History*. In: Gutting, Gary (Hg.): *The Cambridge Companion to Foucault*. Cambridge: Cambridge University Press, S. 29-48.
- Folkers, Andreas/Lemke, Thomas (2014): *Einleitung*. In: Dies. (Hg.): *Biopolitik. Ein Reader*. Frankfurt a. M.: Suhrkamp, S. 7-61.
- Forsbach, Ralf (2011): *Die 68er und die Medizin. Gesundheitspolitik und Patientenverhalten in der Bundesrepublik Deutschland (1960–2010)*. Göttingen/Bonn: V&R uni-press/Bonn University Press.

- Forster, Elborg (1986): From the Patient's Point of View: Illness and Health in the Letters of Liselotte von der Pfalz (1652–1722). In: *Bulletin of the History of Medicine*, 60:3, S. 297–320.
- Forsythe, Laura P./Szydłowski, Victoria/Murad, Mohammad Hassan/Ip, Stanley/Wang, Zhen/Elraiyah, Tarig A./Fleurence, Rachael/Hickam, David H. (2014): A Systematic Review of Approaches for Engaging Patients for Research on Rare Diseases. In: *Journal of General Internal Medicine*, 29 Supplement 3, S. S788–S800.
- Fox Keller, Evelyn (2001): Feminismus und Wissenschaft. In: Hark, Sabine (Hg.): *Dis/Kontinuitäten. Feministische Theorie*. Opladen: Leske + Budrich, S. 236–251.
- Fraisse, Geneviève (1990): Zur Geschichtlichkeit des Geschlechterunterschieds. Eine philosophische Untersuchung. In: Nagl-Docekal, Herta/Pauer-Studer, Herlinde (Hg.): *Denken der Geschlechterdifferenz. Neue Fragen und Perspektiven der feministischen Philosophie*. Wien: Wiener Frauenverlag, S. 89–99.
- Franklin, Sarah (2000): Life Itself. Global Nature and the Genetic Imaginary. In: Franklin, Sarah/Lury, Celia/Stacey, Jackie (Hg.): *Global Nature, Global Culture*. London/Thousand Oaks/New Delhi: Sage, S. 188–227.
- Fraser, Nancy (1981): Foucault on Modern Power: Empirical Insights and Normative Confusions. In: *Praxis International*, 1:3, S. 272–287.
- Fraser, Nancy (1994): *Widerspenstige Praktiken. Macht, Diskurs, Geschlecht*. Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Frevert, Ute (1984): Krankheit als politisches Problem 1770–1880. Soziale Unterschichten in Preußen zwischen medizinischer Polizei und staatlicher Sozialversicherung. Göttingen: Vandenhoeck & Ruprecht.
- Fricker, Miranda (2007): *Epistemic Injustice. Power and the Ethics of Knowing*. Oxford/New York: Oxford University Press.
- Friedner, Michele (2010): Biopower, Biosociality, and Community Formation: How Biopower Is Constitutive of the Deaf Community. In: *Sign Language Studies*, 10:3, S. 336–347.
- Frietsch, Ute (2002): Michel Foucaults Einführung in die Anthropologie Kants. In: *Paragrana*, 11:2, S. 11–37.
- Fuchs, Judith/Rabenberg, Martina/Scheidt-Nave, Christa (2013): Prävalenz ausgewählter muskuloskelettaler Erkrankungen. Ergebnisse der Studie zur Gesundheit Erwachsener in Deutschland (DEGS1). In: *Bundesgesundheitsblatt – Gesundheitsforschung – Gesundheitsschutz*, 56:5/6, S. 678–686.
- Fullerton, Birgit/Nolte, Ellen/Erler, Antje (2011): Qualität der Versorgung chronisch Kranker in Deutschland. In: *Zeitschrift für Evidenz, Fortbildung und Qualität im Gesundheitswesen*, 105:8, S. 554–562.
- Fusar-Poli, Paolo/Politi, Pierluigi (2008): Paul Eugen Bleuler and the Birth of Schizophrenia (1908). In: *American Journal of Psychiatry*, 165:11, S. 1407.
- Gaasterland, Charlotte M. W./Jansen-van der Weide, Marijke C./du Prie-Olthof, M. J./Donk, Mieke/Kaatje, Marleen M./Kaczmarek, R./Lavery, C./Leeson-Beevers, Kerry/O'Neill, N./Timmis, Oliver/van Nederveen, V./Vroom, E./van der Lee, J. H. (2019): The patient's view on rare disease trial design – a qualitative study. In: *Orphanet Journal of Rare Diseases*, 31, Art. 31, <https://doi.org/10.1186/s13023-019-1002-z>.



- Galegher, Jolene/Sproull, Lee/Kiesler, Sara (1998): Legitimacy, Authority, and Community in Electronic Support Groups. In: *Written Communication*, 15:4, S. 493-530.
- Gammie, Todd/Lu, Christine Y./Babar, Zaheer Ud-Din (2015): Access to Orphan Drugs: A Comprehensive Review of Legislations, Regulations and Policies in 35 Countries. In: *PLoS ONE*, 10:10, e0140002, <https://doi.org/10.1371/journal.pone.0140002>.
- Gamper, Markus (2020): Netzwerktheorie(n). Ein Überblick. In: Klärner, Andreas/Gamper, Markus/Keim-Klärner, Sylvia/Moor, Irene/von der Lippe, Holger/Vonneilich, Nico (Hg.): *Soziale Netzwerke und gesundheitliche Ungleichheiten. Eine neue Perspektive für die Forschung*. Wiesbaden: Springer VS, S. 49-64.
- Gamson, Joshua (1997): Messages of Exclusion: Gender, Movements, and Symbolic Boundaries. In: *Gender and Society*, 11:2, S. 178-199.
- Garland, David (2014): What is a »history of the present«? On Foucault's genealogies and their critical preconditions. In: *Punishment & Society*, 16:4, S. 365-384.
- Garrison, Fielding H. (1913): *An Introduction to the History of Medicine. With Medical Chronology Bibliographic Data and Test Questions*. Philadelphia/London: W. B. Saunders Company.
- Garro, Linda C. (1992): Chronic Illness and the Construction of Narratives. In: DelVecchio Good, Mary-Jo/Brodwin, Paul E./Good, Byron J./Kleinman, Arthur (Hg.): *Pain as Human Experience: An Anthropological Perspective*. Berkeley/Los Angeles/London: University of California Press, S. 100-137.
- G-BA Stabsstelle Patientenbeteiligung (2020): Maßgebliche Patientenorganisationen, <https://patientenvertretung.g-ba.de/wer-wir-sind/massgebliche-patientenorganisationen/>, letzter Zugriff: 19.05.2020.
- Geene, Raimund/Bauer, Roland/Hundertmark-Mayser, Jutta (2011): Selbsthilfeunterstützung in Deutschland. Geschichte und Perspektiven. In: *Deutsche Arbeitsgemeinschaft Selbsthilfegruppen e.V. (Hg.): Selbsthilfegruppenjahrbuch 2011*. Gießen: o. V., S. 134-142.
- Geertsen, H. Reed/Gray, Robert M. (1970): Familistic Orientation and Inclination toward Adopting the Sick Role. In: *Journal of Marriage and Family*, 32:4, S. 638-646.
- Gehring, Petra (1994): *Innen des Außen – Außen des Innen*. Foucault, Derrida, Lyotard. München: Fink.
- Gehring, Petra (2004): *Foucault. Die Philosophie im Archiv*. Frankfurt a. M./New York: Campus.
- Gehring, Petra (2010): *Theorien des Todes zur Einführung*. Hamburg: Junius.
- Gehring, Petra (2012): Abseits des Akteurs-Subjekts. Selbsttechniken, Ethik als politische Haltung und der Fall der freimütigen Rede. In: Keller, Reiner/Schneider, Werner/Viehöver, Willy (Hg.): *Diskurs – Macht – Subjekt. Theorie und Empirie von Subjektivierung in der Diskursforschung*. Wiesbaden: VS, S. 21-33.
- Geiger, Theodor (1949): *Die Klassengesellschaft im Schmelztiegel*. Köln/Hagen: Gustav Kiepenheuer.
- Geimer, Alexander (2013): Diskursive Subjektfiguren und ideologische Fantasie. Zur Möglichkeit einer »immanenten Kritik« im Rahmen einer praxeologischen Wissenssoziologie. In: Langer, Phil C./Kühner, Angela/Schweder, Panja (Hg.): *Reflexive Wissensproduktion. Anregungen zu einem kritischen Methodenverständnis in qualitativer Forschung*. Wiesbaden: Springer VS, S. 99-111.

- Geimer, Alexander/Amling, Steffen (2019): Subjektivierungsforschung als rekonstruktive Sozialforschung vor dem Hintergrund der Governmentality und Cultural Studies. In: Geimer, Alexander/Amling, Steffen/Bosančić, Saša (Hg.): *Subjekt und Subjektivierung. Empirische und theoretische Perspektiven auf Subjektivierungsprozesse*. Wiesbaden: Springer VS, S. 19-42.
- Geimer, Alexander/Amling, Steffen/Bosančić, Saša (Hg.) (2019): *Subjekt und Subjektivierung. Empirische und theoretische Perspektiven auf Subjektivierungsprozesse*. Wiesbaden: Springer VS.
- Geisenhanslüke, Achim (1997): *Foucault und die Literatur. Eine diskursanalytische Untersuchung*. Opladen: Westdeutscher Verlag.
- Geißler, Jens (2004): *Organisierte Vertretung von Patienteninteressen. Patienten-Organisationen als gesundheitspolitische Akteure in Deutschland, Großbritannien und den USA*. Hamburg: Kovač.
- Gelhard, Andreas/Alkemeyer, Thomas/Ricken, Nobert (Hg.) (2013): *Techniken der Subjektivierung*. München: Wilhelm Fink.
- Gellner, Winand/Schmöller, Michael (Hg.) (2008): *Neue Patienten – neue Ärzte? Ärztliches Selbstverständnis und Arzt-Patienten-Beziehung im Wandel*. Baden-Baden: Nomos.
- Gemeinsamer Bundesausschuss (2004): *Beschlussbegründung. Richtlinie des Gemeinsamen Bundesausschusses zur Definition schwerwiegender chronischer Krankheiten im Sinne des § 62 SGB V (i.d.F. vom 22.01.2004)*, <https://www.g-ba.de/beschluesse/31/>, letzter Zugriff: 01.09.2020.
- Gemeinsamer Bundesausschuss (2007): *Tragende Gründe zum Beschluss des Gemeinsamen Bundesausschusses über eine Änderung der Chroniker-Richtlinie: Feststellung therapiegerechten Verhaltens*, [https://www.g-ba.de/downloads/40-268-506/2007-12-20-Chroniker-therapiegerecht\\_TrG.pdf](https://www.g-ba.de/downloads/40-268-506/2007-12-20-Chroniker-therapiegerecht_TrG.pdf), letzter Zugriff: 01.09.2020.
- Gemeinsamer Bundesausschuss (2018): *Anlage I zum Abschnitt F der Arzneimittel-Richtlinie. Gesetzliche Verordnungsausschlüsse in der Arzneimittelversorgung und zugelassene Ausnahmen. Zugelassene Ausnahmen zum gesetzlichen Verordnungsausschluss nach § 34 Abs. 1 Satz 2 SGB V (OTC-Übersicht)*, <https://www.g-ba.de/downloads/83-691-507/AM-RL-I-OTC-2018-11-09.pdf>, letzter Zugriff: 24.03.2020.
- Gemeinsamer Bundesausschuss (2020a): *Disease-Management-Programme*, <https://www.g-ba.de/themen/disease-management-programme>, letzter Zugriff: 24.03.2020.
- Gemeinsamer Bundesausschuss (2020b): *DMP-Anforderungen-Richtlinie. Richtlinie zur Zusammenführung der Anforderungen an strukturierte Behandlungsprogramme nach § 137f Abs. 2 SGB V – DMP-A-RL, Evaluationsberichte gemäß § 6 Abs. 2 Satz 2 Ziffer 1 DMP-Anforderungen-Richtlinie*, <https://www.g-ba.de/richtlinien/83/>, letzter Zugriff: 26.03.2020.
- Genat, Bill (2009): *Building Emergent Situated Knowledges in Participatory Action Research*. In: *Action Research*, 7:1, S. 101-115.
- Gen-ethisches Netzwerk e.V. (2019): *Präzise Technik? Stellungnahme zu Genome Editing in der Medizin*. Broschüre, 23 Seiten. Berlin: o. V.
- Gerhards, Helene (2018): *Politik und Krankheit. Kollektive Subjektivierung durch Patientenbewegungen und -organisationen*. In: Alkemeyer, Thomas/Bröckling, Ulrich/

- Peter, Tobias (Hg.): *Jenseits der Person. Zur Subjektivierung von Kollektiven*. Bielefeld: transcript, S. 151-171.
- Gerhards, Helene (2021): Von Patient\*innenzellen und Patient\*innenzahlen: Intersektionale Perspektiven auf biomedizinische Forschung. In: Mauer, Heike/Leinius, Johanna (Hg.): *Intersektionalität und Postkolonialität. Kritische feministische Perspektiven auf Politik und Macht*. Berlin: Barbara Budrich, S. 181-203.
- Gerhards, Helene/Jongsma, Karin/Schicktanz, Silke (2017): The relevance of different trust models for representation in patient organizations: conceptual considerations. In: *BMC Health Services Research*, 17:1, Art. 474, <https://doi.org/10.1186/s12913-017-2368-z>.
- Gerhardt, Uta (1991): *Gesellschaft und Gesundheit. Begründung der Medizinsoziologie*. Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Gerhardt, Uta (2016): *The Social Thought of Talcott Parsons. Methodology and American Ethos*. London/New York: Routledge.
- Gerlinger, Thomas (2017): Der Gemeinsame Bundesausschuss als Governance-Struktur. In: Pfaff, Holger/Neugebauer, Edmund/Glaeske, Gerd/Schrappé, Matthias (Hg.): *Lehrbuch Versorgungsforschung*. Stuttgart/New York: Schattauer, S. 295-300.
- Gertenbach, Lars (2013): Die Organisation(en) der Gesellschaft. Foucault und die Governmentality Studies im Feld der Organisationsforschung. In: Hartz, Ronald/Rätzer, Matthias (Hg.): *Organisationsforschung nach Foucault. Macht – Diskurs – Widerstand*. Bielefeld: transcript, S. 151-168.
- Geschäftsstelle NAMSE (2013) (Hg.): *Nationaler Aktionsplan für Menschen mit Seltenen Erkrankungen. Handlungsfelder, Empfehlungen und Maßnahmenvorschläge*. Bonn: o. V., [https://www.namse.de/fileadmin/user\\_upload/downloads/Nationaler\\_Aktionsplan.pdf](https://www.namse.de/fileadmin/user_upload/downloads/Nationaler_Aktionsplan.pdf), letzter Zugriff: 06.09.2020.
- Geschäftsstelle NAMSE (2019): *Statusbericht zur Umsetzung des Nationalen Aktionsplans für Menschen mit Seltenen Erkrankungen*. Bonn: o. V., [https://www.namse.de/fileadmin/user\\_upload/NAMSE\\_Statusbericht\\_2019.pdf](https://www.namse.de/fileadmin/user_upload/NAMSE_Statusbericht_2019.pdf), letzter Zugriff: 11.05.2020.
- Gesundheitsberichterstattung des Bundes (2020): *Lebenszeit-Prävalenz, Lebenszeit-Prävalenzen*. Glossar des Informationssystems der Gesundheitsberichterstattung des Bundes, [http://www.gbe-bund.de/glossar/Lebenszeit\\_Praevalenz.html](http://www.gbe-bund.de/glossar/Lebenszeit_Praevalenz.html), letzter Zugriff: 01.09.2020.
- Geuss, Raymond (2002a): Genealogy as Critique. In: *European Journal of Philosophy*, 10:2, S. 209-215.
- Geuss, Raymond (2002b): *Privatheit. Eine Genealogie*. Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Gibbon, Saha (2008): Charity, breast cancer activism and the iconic figure of the BRCA carrier. In: Gibbon, Saha/Novas, Carlos (Hg.): *Biosocialities, Genetics and the Social Sciences. Making Biologies and Identities*. London/New York: Routledge, S. 19-37.
- Gibbon, Saha/Novas, Carlos (2008): Introduction: Biosocialities, genetics and the social sciences. In: Dies. (Hg.): *Biosocialities, Genetics and the Social Sciences. Making Biologies and Identities*. London/New York: Routledge, S. 1-18.
- Giddens, Anthony (1998): ›Macht‹ in den Schriften von Talcott Parsons. In: Imbusch, Peter (Hg.): *Macht und Herrschaft*. Opladen: Leske + Budrich, S. 131-147.

- Gillam, Stephen (2016): The reappearance of the sick man. A landmark publication revisited. In: *British Journal of General Practice*, 66:653, S. 616-617.
- Gillis, Jonathan (2006): The History of the Patient History since 1850. In: *Bulletin of the History of Medicine*, 80:3, S. 490-512.
- GKV-Spitzenverband (2016): Nutzen und Schaden auch bei Arzneimitteln gegen seltene Krankheiten vollständig prüfen. Pressemitteilung vom 21.06.2016, [https://www.gkv-spitzenverband.de/media/dokumente/presse/pressemitteilungen/2016/PM\\_2016-01-21\\_Orphan\\_Drugs.pdf](https://www.gkv-spitzenverband.de/media/dokumente/presse/pressemitteilungen/2016/PM_2016-01-21_Orphan_Drugs.pdf), letzter Zugriff: 19.05.2020.
- GKV-Spitzenverband (Hg.) (2021): Bundesmantelvertrag – Ärzte vom 1. April 2021, [https://www.gkv-spitzenverband.de/media/dokumente/krankenversicherung\\_1/aerztliche\\_versorgung/bundesmantelvertrag\\_1/BMV-Aerzte\\_ab\\_01.04.2021.pdf](https://www.gkv-spitzenverband.de/media/dokumente/krankenversicherung_1/aerztliche_versorgung/bundesmantelvertrag_1/BMV-Aerzte_ab_01.04.2021.pdf), letzter Zugriff: 17.12.2021.
- Glaser, Barney G./Strauss, Anselm L. (1971): *Status Passage*. London: Routledge & Kegan Paul.
- Glatzel, Johann (1975): *Die Antipsychiatrie. Psychiatrie in der Kritik*. Stuttgart: Gustav Fischer.
- Glück, Hannes (2018): Wir sind das unmögliche Volk! In: Alkemeyer, Thomas/Bröckling, Ulrich/Peter, Tobias (Hg.): *Jenseits der Person. Zur Subjektivierung von Kollektiven*. Bielefeld: transcript, S. 95-112.
- Göbel, Ulrich/Gortner, Ludwig (2011): Disease-Management-Programme für Erwachsene mit ›Volkskrankheiten‹ und Kompetenznetze für Kinder und Jugendliche mit seltenen Erkrankungen. In: *Klinische Pädiatrie*, 223:1, S. 1-3.
- Göckenjan, Gerd (1981): Verrechtlichung und Selbstverantwortlichkeit in der Krankenversorgung. In: *Leviathan*, 9:1, S. 8-38.
- Göckenjan, Gerd (1985): *Kurieren und Staat machen. Gesundheit und Medizin in der bürgerlichen Welt*. Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Göckenjan, Gerd/Drefßke, Stefan (2002): Wandlungen des Sterbens im Krankenhaus und die Konflikte zwischen Krankenrolle und Sterberolle. In: *Österreichische Zeitschrift für Soziologie*, 27:4, S. 80-96.
- Goddemeier, Christof (2014a): »Antipsychiatrie«-Bewegung. Eine Institution steht am Pranger. In: *Deutsches Ärzteblatt*, 13, S. 502-504.
- Goddemeier, Christof (2014b): Ronald D. Laing. Reise in den inneren Raum. In: *Deutsches Ärzteblatt*, 13, S. 410-411.
- Goffman, Erving (1972): *Asyle. Über die soziale Situation psychiatrischer Patienten und anderer Insassen*. Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Gordon, Colin (1991): Governmental Rationality: An Introduction. In: Burchell, Graham/Gordon, Colin/Miller, Peter (Hg.): *The Foucault Effect. Studies in Governmentality. With Two Lectures by and an Interview with Michel Foucault*. Chicago: Chicago University Press, S. 1-51.
- Gößwald, Antje/Schienkiewitz, Anja/Nowossadeck, Enno/Busch, Markus (2013): Prävalenz von Herzinfarkt und koronarer Herzkrankheit bei Erwachsenen im Alter von 40 bis 79 Jahren in Deutschland. Ergebnisse der Studie zur Gesundheit Erwachsener in Deutschland (DEGS1). In: *Bundesgesundheitsblatt – Gesundheitsforschung – Gesundheitsschutz*, 56:5/6, S. 650-655.

- Gottweis, Herbert (1998): *Governing Molecules. The Discursive Politics of Genetic Engineering in Europe and the United States.* Cambridge/London: MIT Press.
- Gottweis, Herbert/Hable, Wolfgang/Prainsack, Barbara/Wydra, Doris (2004): *Verwaltete Körper. Strategien der Gesundheitspolitik im internationalen Vergleich.* Wien/Köln/Weimar: Böhlau.
- Goubert, Jean-Pierre (1982): Die Medikalisierung der französischen Gesellschaft am Ende des Ancien Régime. Die Bretagne als Beispiel. In: *Medizinhistorisches Journal*, 17:1-2, S. 89-114.
- Graumann, Sigrid (2011): *Assistierte Freiheit. Von einer Behindertenpolitik der Wohltätigkeit zu einer Politik der Menschenrechte.* Frankfurt a. M./New York: Campus.
- Graumann, Sigrid/Lindemann, Gesa (2010): *Medizinsoziologie.* In: Kneer, Georg/Schoer, Markus (Hg.): *Handbuch Spezielle Soziologien.* Wiesbaden: VS, S. 295-307.
- Grossarth-Maticek, Ronald (1975): *Revolution der Gestörten? Motivationsstrukturen, Ideologien und Konflikte bei politisch engagierten Studenten.* Heidelberg: Quelle und Meyer.
- Grunwald, Armin (2018): *Lob der Unsicherheit – Plädoyer für offene Technikzukünfte.* In: Redlich, Tobias/Weidner, Robert/Langenfeld, Markus (Hg.): *Unsicherheiten der Technikentwicklung.* Göttingen: Cuvillier, S. 44-62.
- Guinnane, Timothy W./Streb, Jochen/Fronde, Manuel/Schmidt, Christoph M. (2011): *Krank oder Simulant? Das Identifikationsproblem der Krankenkassen aus wirtschaftshistorischer Perspektive.* In: *Perspektiven der Wirtschaftspolitik*, 12:4, S. 413-429.
- Guthrie, Douglas (1945a): *A History of Medicine.* London: Thomas Nelson and Sons.
- Guthrie, Douglas (1945b): *The Patient. A Neglected Factor in the History of Medicine.* In: *Proceedings of the Royal Society of Medicine*, 38:9, S. 490-494.
- Gutting, Gary (1989): *Michel Foucault's Archeology of Scientific Reason.* Cambridge: Cambridge University Press.
- Gutting, Gary (1990): *Foucault's Genealogical method.* In: *Midwest Studies in Philosophy*, 15:1, S. 327-343.
- Haarmann, Alexander (2018): *The Evolution and Everyday Practice of Collective Patient Involvement in Europe. An Examination of Policy Processes, Motivations, and Implementations in Four Countries.* Cham: Springer.
- Habermas, Jürgen (1985): *Der philosophische Diskurs der Moderne. Zwölf Vorlesungen.* Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Habermas, Jürgen (1988): *Theorie des kommunikativen Handelns 1: Handlungsrationality und gesellschaftliche Rationalisierung.* Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Habermas, Jürgen (1994): *Faktizität und Geltung. Beiträge zur Diskurstheorie des Rechts und des demokratischen Rechtsstaats.* Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Hacking, Ian (2002a): *Making up people.* In: Ders.: *Historical Ontology.* Cambridge/London: Harvard University Press, S. 99-114.
- Hacking, Ian (2002b): *Self-Improvement.* In: Ders.: *Historical Ontology.* Cambridge/London: Harvard University Press, S. 115-120.
- Hacking, Ian (2006): *Genetics, Biosocial Groups & the Future of Identity.* In: *Daedalus*, 135:4, S. 81-95.

- Haffner, Marlene E./Maher, Paul D. (2006): The impact of the Orphan Drug Act on drug discovery. In: *Expert Opinion on Drug Discovery*, 1:6, S. 521-524.
- Häfner, Heinz (2016): Psychiatriereform in Deutschland. Vorgeschichte, Durchführung und Nachwirkungen der Psychiatrie-Enquête. Ein Erfahrungsbericht. In: *Heidelberger Jahrbücher Online*, 1, Art. 8, S. 119-145, <https://doi.org/10.17885/heiup.hdjbo.23562>.
- Häfner, Heinz (2018): Das Sozialistische Patientenkollektiv an der Universität Heidelberg 1970-1971. Eine revolutionäre Bewegung gegen die Psychiatrie, die traditionelle Medizin und die staatliche Ordnung der Bundesrepublik Deutschland. In: *Nervenheilkunde* 37:12, S. 901-909.
- Häfner, Heinz/Martini, Hans (2011): *Das Zentralinstitut für Seelische Gesundheit. Gründungsgeschichte und Gegenwart*. München: C. H. Beck.
- Haimes, Erica (2002): What can the Social Sciences Contribute to the Study of Ethics? Theoretical, Empirical and Substantive Considerations. In: *Bioethics*, 16:2, S. 89-113.
- Hall, Anthony K./Carlson, Marilyn R. (2014): The current status of orphan drug development in Europe and the US. In: *Intractable & Rare Diseases Research*, 3:1, S. 1-7.
- Halpern, Jodi (2001): *From Detached Concern to Empathy. Humanizing Medical Practice*. Oxford/New York: Oxford University Press.
- Hanisch, Carol (2006): The Personal is Political. The Women's Liberation Movement Classic with a new explanatory introduction, [www.carolhanisch.org/CHwritings/PIP.html](http://www.carolhanisch.org/CHwritings/PIP.html), letzter Zugriff: 05.06.2019.
- Hänlein, Andreas/Schroeder, Wolfgang (2010): Patienteninteressen im deutschen Gesundheitswesen. In: Clement, Ute/Nowak, Jörg/Scherrer, Christoph/Ruß, Sabine (Hg.): *Public Governance und schwache Interessen*. Wiesbaden: VS, S. 47-61.
- Hannaway, Caroline/La Berge, Ann (1998): *Constructing Paris Medicine*. Amsterdam/Atlanta: Editions Rodopi B.V.
- Haraway, Donna (1988): Situated Knowledges. The Science Question in Feminism and the Privilege of Partial Perspective. In: *Feminist Studies*, 14:3, S. 575-599.
- Harding, Sandra (1986): *The Science Question in Feminism*. Ithaca/London: Cornell University Press.
- Hark, Sabine (1999): *Deviante Subjekte. Die paradoxe Politik der Identität*. Opladen: Leske + Budrich.
- Haschke, Claudia/Grote Westrick, Marion/Schwenk, Uwe/Bertelsmann Stiftung (Hg.) (2018): Gesundheitsinfos. Wer sucht, der findet – Patienten mit Dr. Google zufrieden. In: *Spotlight Gesundheit. Daten, Analysen, Perspektiven* 2, [https://www.bertelsmann-stiftung.de/fileadmin/files/BSt/Publikationen/GrauePublikationen/VV\\_SpotGes\\_Gesundheitsinfos\\_final.pdf](https://www.bertelsmann-stiftung.de/fileadmin/files/BSt/Publikationen/GrauePublikationen/VV_SpotGes_Gesundheitsinfos_final.pdf), letzter Zugriff: 15.10.2020.
- Haunss, Sebastian (2011): Kollektive Identität, soziale Bewegungen und Szenen. In: *Forschungsjournal Soziale Bewegungen*, 24:4, S. 41-53.
- Hauskeller, Christine (2000): *Das paradoxe Subjekt. Unterwerfung und Widerstand bei Judith Butler und Michel Foucault*. Tübingen: Edition Diskord.
- Häussler, Bertram/Wille, Eberhard/Wasem, Jürgen/Storz, Philipp (2005): Diabetiker im Disease Management: Erste Erkenntnisse über die Wirkung der Disease Management Programme in der gesetzlichen Krankenversicherung. In: *Gesundheits- und Sozialpolitik*, 59:9/10, S. 23-33.

- Heath, Deborah/Rapp, Rayna/Taussig, Karen-Sue (2004): Genetic Citizenship. In: Nugent, David/Vincent, Joan (Hg.): *A Companion to the Anthropology of Politics*. Malden: Blackwell, S. 152-167.
- Heer, Hannes/Ullrich, Volker (Hg.) (1985): *Geschichte entdecken. Erfahrungen und Projekte der neuen Geschichtsbewegung*. Reinbek: Rowohlt.
- Heidemann, Christin/Du, Yong/Schubert, Ingrid/Rathmann, Wolfgang/Scheidt-Nave, Christa (2013): Prävalenz und zeitliche Entwicklung des bekannten Diabetes mellitus. Ergebnisse der Studie zur Gesundheit Erwachsener in Deutschland (DEGS1). In: *Bundesgesundheitsblatt – Gesundheitsforschung – Gesundheitsschutz*, 56:5/6, S. 668-677.
- Heil, Reinhard/Hetzel, Andreas (2006): Die unendliche Aufgabe. In: Dies. (Hg.): *Die unendliche Aufgabe. Kritik und Perspektiven der Demokratietheorie*. Bielefeld: transcript, S. 7-24.
- Heimbach, Gisela (1987): *Organisierte Patienteninteressen in der Bundesrepublik Deutschland*. Marburg: Univ., Diss.: o. V.
- Heinemann, Torsten (2015): Biological Citizenship. In: ten Have, Henk (Hg): *Encyclopedia of Global Bioethics*, [https://doi.org/10.1007/978-3-319-05544-2\\_453-1](https://doi.org/10.1007/978-3-319-05544-2_453-1).
- Heinrich, Christian (2020): Was bleibt, wenn das Virus geht. Die meisten Menschen werden nach einer Infektion mit Sars-CoV-2 wieder fit. Aber nicht alle. Langsam wird bekannt, für welche langfristigen Schäden Covid-19 sorgen kann. In: *Spektrum der Wissenschaft*, <https://www.spektrum.de/news/coronavirus-spaetfolgen-bei-covid-19-patienten/1752014>, letzter Zugriff: 01.09.2020.
- Heller, Kevin Jon (1996): Power, Subjectification and Resistance in Foucault. In: *Substance*, 25:1, S. 78-110.
- Hellmann, Kai-Uwe/Fischer, Karsten/Bluhm, Harald (Hg.): *Das System der Politik. Niklas Luhmanns politische Theorie*. Wiesbaden: Westdeutscher Verlag.
- Henderson, Lawrence Joseph (1935): Physician and Patient as a Social System. In: *The New England Journal of Medicine*, 212, S. 819-823.
- Henkel, Dieter (1998): »Die Trunksucht ist die Mutter der Armut«. Zum immer wieder fehlgedeuteten Zusammenhang von Alkohol und Armut in Deutschland vom Beginn des 19. Jahrhunderts bis zur Gegenwart. In: Ders. (Hg.): *Sucht und Armut. Alkohol, Tabak, illegale Drogen*. Opladen: Leske + Budrich, S. 13-79.
- Henkel, Michael (2002): *Sozialpolitik in Deutschland und Europa*. Erfurt: Landeszentrale für politische Bildung Thüringen.
- Herder, Matthew (2017): What Is the Purpose of the Orphan Drug Act? In: *PLoSMed*, 14:1, e1002191, <https://doi.org/10.1371/journal.pmed.1002191>.
- Hernberg-Ståhl, Elizabeth/Reljanović, Miroslav/Wilson, Chris (2013): Orphan drugs and orphan drug legislation. In: Hernberg-Ståhl, Elizabeth/Reljanović, Miroslav: *Orphan Drugs. Understanding the Rare Disease Market and its Dynamics*. Oxford u. a.: Woodhead Publishing, S. 9-53.
- Hess, David J. (2004): Guest Editorial: Health, the Environment and Social Movements. In: *Science as Culture*, 13:4, S. 421-427.
- Hess, Volker (2000): Raum und Disziplin. Klinische Wissenschaft im Krankenhaus. In: *Berichte zur Wissenschaftsgeschichte*, 23, S. 317-329.

- Hieber, Lutz/Villa, Paula-Irene (2007): *Images von Gewicht. Soziale Bewegungen, Queer Theory und Kunst in den USA*. Bielefeld: transcript.
- Hill, Burkhard (2008): *Selbsthilfe und soziales Engagement – Motor für die Zivilgesellschaft? Herausforderungen und Potenziale für Kooperationen von Selbsthilfekontaktstellen und Einrichtungen der Sozialen Arbeit in der Gemeinde*. In: *NAKOS Extra*, 37, S. 7-61.
- Hobsbawm, Eric J. (1985): *History from Below – Some Reflections*. In: Krantz, Frederick (Hg.): *History from Below. Studies in Popular Protest and Popular Ideology*. Oxford: Basil Blackwell, S. 13-27.
- Hoffman, Beatrix/Tomes, Nancy/Grob, Rachel/Schlesinger, Mark (Hg.) (2011): *Patients as Policy Actors*. New Brunswick/New Jersey/London: Rutgers University Press.
- Hoffman, Marcelo (2014): *Foucault and Power. The Influence of Political Engagement on Theories of Power*. New York: Bloomsbury.
- Hoffmann, Thomas/Twoerk, Sabine/Pöhlau, Dieter/Kugler, Joachim (2009): *Patientenorientierung im Internet – qualitative Bewertung von Internetseiten für Multiple-Sklerose-Betroffene*. In: *Aktuelle Neurologie*, 36:4, S. 151-157.
- Hogg, Christine (1999): *Patients, Power & Politics. From Patients to Citizens*. London/Thousand Oaks/New Delhi: Sage.
- Huard, Pierre (1972): *Bichat anatomiste*. In: *Histoire des sciences médicales*, 6:2, S. 98-106.
- Huber, Wolfgang (1993): *Über das Anfangen. Zur Vorgeschichte des Sozialistischen Patientenkollektivs (1970) und der Patientenfront (1973). Wie aus der Krankheit eine Waffe wurde*. Heidelberg: KRRIM.
- Huerkamp, Claudia (1985): *Der Aufstieg der Ärzte im 19. Jahrhundert. Vom gelehrten Stand zum professionellen Experten*. Göttingen: Vandenhoeck & Ruprecht.
- Huertas, Rafael (2013): *Another History for Another Psychiatry. The Patient's View*. In: *Culture & History Digital Journal*, 2:1, S. 1-11, <https://www.doi.org/10.3989/chdj.2013.021>.
- Hughes, Bill (2009): *Disability activisms: social model stalwarts and biological citizens*. In: *Disability & Society*, 24:6, S. 677-688.
- Huisman, Frank/Warner, John Harley (2004): *Medical Histories*. In: Dies. (Hg.): *Locating Medical History. The Stories and Their Meanings*. Baltimore: The Johns Hopkins University Press, S. 1-30.
- Hüntelmann, Axel C. (2006): *Eine biopolitische Geschichte der Gesundheitsämter*. In: Hüntelmann, Axel C./Vossen, Johannes/Czech, Herwig (Hg.): *Gesundheit und Staat. Studien zur Geschichte der Gesundheitsämter in Deutschland, 1870–1950*. Husum: Matthiesen, S. 275-294.
- Huth, Martin (2018): *Empowerment, soziale Bewegungen und das Recht auf Gesundheit. Blickwechsel von der Autonomie zur Partizipation*. In: Bergemann, Lutz/Frewer, Andreas (Hg.): *Autonomie und Vulnerabilität in der Medizin. Menschenrechte – Ethik – Empowerment*. Bielefeld: transcript, S. 39-72.
- Huyard, Caroline (2007): *Rendre le rare commun: Expériences de maladie rares et construction d'une action collective*. Paris: Univ., Diss.: o. V.
- Huyard, Caroline (2009a): *How did uncommon disorders become ›rare diseases‹? History of a boundary object*. In: *Sociology of Health & Illness*, 31:4, S. 463-477.



- Huyard, Caroline (2009b): Who rules rare disease associations? A framework to understand their action. In: *Sociology of Health & Illness*, 31:7, S. 979-993.
- Huyard, Caroline (2011): Quand la puissance publique fait surgir et équipe une mobilisation protestataire. In: *Revue française de science politique*, 61, S. 183-200.
- ICD-10-WHO Version (2019): Kapitel V Psychische und Verhaltensstörungen (F00-F99); Schizophrenie, schizotype und wahnhafte Störungen (F20-F29), <https://www.dimdi.de/static/de/klassifikationen/icd/icd-10-who/kode-suche/htmlamtl2019/block-f20-f29.htm>, letzter Zugriff: 03.02.2020.
- Illing, Falk (2017): *Gesundheitspolitik in Deutschland. Eine Chronologie der Gesundheitsreformen der Bundesrepublik*. Wiesbaden: Springer VS.
- Illouz, Eva (2009): *Die Errettung der modernen Seele. Therapien, Gefühle und die Kultur der Selbsthilfe*. Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (2020): *Über Gesundheitsinformation.de*, <https://www.gesundheitsinformation.de/gesundheitsinformation-de.2169.de.html>, letzter Zugriff: 19.10.2020.
- Institute of Medicine, Board on Health Sciences Policy, Committee on Accelerating Rare Diseases Research and Orphan Product Development/Field, Marilyn J./Boat, Thomas F. (Hg.) (2010): *Rare Diseases and Orphan Products. Accelerating Research and Development*. Washington: The National Academies Press.
- Irwin, Alan (2001): Constructing the scientific citizen: science and democracy in the biosciences. In: *Public Understanding of Science*, 10:1, S. 1-18.
- Insin, Engin F. (2002): *Being Political. Genealogies of Citizenship*. Minneapolis/London: University of Minnesota Press.
- IZRU (1972a): Krankheit als revolutionäre Produktivkraft. Die Theorie des Sozialistischen Patienten-Kollektivs. Beitrag des IZRU. In: SHS (Hg.): *Kleinkrieg gegen Patienten. Dokumentation zur Verfolgung des Sozialistischen Patientenkollektivs Heidelberg*. Heidelberg: Sozialistischer Heidelberger Studentenbund (SHS), S. 6-8.
- IZRU (1972b): Zum Problem Widerstände, die sich der praktischen Kritik entgegenstellen, wenn die Widersprüche des Systems Krankheit/Kapitalismus/Knast durch die Patientenselbstorganisation entfaltet werden. In: Enzensberger, Hans Magnus/Michel, Karl Markus (Hg.): *Kursbuch 28. Das Elend mit der Psychiatrie*. Berlin: Kursbuch Verlag, S. 121-139.
- Jacobs, Klaus (2015): Finanzierung des deutschen Gesundheitswesens. In: Thielscher, Christian (Hg.): *Medizinökonomie 1. Das System der medizinischen Versorgung*. Wiesbaden: Springer, S. 431-452.
- Jäger, Siegfried (1970): Linke Wörter. Einige Bemerkungen zur Sprache der APO. In: *Muttersprache*, 80, S. 85-108.
- Jäger, Siegfried (2001): Diskurs und Wissen. Theoretische und methodische Aspekte einer Kritischen Diskurs- und Dispositivanalyse. In: Keller, Reiner/Hirsland, Andreas/Schneider, Werner/Viehöver, Willy (Hg.): *Handbuch Sozialwissenschaftliche Diskursanalyse. Band 1: Theorien und Methoden*. Opladen: Leske + Budrich, S. 81-112.
- Jannes, Marc/Friele, Minou/Jannes, Christiane/Woopen, Christiane (2018): *Algorithmen in der digitalen Gesundheitsversorgung. Eine interdisziplinäre Analyse*. Gütersloh: Bertelsmann Stiftung, <https://www.bertelsmann-stiftung.de/fileadmin/files>

- /BSt/Publikationen/GrauePublikationen/VV\_Studie\_Algorithmen.pdf, letzter Zugriff: 19.10.2020.
- Janzarik, Werner (1978): 100 Jahre Heidelberger Psychiatrie. In: Universitäts-Gesellschaft Heidelberg (Hg.): Heidelberger Jahrbücher XXII. Berlin/Heidelberg/ New York: Springer, S. S. 93-113.
- Janzen, Rudolph W. C. (2016): Off-Label-Use im Behandlungsalltag. In: *Arzneiverordnung in der Praxis*, 43:3, S. 127-132.
- Jasanoff, Sheila (2003): In a constitutional moment: Science and social order at the millennium. In: Joerges, Bernwart/Nowotny, Helga (Hg.): *Social Studies of Science and Technology. Looking Back, Ahead*. Dordrecht: Springer, S. 155-180.
- Jasanoff, Sheila (2004a): The idiom of co-production. In: Jasanoff, Sheila (Hg.): *States of Knowledge. The Co-production of Science and Social Order*. London/New York: Routledge, S. 1-12.
- Jasanoff, Sheila (2004b): Science and citizenship: a new synergy. In: *Science and Public Policy*, 31:2, S. 90-94.
- Jasanoff, Sheila (2005): *Designs on Nature. Science and Democracy in Europe and the United States*. Princeton/New York: Princeton University Press.
- Jenner, Mark S. R./Wallis, Patrick (2007): The Medical Marketplace. In: Dies. (Hg.): *Medicine and the Market in England and its Colonies, c. 1450-c. 1850*. Basingstoke: Palgrave Macmillan, S. 1-23.
- Jewson, Nicholas D. (1974): Medical knowledge and the patronage system in 18th century England. In: *Sociology*, 8:3, S. 369-385.
- Jewson, Nicholas D. (1976): The disappearance of the sick-man from medical cosmology, 1770-1870. In: *Sociology*, 10:2, S. 225-243.
- Joas, Hans (2011): *Die Sakralität der Person. Eine neue Genealogie der Menschenrechte*. Berlin: Suhrkamp.
- Johnson, Jenell/Happe, Kelly E./Levina, Marina (2018): Introduction. In: Dies. (Hg.): *Biocitizenship. The Politics of Bodies, Governance, and Power*. New York: New York University Press, S. 1-17.
- Jongsma, Karin R./Bredenoord, Annelien L. (2018): Geometry of Trust: Why We Need to Distinguish Between Horizontal and Vertical Trust. In: *The American Journal of Bioethics*, 18:4, S. 48-50.
- Jongsma, Karin R./Schicktanz, Silke (2020): Patient Representation: Mind the Gap Between Individual and Collective Claims. In: *The American Journal of Bioethics*, 20:4, S. 28-30.
- Jordanova, Ludmilla (1995): The Social Construction of Medical Knowledge. In: *Social History of Medicine*, 8:3, S. 361-381.
- Jörke, Dirk/Nullmeier, Frank (2012): Realismusstreit und Methodendiskussion. Zur aktuellen Lage der Politischen Theorie. In: *Zeitschrift für Politische Theorie*, 3:1, S. 3-7.
- Josefsson, Ulrika (2005): Coping with Illness Online. The Case of Patients' Online Communities. In: *The Information Society: An International Journal*, 21:2, S. 133-141.
- Jost, Annemarie (2002): Rezension zu: Klaus Dörner, Ursula Plog, Christine Teller, Frank Wendt: *Irren ist menschlich. Lehrbuch der Psychiatrie und Psychotherapie*. Psychiatrie Verlag: GmbH (Bonn) 2002. ISBN 978-3-88414-440-4. In: *socialnet Rezensionen*, <https://www.socialnet.de/rezensionen/402.php>, letzter Zugriff: 21.11.2019.

- Just, Paul/Druml, Christiane (2020): Seltene Erkrankungen. Aspekte aus Ethik und Praxis. Wien: Facultas Universitätsverlag.
- Jutel, Annemarie (2009): Sociology of diagnosis: a preliminary review. In: *Sociology of Health & Illness*, 31:2, S. 278-299.
- Jütte, Robert (2005): Krankheit und Gesundheit im Spiegel von Hermann Weinsbergs Aufzeichnungen. In: Groten, Manfred (Hg.): *Hermann Weinsberg (1518-1597). Kölner Bürger und Ratsherr. Studien zu Leben und Werk*. Köln: SH, S. 231-251.
- Kahane, Bernard (2000): »Charity business« et politiques de recherché sur la santé: comment l'AFM mobilise la recherche publique. In: *Sociologie du travail*, 42:1, S. 113-131.
- Kalender, Ute/Holmberg, Christine (2019): Zukünftige Datendoppel. Digitale Körpervermessungsgeräte in Kohortenstudien. In: Heyen, Nils B./Dickel, Sascha/Brüninghaus, Anne (Hg.): *Personal Health Science. Öffentliche Wissenschaft und gesellschaftlicher Wandel*. Wiesbaden: Springer VS, S. 91-106.
- Kammler, Clemens (1986): Michel Foucault. Eine kritische Analyse seines Werks. Bonn: Bouvier Verlag.
- Kappeler, Manfred/Holzcamp, Klaus/H.-Osterkamp, Ute (1977): *Psychologische Therapie und politisches Handeln*. Frankfurt a. M./New York: Campus.
- Kaptchuk, Ted J. (2001): The double-blind, randomized, placebo-controlled trial. Gold standard or golden calf? In: *Journal of Clinical Epidemiology*, 54:6, S. 541-549.
- Kassebaum, Gene G./Baumann, Barbara O. (1965): Dimensions of the Sick Role in Chronic Illness. In: *Journal of Health and Human Behavior*, 6:1, S. 16-27.
- Katsch, Gerhardt (1937): Garzer Thesen. Zur Ernährungsführung der Zuckerkranken. In: *Klinische Wochenschrift*, 16, S. 399-403.
- Kay, Lily (2000): *Who Wrote the Book of Life? A History of the Genetic Code*. Stanford: Stanford University Press.
- Keating, Peter/Cambrosio, Alberto (2003): *Biomedical Platforms. Realigning the Normal and the Pathological in Late-Twentieth-Century Medicine*. Cambridge/London: MIT Press.
- Kelleher, David (2001): New social movements in the health domain. In: Scambler, Graham (Hg.): *Habermas, Critical Theory and Health*. London/New York: Routledge, S. 119-142.
- Keller, Reiner/Schneider, Werner/Viehöver, Willy (Hg.) (2012): *Diskurs – Macht – Subjekt. Theorie und Empirie von Subjektivierung in der Diskursforschung*. Wiesbaden: VS.
- Kelly, Mark G. E. (2014): *Foucault and Politics. A Critical Introduction*. Edinburgh: Edinburgh University Press.
- Kendall, Diana (2010): *Sociology in Our Times. The Essentials*. Belmont: Wadsworth.
- Kerchner, Brigitte (2006): Wirklich Gegendanken. Politik analysieren mit Michel Foucault. In: Kerchner, Brigitte/Schneider, Silke (Hg.): *Foucault. Diskursanalyse der Politik*. Wiesbaden: VS, S. 145-164.
- Kerchner, Brigitte (2010): Regieren in einer komplexer werdenden Demokratie. In: *Femina Politica*, 19:2, S. 24-38.
- Kerr, Anne (2004): Genetics and citizenship. In: Stehr, Nico (Hg.): *Biotechnology. Between Commerce and Civil Society*. New Brunswick: Transaction Publishers, S. 159-174.

- Kersting, Franz-Werner (2001): Psychiatrie-Reform und ›68. In: Aktion Psychisch Kranke (Hg.): 25 Jahre Psychiatrie-Enquete. Band 1. Bonn: Psychiatrie-Verlag, S. 165-182.
- Kersting, Franz-Werner (2005): Between the National Socialist ›Euthanasia Programm‹ and Reform: Asylum Psychiatry in West Germany, 1940–1975. In: Gijswijt-Hofstra, Marijke/Oosterhuis, Harry/Vijselaar, Joost/Freeman, Hugh (Hg.): Psychiatric Cultures Compared: Psychiatry and Mental Health Care in the Twentieth Century. Comparisons and Approaches. Amsterdam: Amsterdam University Press, S. 200-224.
- Kesselheim, Aaron S. (2010): Innovation and the Orphan Drug Act, 1983–2009: Regulatory and Clinical Characteristics of Approved Orphan Drugs (Appendix). In: Institute of Medicine, Board on Health Sciences Policy, Committee on Accelerating Rare Diseases Research and Orphan Product Development/Field, Marilyn J./Boat, Thomas F. (Hg.): Rare Diseases and Orphan Products. Accelerating Research and Development. Washington: The National Academies Press, S. 291-308.
- Kisker, Karl Peter (1979): Antipsychiatrie. In: Kisker, Karl Peter/Meyer, Joachim-Ernst/Müller, Christian/Strömgen, Erik (Hg.): Psychiatrie der Gegenwart. Forschung und Praxis, Band 1. Grundlagen und Methoden der Psychiatrie, Teil 1. Berlin/Heidelberg/New York: Springer, S. 811-825.
- Kisker, Karl Peter (1981): Über die Unlust an der Meta-Kritik einer Psychiatrie, welche sich durch die antipsychiatrische Kritik nicht herausfordern läßt. In: Medizin, Mensch, Gesellschaft, 6, S. 134-136.
- Klawiter, Maren (2008): The Biopolitics of Breast Cancer. Changing Cultures of Disease and Activism. Minneapolis: University of Minnesota Press.
- Kleinman, Arthur (1980): Patients and Healers in the Context of Culture. An Exploration of the Borderland between Anthropology, Medicine and Psychiatry. Berkeley: University of California Press.
- Klitzman, Robert (2008): When Doctors become Patients. Oxford/New York: Oxford University Press.
- Knauff, Bruce M. (2017): What Is Genealogy? An Anthropological/Philosophical Reconsideration. In: Genealogy, 1:1, Art. 5, <https://doi.org/10.3390/genealogy1010005>.
- Kneer, Georg (1998): Die Analytik der Macht bei Michel Foucault. In: Imbusch, Peter (Hg.): Macht und Herrschaft. Sozialwissenschaftliche Konzeptionen und Theorien. Opladen: Leske + Budrich, S. 239-254.
- Knorr-Cetina, Karin (1989): Spielarten des Konstruktivismus. Einige Notizen und Anmerkungen. In: Soziale Welt, 40:1/2, S. 86-96.
- Koay, Pei P./Sharp, Richard R. (2013): The Role of Patient Advocacy Organizations in Shaping Genomic Science. In: Annual Review of Genomics and Human Genetics, 14:1, S. 579-595.
- Kögler, Hans-Herbert (2004): Michel Foucault. Stuttgart/Weimar: J. B. Metzler.
- Kollek, Regine/Lemke, Thomas (2008): Der medizinische Blick in die Zukunft. Gesellschaftliche Implikationen prädiktiver Gentests. Frankfurt a. M./New York: Campus.
- Könninger, Sabine (2016): Genealogie der Ethikpolitik. Nationale Ethikkomitees als neue Regierungstechnologie. Das Beispiel Frankreichs. Bielefeld: transcript.
- Koopman, Colin (2013): Genealogy as Critique. Foucault and the Problems of Modernity. Bloomington/Indianapolis: Indiana University Press.

- Köster, Gudrun (2005): Patientenbeteiligung im Gemeinsamen Bundesausschuss. In: Jahrbuch für kritische Medizin, 42, S. 78-90.
- Kotowicz, Zbigniew (1997): R.D. Laing and the Paths of Anti-Psychiatry. London/New York: Routledge.
- Kraepelin, Emil (1901): Einführung in die psychiatrische Klinik. Dreissig Vorlesungen. Leipzig: Verlag von Johann Ambrosius Barth.
- Kranich, Christoph (1993): Warum gibt es keine Patienten-Bewegung? In: Kranich, Christoph/Müller, Clemens (Hg.): Der mündige Patient – eine Illusion? Orientierung und Unterstützung im Gesundheitswesen. Frankfurt a. M.: Mabuse, S. 13-15.
- Kranich, Christoph (2002): Die neue Rolle von Patientinnen und Patienten und die Professionalisierung ihrer Interessenvertretung. In: Forschungsjournal NSB, 15:3, S. 83-88.
- Kranich, Christoph (2019): Patientenorganisationen: Geschichte, Systematik, Perspektiven. In: Thielscher, Christian (Hg.): Handbuch Medizinökonomie 1. Wiesbaden: Springer Gabler, S. 1-17.
- Kranzer, Andrea (2008): Auswirkungen und Erfolgsfaktoren von Disease Management. Versorgungsansätze für chronisch kranke Patienten am Beispiel von Asthma und chronisch obstruktiven Lungenerkrankungen. Wiesbaden: Deutscher Universitäts-Verlag.
- Kraushaar, Wolfgang (1998): Der lange Marsch durch die Institutionen. In: Landgrebe, Christiane/Plath, Jörg (Hg.): ›68 und die Folgen. Ein unvollständiges Lexikon. Berlin: Argon, S. 61-64.
- Kraushaar, Wolfgang (2001): Denkmodelle der 68er-Bewegung. In: Aus Politik und Zeitgeschichte, 22-23, S. 14-27.
- Kreiling, Anne (2007): ACHSE – Allianz Chronischer Seltener Erkrankungen e.V. Warum noch ein Dachverband? In: Public Health Forum, 15:2, S. 32-33.
- Kretz, Helmut (2019): Der Film ›SPK-Komplex‹. In: Psychiatrische Praxis, 46:2, S. 112-113.
- Kroske, Gerd (2018): Der SPK-Komplex. Ein Film von Gerd Kroske (DVD). Berlin: Salzgeber & Co. Medien GmbH.
- Krüll, Marianne (1977): Schizophrenie und Gesellschaft. Zum Menschenbild in Psychiatrie und Soziologie. München: C. H. Beck.
- Labisch, Alfons (1997): From Traditional Individualism to Collective Professionalism: State, Patient, Compulsory Health Insurance, and the Panel Doctor Question in Germany, 1883–1931. In: Berg, Manfred/Cocks, Geoffrey (Hg.): Medicine and Modernity. Public Health and Medical Care in Nineteenth- and Twentieth-Century Germany. Washington, D. C./Cambridge: Cambridge University Press, S. 35-54.
- Labisch, Alfons/Tennstedt, Florian (1985): Der Weg zum »Gesetz über die Vereinheitlichung des Gesundheitswesens« vom 3. Juli 1934. Entwicklungslinien und -momente des staatlichen und kommunalen Gesundheitswesens in Deutschland. Teil 2. Düsseldorf: Akademie für öffentliches Gesundheitswesen.
- Lacaze, Paul/Millis, Nicole/Fookes, Megan/Zurynski, Yvonne/Jaffe, Adam/Bellgard, Matthew/Winship, Ingrid/McNeil, John/Bittles, Alan H. (2017): Rare disease registries: a call to action. In: Internal Medicine Journal, 47:9, S. 1075-1079.

- Lachmund, Jens/Stollberg, Gunnar (1995): *Patientenwelten. Krankheit und Medizin vom späten 18. bis zum frühen 20. Jahrhundert im Spiegel von Autobiographien*. Opladen: Leske + Budrich.
- Laclau, Ernesto/Mouffe, Chantal (1991): *Hegemonie und radikale Demokratie. Zur Dekonstruktion des Marxismus*. Wien: Passagen-Verlag.
- Laing, Ronald D. (1968): *Metanoia. Some experiences at Kingsley Hall, London*. In: *Recherches, Spécial Enfance aliénée II. L'enfant, la psychose et l'institution*, 8, S. 51-57.
- Laing, Ronald D. (1972): *Das geteilte Selbst. Eine existentielle Studie über geistige Gesundheit und Wahnsinn*. Köln: Kiepenheuer & Witsch.
- Laing, Ronald D. (1973a): *Das Selbst und die anderen*. Köln: Kiepenheuer & Witsch.
- Laing, Ronald D. (1973b): *Phänomenologie der Erfahrung*. Köln: Kiepenheuer & Witsch.
- Laing, Ronald D./Esterson, Aaron (1975): *Wahnsinn und Familie. Familien von Schizophrenen*. Köln: Kiepenheuer & Witsch.
- Lampert, Thomas/Kroll, Lars E. (2009): *Die Messung des sozioökonomischen Status in sozialepidemiologischen Studien*. In: Richter, Matthias/Hurrelmann, Klaus (Hg.): *Gesundheitliche Ungleichheit. Grundlagen, Probleme, Perspektiven*. Wiesbaden: VS, S. 309-334.
- Landzelius, Kyra (2006): *Editorial – Introduction: Patient organization movements and new metamorphoses in patienthood*. In: *Social Science & Medicine*, 62:3, S. 529-537.
- Landzelius, Kyra/Dumit, Joseph (Hg.) (2006): *Special Issue: Patient Organisation Movements*. In: *Social Science & Medicine*, 62:3, S. 529-792.
- Lasker, Judith N./Sogolow, Ellen D./Sharim, Rebecca R. (2005): *The Role of an Online Community for People with a Rare Disease: Content Analysis of Messages Posted on a Primary Biliary Cirrhosis Mailinglist*. In: *Journal of Medical Internet Research*, 7:1, Art. e10, <https://doi.org/10.2196/jmir.7.1.e10>.
- Latour, Bruno (1998): *From the World of Science to the World of Research?* In: *Science*, 280:5361, S. 208-209.
- Lauterbach, Karl W. (2001): *Disease Management in Deutschland. Voraussetzungen, Rahmenbedingungen, Faktoren zur Entwicklung, Implementierung und Evaluation*. Gutachten im Auftrag des Verbandes der Angestellten-Krankenkassen e.V. (VdAK) und des AEV – Arbeiter-Ersatzkassen-Verbandes e.V., VdAK/AEV-Pressegespräch am 17. Oktober 2001 in Berlin, [https://www.diabsite.de/aktuelles/gesundheitspolitik/rsa\\_dmp/dm\\_kurzfassung.pdf](https://www.diabsite.de/aktuelles/gesundheitspolitik/rsa_dmp/dm_kurzfassung.pdf), letzter Zugriff: 11.08.2020.
- Lauterbach, Karl W./Evers, Thomas/Stock, Stephanie (2002): *Prävention und Disease Management bei chronischen Krankheiten*. In: *DMW – Deutsche Medizinische Wochenschrift*, 127:22, S. 1210-1212.
- Leanza, Matthias (2017): *Die Zeit der Prävention. Eine Genealogie*. Weilerswist: Velbrück Wissenschaft.
- Leibfried, Stephan/Tennstedt, Florian (1985): *Armenpolitik und Arbeiterpolitik. Zur Entwicklung und Krise der traditionellen Sozialpolitik der Verteilungsformen*. In: Dies. (Hg.): *Politik der Armut und die Spaltung des Sozialstaats*. Frankfurt a. M.: Suhrkamp, S. 64-93.
- Leigh, Hoyle/Reiser, Morton F. (1992): *The Patient. Biological, Psychological and Social Dimensions of Medical Practice*. New York/London: Plenum Medical Book Company.

- Lemke, Thomas (1997): Eine Kritik der politischen Vernunft. Foucaults Analyse der modernen Gouvernementalität. Hamburg: Argument.
- Lemke, Thomas (2001): Gouvernementalität. In: Kleiner, Marcus S. (Hg.): Michel Foucault. Eine Einführung in sein Denken. Frankfurt a. M.: Campus, S. 108-122.
- Lemke, Thomas (2013): Nachwort. Geschichte und Erfahrung. Michel Foucault und die Spuren der Macht. In: Defert, Daniel/Ewald, François (Hg.): Michel Foucault. Analytik der Macht. Frankfurt a. M.: Suhrkamp, S. 317-347.
- Lemke, Thomas (2015): Patient organizations as biosocial communities? Conceptual clarifications and critical remarks. In: Wehling, Peter/Viehöver, Willy/Koenen, Sophia (Hg.): The Public Shaping of Medical Research. Patient Associations, Health Movements and Biomedicine. London/New York: Routledge, S. 191-207.
- Lemke, Thomas/Krasmann, Susanne/Bröckling, Ulrich (2000): Gouvernementalität, Neoliberalismus und Selbsttechnologien. Eine Einleitung. In: Bröckling, Ulrich/Krasmann, Susanne/Lemke, Thomas (Hg.): Gouvernementalität der Gegenwart. Studien zur Ökonomisierung des Sozialen. Frankfurt a.M.: Suhrkamp, S. 7-40.
- Lemke, Thomas/Liebsch, Katharina (2015): Die Regierung der Gene. Diskriminierung und Verantwortung im Kontext genetischen Wissens. Wiesbaden: Springer VS.
- Lemke, Thomas/Wehling, Peter (2013): Bürgerrechte durch Biologie? Zur Konjunktur des Begriffs ›biologische Bürgerschaft‹. In: Lemke, Thomas: Die Natur in der Soziologie. Gesellschaftliche Voraussetzungen und Folgen biotechnologischen Wissens. Frankfurt a. M./New York: Campus, S. 40-63.
- Liebold, Rolf (1982): Geschichtliche Entwicklung des Kassenarztrechts. In: Häußler, Siegfried/Liebold, Rolf/Narr, Helmut (Hg.): Die kassenärztliche Tätigkeit. Berlin/Heidelberg/New York: Springer, S. 1-14.
- Liebsch, Burkhard (2019): Von Theorien der Subjektivität zu Praktiken politischer Subjektivierung. Responsivität, Dissens und die prekäre Lebbarkeit menschlichen Lebens. In: Ricken, Norbert/Casale, Rita/Thompson, Christiane (Hg.): Subjektivierung. Erziehungswissenschaftliche Perspektiven. Weinheim/Basel: Beltz Juventa, S. 11-47.
- Liebsch, Katharina/Manz, Ulrike (2010): Einleitung. In: Dies. (Hg.): Leben mit den Lebenswissenschaften. Wie wird biomedizinisches Wissen in Alltagspraxis übersetzt? Bielefeld: transcript, S. 7-20.
- Lief, Harold I./Fox, Renée C. (1963): Training for ›detached concern‹ in medical students. In: Lief, Harold I./Lief, Victor F./Lief, Nina R. (Hg.): The Psychological Basis of Medical Practice. New York/Evanston/London: Harper & Row, S. 12-35.
- Lindemann, Gesa (2013): Subjektivierung in Relationen. Ein Versuch über die relationistische Explikation von Sinn. In: Alkemeyer, Thomas/Budde, Gunilla/Freist, Dagmar (Hg.): Selbst-Bildungen. Soziale und kulturelle Praktiken der Subjektivierung. Bielefeld: transcript, S. 101-122.
- Link, Jürgen (2012a): Subjektivitäten als (inter)diskursive Ereignisse. Mit einem historischen Beispiel (der Kollektivsymbolik von Maschine vs. Organismus) als Symptom diskursiver Positionen. In: Keller, Reiner/Schneider, Werner/Viehöver, Willy (Hg.): Diskurs – Macht – Subjekt. Theorie und Empirie von Subjektivierung in der Diskursforschung. Wiesbaden: VS, S. 53-67.

- Link, Jürgen (2012b): Wie kollektiv kann eine biographische Geschichte sein? Facetten des autonarrativen ›Wir‹. In: Braun, Peter/Stiegler, Bernd (Hg.): *Literatur als Lebensgeschichte. Biographisches Erzählen von der Moderne bis zur Gegenwart*. Bielefeld: transcript, S. 145-167.
- Litzkendorf, Svenja/Pauer, Frédéric/Zeidler, Jan/Göbel, Jens/Storf, Holger/von der Schulenburg, J.-Matthias Graf (2017): Zentrales Informationsportal über seltene Erkrankungen. Umsetzung eines qualitäts- und bedarfsorientierten Informationsmanagements. In: *Bundesgesundheitsblatt – Gesundheitsforschung – Gesundheitsschutz*, 5, S. 494-502.
- Llanque, Marcus (2017): Genealogie als ideengeschichtliche Methode und die Idee der Menschenrechte. In: Goering, Timothy (Hg.): *Ideengeschichte heute. Traditionen und Perspektiven*. Bielefeld: transcript, S. 171-194.
- Loetz, Francisca (1993): *Vom Kranken zum Patienten. ›Medikalisierung‹ und medizinische Vergesellschaftung am Beispiel Badens 1750–1850*. Stuttgart: Franz Steiner.
- Lorey, Isabell (2003): Biopolitische Gouvernementalität: Weiße Herrschaftstechniken. In: *Frauen Kunst Wissenschaft*, 36, S. 9-15.
- Lorey, Isabell (2008): Versuch, das Plebejische zu denken. Exodus und Konstituierung als Kritik. In: eicp – European Institute for Progressive Cultural Policies/transversal, <https://transversal.at/transversal/0808/lorey/de>, letzter Zugriff: 12.08.2020.
- Löser, Christian (1995): dialektischer Materialismus. In: Haug, Wolfgang Fritz (Hg.): *Historisch-kritisches Wörterbuch des Marxismus. Band 2: Bank bis Dummheit in der Musik*. Hamburg: Argument, S. 694-704.
- Loudon, Irvine (1985): The Nature of Provincial Medical Practice in Eighteenth-Century. In: *Medical History*, 29:1, S. 1-32.
- Lüders, Jenny (2007): *Ambivalente Selbstpraktiken. Eine Foucault'sche Perspektive auf Bildungsprozesse in Weblogs*. Bielefeld: transcript.
- Luhmann, Niklas (1983): *Medizin und Gesellschaftstheorie*. In: *Medizin, Mensch, Gesellschaft*, 8:3, S. 168-175.
- Luhmann, Niklas (2013): *Macht im System*. Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Lupton, Deborah (1995): *The Imperative of Health. Public Health and the Regulated Body*. London/Thousand Oaks/New Delhi: Sage.
- Lupton, Deborah (1997a): Foucault and the Medicalisation Critique. In: Petersen, Alan/Bunton, Robin (Hg.): *Foucault, Health and Medicine*. London/New York: Routledge, S. 94-110.
- Lupton, Deborah (1997b): Psychoanalytic sociology and the medical encounter: Parsons and beyond. In: *Sociology of Health & Illness*, 19:5, S. 561-579.
- Lupton, Deborah (2013): The digitally engaged patient. Self-monitoring and self-care in the digital health era. In: *Social Theory & Health*, 11:3, S. 256-270.
- Madara, Edward J. (1997): The mutual-aid self-help online revolution. In: *Social Policy*, 27:3, S. 20-26.
- Maeder, Thomas (2003): The Orphan Drug Backlash. In: *Scientific American*, 288:5, S. 80-87.
- Magner, Lois N. (2005): *A History of Medicine*. Boca Raton u. a.: Taylor and Francis.
- Mahon, Michael (1992): *Foucault's Nietzschean Genealogy. Truth, Power, and the Subject*. Albany: State University of New York Press.



- Mainetti, José Alberto (1977): Rezension zu: Foucault, Michel: *The Birth of the Clinic*. In: *The Journal of Medicine and Philosophy*, 2:1, S. 77-83.
- Majerus, Benoît (2010): Mapping antipsychiatry. Elemente für die Geschichte einer transnationalen Bewegung. In: Themenportal Europäische Geschichte, [www.euro-pa.clio-online.de/essay/id/fdae-1520](http://www.euro-pa.clio-online.de/essay/id/fdae-1520), letzter Zugriff: 06.02.2020.
- Mankell, Anna/Fredriksson, Mio (2020): Federative patient organizations in a decentralized health-care system: A challenge for representation? In: *Health, Online first*, <https://doi.org/10.1177/1363459320912807>.
- Mann, Miriam (2014): Selbsthilfe hilft. In: ACHSE e.V. (Hg.): *Vernetzen. Bewegen. Verändern*. Broschüre, 160 Seiten. Berlin: o. V., S. 30-31, [https://www.achse-online.de/de/Informationen/publikationen/achse\\_broschuere/2014\\_achse\\_broschuere.pdf](https://www.achse-online.de/de/Informationen/publikationen/achse_broschuere/2014_achse_broschuere.pdf), letzter Zugriff: 09.08.2020.
- Mapping Militant Project/Stanford University (2012): Socialists' Patients Collective. In: <https://web.stanford.edu/group/mappingmilitants/cgi-bin/groups/view/391?highlight=Mahdi+Army>, letzter Zugriff: 11.11.2019.
- Marchart, Oliver (2010): *Die politische Differenz. Zum Denken des Politischen bei Nancy, Lefort, Badiou, Laclau und Agamben*. Berlin: Suhrkamp.
- Marchart, Oliver (2013): *Das unmögliche Objekt. Eine postfundamentalistische Theorie der Gesellschaft*. Berlin: Suhrkamp.
- Marent, Benjamin/Forster, Rudolf (2013): Patienten- und Bürgerbeteiligung im österreichischen Gesundheitssystem. In: *Zeitschrift für Gesundheitspolitik*, 2, S. 99-127.
- Martinsen, Renate (2004): *Staat und Gewissen im technischen Zeitalter. Prolegomena einer politologischen Aufklärung*. Weilerswist: Velbrück Wissenschaft.
- Martinsen, Renate (2011): Der Mensch als sein eigenes Experiment? Bioethik im liberalen Staat als Herausforderung für die Politische Theorie. In: Kauffmann, Clemens/Sigwart, Hans-Jörg (Hg.): *Biopolitik im liberalen Staat*. Baden-Baden: Nomos, S. 27-52.
- Marx, Karl (1867): *Das Kapital. Kritik der politischen Ökonomie*. Band 1: *Der Produktionsprozess des Kapitals*. Hamburg: Meissner.
- Mascalzoni, Deborah/Petrini, Carlo/Taruscio, Domenica/Gainotti, Sabina (2017): The Role of Solidarity(-ies) in Rare Diseases Research. In: Posada de la Paz, Manuel/Taruscio, Domenica/Groft, Stephen C. (Hg.): *Rare Diseases Epidemiology. Update and Overview*. Cham: Springer, S. 589-604.
- Matzat, Jürgen (2000): Zur Rolle der Forschung bei der Entwicklung der Selbsthilfegruppenbewegung in Deutschland. In: *Sozialwissenschaften und Berufspraxis*, 23:3, S. 213-222.
- Mavris, Maria/Le Cam, Yann (2012): Involvement of patient organisations in research and development of orphan drugs for rare diseases in Europe. In: *Molecular Syndromology*, 3:5, S. 237-243.
- Mayes, Christopher R. (2015): Revisiting Foucault's ›Normative Confusions‹: Surveying the Debate Since the Collège de France Lectures. In: *Philosophy Compass*, 10:12, S. 841-855.
- Mayrhofer, Michaela (2008): Patient organizations as the (un)usual suspects. The biobanking activities of the Association Française contre les Myopathies and its

- Généthon DNA and Cell Bank. In: Gottweis, Herbert/Petersen, Alan (Hg.): *Biobanks. Governance in Comparative Perspective*. London/New York: Routledge, S. 71-87.
- Mayring, Philipp (2000): *Qualitative Inhaltsanalyse*. In: *Forum Qualitative Sozialforschung*, 1:2, Art. 20, <http://nbn-resolving.de/urn:nbn:de:0114-fqs0002204>.
- Mazanderani, Fadhila (2014): *The Patient's View: Perspectives from Neurology and the ›New‹ Genetics*. In: *Science as Culture*, 23:1, S. 135-144.
- McCormick, Sabrina/Brown, Phil/Zavestoski, Stephen (2003): *The Personal Is Scientific, the Scientific is Political: The Environmental Breast Cancer Movement*. In: *Sociological Forum*, 18:4, S. 545-576.
- McCoy, Matthew S./Carniol, Michael/Chockley, Katherine/Urwin, John W./Emanuel, Ezekiel J./Schmidt, Harald (2017): *Conflicts of interest for patient-advocacy organizations*. In: *New England Journal of Medicine*, 376:9, S. 880-885.
- McCoy, Matthew S./Liu, Emily Y./Lutz, Amy S. F./Sisti, Dominic (2020): *Ethical Advocacy Across the Autism Spectrum: Beyond Partial Representation*. In: *The American Journal of Bioethics*, 20:4, S. 13-24.
- McKeown, Thomas (1970): *A sociological approach to the History of Medicine*. In: *Medical History*, 14:4, S. 342-351.
- McLaren, Margaret A. (1997): *Foucault and the Subject of Feminism*. In: *Social Theory and Practice*, 23:1, S. 109-128.
- McNay, Lois (1992): *Foucault and Feminism. Power, Gender and the Self*. Cambridge: Polity Press.
- McSwite, O. C. (2001): *Reflections on the Role of Embodiment in Discourse*. In: *Administrative Theory & Praxis*, 23:2, S. 243-250.
- Mechanic, David (1962): *The Concept of Illness Behavior*. In: *Journal of Chronic Diseases*, 15, S. 189-194.
- Mechanic, David/Volkart, Edmund H. (1960): *Illness Behavior and Medical Diagnoses*. In: *Journal of Health and Human Behavior*, 1:2, S. 86-94.
- Meinhardt, Michael/Plamper, Evelyn/Brunner, H. (2009): *Beteiligung von Patientenvertretern im Gemeinsamen Bundesausschuss. Ergebnisse einer qualitativen Befragung*. In: *Bundesgesundheitsblatt – Gesundheitsforschung – Gesundheitsschutz*, 52:1, S. 96-103.
- Meissner, Franziska/Thierfelder, Ina (2017): *Motive zur Teilnahme an Selbsthilfegruppen aus Sicht von Parkinsonpatienten*. In: *Deutsche Arbeitsgemeinschaft Selbsthilfegruppen e.V. (Hg.): Selbsthilfegruppenjahrbuch 2017*. Gießen: o. V., S. 82-88.
- Meißner, Hanna (2010): *Jenseits des autonomen Subjekts. Zur gesellschaftlichen Konstitution von Handlungsfähigkeit im Anschluss an Butler, Foucault und Marx*. Bielefeld: transcript.
- Meusch, Andreas (2011): *Moral Hazard in der gesetzlichen Krankenversicherung in politikwissenschaftlicher Perspektive*. Baden-Baden: Nomos.
- Micale, Mark S. (1995): *Approaching Hysteria. Disease and Its Interpretations*. Princeton: Princeton University Press.
- Mikami, Koichi (2017): *Orphans in the Market. The History of Orphan Drug Policy*. In: *Social History of Medicine*, 32:3, S. 609-630.
- Mildenberger, Florian (2017): *Rezension zu: Christian Pross: »Wir wollten ins Verderben rennen«. Die Geschichte des Sozialistischen Patientenkollektivs Heidelberg*. Unter

- Mitarbeit von Sonja Schweitzer und Julia Wagner. *Psychiatrie-Verlag*, Köln 2016, 501 S. In: *Zeitschrift für Geschichtswissenschaft*, 65:4, S. 405-406.
- Mintzes, Barbara (2007): Should patient groups accept money from drug companies? No. In: *BMJ*, 334, S. 935.
- Misselhorn, Mareike/Schwanholz, Julia (2020): Telemedizin und eHealth – Deutschland im europäischen Vergleich. In: Schroeder, Wolfgang/Bitzegeio, Ursula/Fischer, Sandra (Hg.): *Digitale Industrie. Algorithmische Arbeit. Gesellschaftliche Transformation*. Bonn: Dietz, S. 275-401.
- Mitchell, Ed (2013): The sick role. In: *NHS England Blog*, Eintrag vom 30.09.2013, <https://www.england.nhs.uk/blog/ed-mitchell-2/>, letzter Zugriff: 05.08.2020.
- Mitchell, Natasha (2009): Thomas Szasz speaks. Natasha Mitchell im Gespräch mit Thomas Szasz, <https://www.szasz-texte.de/texte/szasz-speaks.pdf>, letzter Zugriff: 11.02.2020.
- Mohanty, Chandra Talpade (1995): Feminist encounters. Locating the politics of experience. In: Nicholson, Linda J./Seidman, Steven (Hg.): *Social Postmodernism. Beyond Identity Politics*. Cambridge/New York: Cambridge University Press, S. 68-86.
- Mol, Annemarie (2008): *The Logic of Care. Health and the Problem of Patient Choice*. London/New York: Routledge.
- Möller, Hans-Jürgen (1976): *Methodische Grundprobleme der Psychiatrie*. Stuttgart u. a.: W. Kohlhammer.
- Moreira, Tiago (2014): Understanding the role of patient organizations in health technology assessment. In: *Health Expectations*, 18:6, S. 3349-3357.
- Morens, David M./Fauci, Anthony S. (2013): Emerging infectious diseases: threats to human health and global stability. In: *PLoS pathogens*, 9:7, e1003467, <https://doi.org/10.1371/journal.ppat.1003467>.
- Mosebach, Kai (2005): *Patienten-Empowerment und rot-grüne Gesundheitspolitik. Zwischen Patientenbeteiligung, Konsumentensouveränität und Privatisierung*. In: *Jahrbuch für kritische Medizin und Gesundheitswissenschaften*, 42, S. 46-63.
- Moser, Gabriele (2011): *Ärzte, Gesundheitswesen und Wohlfahrtsstaat. Zur Sozialgeschichte des ärztlichen Berufsstandes in Kaiserreich und Weimarer Republik*. Freiburg: Centaurus.
- Mouffe, Chantal (2007): *Über das Politische. Wider die kosmopolitische Illusion*. Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Mueller, Tobias/Jerrentrup, Andreas/Bauer, Max Jakob/Fritsch, Hans Walter/Schaefer, Juergen Rolf (2016): Characteristics of patients contacting a center for undiagnosed and rare diseases. In: *Orphanet Journal for Rare Disease*, 11, Art. 81, <https://doi.org/10.1186/s13023-016-0467-2>.
- Mulligan, Jessica (2017): *Biological Citizenship*. In: *Oxford Bibliographies in Anthropology*, <https://doi.org/10.1093/OBO/9780199766567-0164>.
- Mundlos, Christine (2018): Den Menschen mit seltenen Erkrankungen eine Stimme geben: ACHSE e.V. Allianz Chronischer Seltener Erkrankungen (ACHSE) e.V. und ihr Netzwerk. In: *Der Internist*, 59, S. 1327-1334.
- Mundt, Christian (1992): The History of Psychiatry in Heidelberg. In: Spitzer, Manfred/Uehlein, Friedrich/Schwartz, Michael A./Mundt, Christian (Hg.): *Phenomenology, Language & Schizophrenia*. New York: Springer, S. 16-31.

- Nachtigäller, Christoph (2010): Einleitende Worte von Christoph Nachtigäller, Vorsitzender der ACHSE. In: ACHSE e.V. (Hg.) (2010): *Kennen Sie eine Seltene Erkrankung? Und kennen Sie uns?* Broschüre, 146 Seiten. Berlin: o. V., S. 8-9, [https://www.achse-online.de/de/Informationen/publikationen/achse\\_broschuer\\_e/2010\\_achse\\_broschuere.pdf](https://www.achse-online.de/de/Informationen/publikationen/achse_broschuer_e/2010_achse_broschuere.pdf), letzter Zugriff: 12.08.2020.
- Nachtigäller, Christoph/Reimann, Andreas (2014): 10 Jahre ACHSE – Selbsthilfe bewegt. In: ACHSE e.V. (Hg.) 2014: *Vernetzen. Bewegen. Verändern.* Broschüre, 160 Seiten. Berlin: o. V., S. 10-13, [https://www.achse-online.de/de/Informationen/publikationen/achse\\_broschuere/2014\\_achse\\_broschuere.pdf](https://www.achse-online.de/de/Informationen/publikationen/achse_broschuere/2014_achse_broschuere.pdf), letzter Zugriff: 09.08.2020.
- Nair, Balakrishnan R. (1998): Patient, client or customer? In: *The Medical Journal of Australia*, 169:11-12, S. 593.
- NAKSE (2019): NAKSE (Nationale Konferenz zu Seltene Erkrankungen). Gemeinsam besser versorgen. Eine Konferenz der ACHSE in Kooperation mit den Zentren für Seltene Erkrankungen. 26.-27. September 2019, Berlin. (Feldnotizen HG).
- Narayan, Uma (2004): The project of feminist epistemology: Perspectives from a non-Western feminist. In: Harding, Sandra (Hg.): *The Feminist Standpoint Theory Reader. Political and Intellectual Controversies.* New York: Routledge, S. 213-224.
- Naschold, Frieder (1967): *Kassenärzte und Krankenversicherungsform. Zu einer Theorie der Statuspolitik.* Freiburg i. Br.: Rombach.
- Nasser, Mervat (1995): The rise and fall of anti-psychiatry. In: *Psychiatric Bulletin*, 19, S. 743-746.
- Navon, Daniel (2011): Genomic designation: How genetics can delineate new, phenotypically diffuse medical categories. In: *Social Studies of Science*, 41:2, S. 203-226.
- Neidhardt, Friedhelm/Rucht, Dieter (1993): Auf dem Weg in die »Bewegungsgesellschaft«? Über die Stabilisierbarkeit sozialer Bewegungen. In: *Soziale Welt*, 44:3, S. 305-326.
- Nellen, Regine (2013): Patientenrechtegesetz. Rechtsberatertagung bei der Bundesärztekammer am 19. März 2013, [https://www.bundesaerztekammer.de/fileadmin/user\\_upload/downloads/Patientenrecht\\_Nellen\\_BMG.pdf](https://www.bundesaerztekammer.de/fileadmin/user_upload/downloads/Patientenrecht_Nellen_BMG.pdf), letzter Zugriff: 23.10.2020.
- Neuberger, Julia (1999): Do we need a new word for patients? Let's do away with »patients«. In: *BMJ*, 318:7200, S. 1756-1757.
- Nguengang Wakap, Stéphanie/Lambert, Deborah M./Olry, Annie/Rodwell, Charlotte/Gueydan, Charlotte/Lanneau, Valérie/Murphy, Daniel/Le Cam, Yann/Rath, Ana (2020): Estimating cumulative point prevalence of rare diseases. Analysis of the Orphanet database. In: *European Journal of Human Genetics*, 28:2, S. 165-173.
- Nicolson, Malcom (2009): Commentary: Nicholas Jewson and the disappearance of the sick man from medical cosmology, 1770-1870. In: *International Journal of Epidemiology*, 38:3, S. 642-645.
- Niewöhner, Jörg (2008): Das metabolische Syndrom im Alltag – translation im Zeitalter von Biosozialität. In: Schmidt-Semisch, Henning/Schorb, Friedrich (Hg.): *Kreuzzug gegen Fette. Sozialwissenschaftliche Aspekte des gesellschaftlichen Umgangs mit Übergewicht und Adipositas.* Wiesbaden: VS, S. 191-206.
- Nolte, Karen (2005): Barbara Duden: Geschichte unter der Haut. Ein Eisenacher Arzt und seine Patientinnen um 1730. Stuttgart: Klett-Cotta 1987. In: Löw, Martina/

- Mathes, Bettina (Hg.): Schlüsselwerke der Geschlechterforschung. Wiesbaden: VS, S. 226-239.
- Nolte, Karen (2009): Vom Verschwinden der Laienperspektive aus der Krankengeschichte: Medizinische Fallberichte im 19. Jahrhundert. In: Brändli, Sibylle/Lüthi, Barbara/Spuhler, Gregor (Hg.): Zum Fall machen, zum Fall werden. Wissensproduktion und Patientenerfahrung in Medizin und Psychiatrie des 19. und 20. Jahrhunderts. Frankfurt a. M./New York: Campus, S. 33-61.
- NORD (2020): Programs and Services, <https://rarediseases.org/about/what-we-do/programs-services>, letzter Zugriff: 01.05.2020.
- Nourissier, Christel/Ensini, Monica/Mavris, Maria (2015): EURORDIS: Empowering patients living with rare diseases to participate in biomedical knowledge production. In: Wehling, Peter/Viehöver, Willy/Koenen, Sophia (Hg.): The Public Shaping of Medical Research. Patient Associations, Health Movements and Biomedicine. London/New York: Routledge, S. 59-71.
- Nourissier, Christelle (sic!) (2008): Patient organisations and economic actors: Eurordis round table of companies. In: Akrich, Madeleine/Nunes, João/Paterson, Florence/Rabeharisoa, Vololona (Hg.): The Dynamics of Patient Organizations in Europe. Paris: Presses de L'École des mines, S. 102-112.
- Novas, Carlos (2006): The Political Economy of Hope: Patients' Organizations, Science and Biovalue. In: BioSocieties, 1:3, S. 289-305.
- Novas, Carlos (2009): Orphan Drugs, Patient Activism and Contemporary Healthcare. In: Quaderni, 68, S. 13-23.
- Novas, Carlos (2010): Standards, Orphan Drugs, and Pharmaceutical Markets. In: Higgins, Vaughan/Larner, Wendy (Hg.): Calculating the Social. Standards and the Reconfiguration of Governing. Basingstoke/New York: Palgrave Macmillan, S. 185-202.
- Novas, Carlos/Rose, Nikolas (2000): Genetic risk and the birth of the somatic individual. In: Economy and Society, 29:4, S. 485-513.
- Nowotny, Helga/Scott, Peter/Gibbons, Michael (2001): Re-Thinking Science. Knowledge and the Public in an Age of Uncertainty. Cambridge: Polity Press.
- o. A. (1972): Verhängnisvolle Wendung. Was 1970 in Heidelberg als ungewöhnliches Heilverfahren begann, endet jetzt in Karlsruhe als gewöhnliches Strafverfahren: Angeklagt sind die Gründer des ›Sozialistischen Patientenkollektivs‹. In: Der Spiegel 46, 05.11.1972, S. 68-73, <https://www.spiegel.de/spiegel/print/d-42765012.html>, letzter Zugriff: 11.11.2019.
- o. A. (1995): ›Aus der Krankheit eine Waffe machen!‹ Wo aus Psychiatrie-Patienten Revolutionäre werden sollten – das Sozialistische Patientenkollektiv SPK (1970/71). In: ruprecht. Heidelberger Student(inn)enzeitung, 35, 16.05.1995, <http://2006-2013.ruprecht.de/ausgaben/35/hochschu.htm#SPK>, letzter Zugriff: 18.11.2019.
- o. A. (2019): Kassenärzte wollen freie Arztwahl begrenzen. In: Zeit Online, 08.09.2019, <https://www.zeit.de/politik/deutschland/2019-09/arztbesuche-gesundheit-andreas-gassen-patienten-praxisgebuehr-krankenkassen-kritik>, letzter Zugriff: 20.03.2020.
- o. A./ACHSE e.V. (2010a): ACHSE e.V. – Den Seltenen eine Stimme geben. In: ACHSE e.V. (Hg.) (2010): Kennen Sie eine Seltene Erkrankung? Und kennen Sie uns? Broschüre, 146 Seiten. Berlin: o. V., S. 28-31, <https://www.achse-online.de/de/Informati>

- onen/publikationen/achse\_broschuere/2010\_achse\_broschuere.pdf, letzter Zugriff: 12.08.2020.
- o. A./ACHSE e.V. (2010b): Ein ACHSE Netzwerkprojekt stellt sich vor. In: ACHSE e.V. (Hg.) (2010): *Kennen Sie eine Seltene Erkrankung? Und kennen Sie uns?* Broschüre, 146 Seiten. Berlin: o. V., S. 32-33, [https://www.achse-online.de/de/Informationen/publikationen/achse\\_broschuere/2010\\_achse\\_broschuere.pdf](https://www.achse-online.de/de/Informationen/publikationen/achse_broschuere/2010_achse_broschuere.pdf), letzter Zugriff: 12.08.2020.
- o. A./ACHSE e.V. (2014): ACHSE e.V. – Den Seltenen eine Stimme geben. In: ACHSE e.V. (Hg.) (2014): *Vernetzen. Bewegen. Verändern.* Broschüre, 160 Seiten. Berlin: o. V., S. 34-39, [https://www.achse-online.de/de/Informationen/publikationen/achse\\_broschuere/2014\\_achse\\_broschuere.pdf](https://www.achse-online.de/de/Informationen/publikationen/achse_broschuere/2014_achse_broschuere.pdf), letzter Zugriff: 09.08.2020.
- O'Neill, Onora (2002): *Autonomy and Trust in Bioethics.* Cambridge/New York: Cambridge University Press.
- Oberprantacher, Andreas/Siclodi, Andrei (Hg.) (2016): *Subjectivation in Political Theory and Contemporary Practices.* London: Palgrave Macmillan.
- Oberschall, Anthony (1973): *Social Conflict and Social Movements.* Englewood Cliffs: Prentice-Hall.
- Oksala, Johanna (2010): Foucault's politicization of ontology. In: *Continental Philosophical Review*, 43:4, S. 445-466.
- Olson, Mancur (1968): *Die Logik des kollektiven Handelns. Kollektivgüter und die Theorie der Gruppen.* Tübingen: Mohr.
- Orphanet (2012): About rare diseases, [https://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Educationn\\_AboutRareDiseases.php?lng=EN](https://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Educationn_AboutRareDiseases.php?lng=EN), letzter Zugriff: 22.06.2020.
- Orsini, Michael (2006): *Illness Identities and Biological Citizenship: Reading the Illness Narratives of Hepatitis C Patients.* Paper presented at the annual meeting of the Canadian Political Science Association, York University, June 2006, <https://www.cpsa-acsp.ca/papers-2006/Orsini.pdf>, letzter Zugriff: 12.08.2020.
- Orsini, Michael (2009): *Contesting the Autistic Subject: Biological Citizenship and the Autism/Autistic Movement.* In: Murray, Stuart J./Holmes, Dave (Hg.): *Critical Interventions in the Ethics of Healthcare. Challenging the Principle of Autonomy in Bioethics.* London: Routledge, S. 115-130.
- Osborne, Thomas (1992): *Medicine and epistemology: Michel Foucault and the liberality of clinical reason.* In: *History of the Human Sciences*, 5:2, S. 63-93.
- Osten, Philipp (2010): *Einleitung: Patientendokumente. Krankheit in Selbstzeugnissen.* In: Ders. (Hg.): *Patientendokumente. Krankheit in Selbstzeugnissen.* Stuttgart: Steiner, S. 7-19.
- Owen, David (2005): *Review: On Genealogy and Political Theory.* In: *Political Theory*, 33:1, S. 110-120.
- Pálsson, Gísli (2009): *Biosocial Relations of Production.* In: *Comparative Studies in Society and History*, 51:2, S. 288-313.
- Park, Woo-Jin/Theda, Christiane/Maestri, Nancy E./Meyers, Gregory A./Fryburg, Julie S./Dufresne, Craig/Cohen, M. Michael Jr./Wang Jabs, Ethylin (1995): *Analysis of Phenotypic Features and FGFR2 Mutations in Apert Syndrome.* In: *American Journal of Human Genetics*, 57:2, S. 321-328.

- Parker-Oliver, Debra (2000): The social construction of the ›dying role‹ and the hospice Drama. In: *Omega*, 40:4, S. 493-512.
- Parsons, Talcott (1951): Illness and the role of the physician: A sociological perspective. In: *American Journal of Orthopsychiatry*, 21:3, S. 452-460.
- Parsons, Talcott (1963): On the Concept of Political Power. In: *Proceedings of the American Philosophical Society*, 107:3, S. 232-262.
- Parsons, Talcott (1964): Some theoretical considerations bearing on the field of medical sociology. In: Ders.: *Social Structure and Personality*. New York: Free Press, S. 325-358.
- Parsons, Talcott (1969): Research with Human Subjects and the »Professional Complex«. In: *Daedalus*, 98:2, S. 325-360.
- Parsons, Talcott (1975): The Sick Role and the Role of the Physician Reconsidered. In: *The Milbank Memorial Fund Quarterly. Health and Society*, 53:3, S. 257-278.
- Parsons, Talcott (1991[1951]): *The Social System*. With a New Preface by Bryan S. Turner. London: Routledge.
- Parsons, Talcott/Fox, Renée (1952): Illness, Therapy and the Modern Urban American Family. In: *Journal of Social Issues*, 8:4, S. 31-44.
- Paterson, Florence/Barral, Catherine (1994): L'Association Française contre les Myopathies: trajectoire d'une association d'usagers et construction associative d'une maladie. In: *Sciences sociales et santé*, 12:2, S. 79-111.
- Patient Led Research for COVID-19 (2020): About Us – Patient Led Research for COVID-19, <https://patientresearchcovid19.com>, letzter Zugriff: 15.10.2020.
- Patsos, Mary (2001): The Internet and Medicine: Building a Community for Patients With Rare Diseases. In: *JAMA Journal of the American Medical Association*, 285:6, S. 805.
- Patton, Paul (1989): Taylor and Foucault on Power and Freedom. In: *Political Studies*, 37:2, S. 260-276.
- Payk, Theo R. (2004): Antipsychiatrie – eine vorläufige Bilanz. In: *Fortschritte der Neurologie/Psychiatrie*, 72:9, S. 516-522.
- Petersen, Alan R./Bunton, Robin (2002): *The New Genetics and the Public's Health*. London/New York: Routledge.
- Petridou, Georgia/Thumiger, Chiara (2016): *Homo Patiens. Approaches to the Patient in the Ancient World*. Leiden/Boston: Brill.
- Petryna, Adriana (2002): *Life Exposed. Biological Citizens after Chernobyl*. Princeton/Oxford: Princeton University Press.
- Petryna, Adriana (2013): Foreword to the 2013 Edition: How Did They Survive? In: *Life Exposed. Biological Citizens after Chernobyl*. Princeton/Oxford: Princeton University Press, S. xix.
- Pettit, Philip (2003): Groups with Minds of Their Own. In: Schmitt, Frederick F. (Hg.): *Socializing Metaphysics*. Lanham: Rowman & Littlefield, S. 167-193.
- Pfeifer, Wolfgang et al. (1993): *Etymologisches Wörterbuch des Deutschen*, digitalisierte und von Wolfgang Pfeifer überarbeitete Version im Digitalen Wörterbuch der deutschen Sprache, Stichwort ›Patient‹, [www.dwds.de/wb/etymwb/Patient](http://www.dwds.de/wb/etymwb/Patient), letzter Zugriff: 21.10.2020.

- Pfundt, Katrina (2010): Die Regierung der HIV-Infektion. Eine empirisch-genealogische Studie. Wiesbaden: Springer VS.
- Pickett, Brent L. (1996): Foucault and the Politics of Resistance. In: *Polity*, 28:4, S. 445-466.
- Pickstone, John (2012): Radicalism, Neoliberalism and Biographical Medicine. Construction of English Patients and Patient Histories Around 1980 and Now. In: Timmermann, Carsten/Toon, Elizabeth (Hg.): *Cancer Patients, Cancer Pathways. Historical and Sociological Perspectives*. Basingstoke/New York: Palgrave Macmillan, S. 230-255.
- Pierron, Jean-Philippe (2007): Une nouvelle figure du patient? Les transformations contemporaines de la relation de soins. In: *Sciences Sociales et Santé*, 25:2, S. 43-66.
- Piller, Gudrun (1999): Krankheit schreiben. Krankheit und Sprache im Selbstzeugnis von Margarethe E. Milow-Hudtwalcker (1748-1794). In: *Historische Anthropologie*, 7:2, S. 212-235.
- Piller, Gudrun (2007): Private Körper. Spuren des Leibes in Selbstzeugnissen des 18. Jahrhunderts. Köln/Weimar/Wien: Böhlau.
- Pinto, Deirdre/Martin, Dominique/Chenhall, Richard (2016): The involvement of patient organisations in rare disease research. A mixed methods study in Australia. In: *Orphanet Journal of Rare Diseases*, 11:2, S. 1-5.
- Pitkin, Hanna Fenichel (1967): *The Concept of Representation*. Berkeley/Los Angeles: University of California Press.
- Plambeck, Ina/Eisenstecken, Erich/Jakob, Kristina/Unverdorben-Beil, Mirjam/Striebel, Stephanie/Selbsthilfezentrum München (Hg.) (2018): *Kooperation von Fachkräften, Selbsthilfe und Selbstorganisation. Ein Leitfaden für die Praxis*. München: Selbsthilfezentrum München.
- Plumpe, Gerhard/Kammler, Clemens (1980): Wissen ist Macht. Über die theoretische Arbeit Michel Foucaults. *Philosophische Rundschau*, 27:3/4, S. 185-218.
- Poczka, Irene (2017): *Die Regierung der Gesundheit. Fragmente einer Genealogie liberaler Gouvernementalität*. Bielefeld: transcript.
- Polich, Ginger R. (2012): Rare disease patient groups as clinical researchers. In: *Drug Discovery Today*, 17:3-4, S. 167-172.
- Polletta, Francesca/Jasper, James M. (2001): Collective Identity and Social Movements. In: *Annual Review of Sociology*, 27:1, S. 283-305.
- Pols, Jeanette (2011): Breathtaking practicalities: a politics of embodied patient positions. In: *Scandinavian Journal of Disability Research*, 13:3, S. 189-206.
- Pols, Jeanette (2014): Knowing Patients: Turning Patient Knowledge into Science. In: *Science, Technology, & Human Value*, 39:1, S. 73-97.
- Polzer, Jessica/Power, Elaine (Hg.) (2006): *Neoliberal Governance and Health. Duties, Risks, and Vulnerabilities*. Montreal u. a.: McGill-Queen's University Press.
- Porter, Michael E./Guth, Clemens (2012): *Chancen für das deutsche Gesundheitssystem. Von Partikularinteressen zu mehr Patientennutzen*. Berlin/Heidelberg: Springer.
- Porter, Roy (1985a): Introduction. In: Ders. (Hg.): *Patients and Practitioners. Lay Perceptions of Medicine in Pre-industrial Society*. London: Cambridge University, S. 1-22.
- Porter, Roy (1985b): Laymen, doctors, and medical knowledge in the eighteenth century: The evidence of the Gentleman's Magazin. In: Ders. (Hg.): *Patients and Practi-*



- tioners. *Lay Perceptions of Medicine in Pre-industrial Society*. London: Cambridge University Press, S. 283-314.
- Porter, Roy (1985c): *The Patient's View. Doing Medical History from Below*. In: *Theory and Society*, 14:2, S. 175-198.
- Porter, Roy (2002): *Madness. A Brief History*. Oxford/New York: Oxford University Press.
- Porter, Roy (2007): *Die Kunst des Heilens. Eine medizinische Geschichte der Menschheit von der Antike bis heute*. Erfstadt: Hohe.
- Prainsack, Barbara (2014): »Rote« Biowissenschaften, Biotechnologie und Biomedizin. In: Lengersdorf, Diana/Wieser, Matthias (Hg.): *Schlüsselwerke der Science & Technology Studies*. Wiesbaden: Springer VS, S. 331-340.
- Prainsack, Barbara/Buix, Alena (2016): *Das Solidaritätsprinzip. Ein Plädoyer für eine Renaissance in Medizin und Bioethik*. Frankfurt a. M./New York: Campus.
- Prasse, Jutta (1976): *Das Faktum von Heidelberg. Dokumente des Sozialistischen Patientenkollektivs (SPK)*. In: Verdiglione, Armando (Hg.): *Antipsychiatrie und Wunschökonomie. Materialien des Kongresses »Psychoanalyse und Politik« in Mailand 8.-9. Mai 1973*. Berlin: Merve, S. 81-89.
- Preusker, Uwe K. (2008): *Das deutsche Gesundheitssystem verstehen. Strukturen und Funktionen im Wandel*. Heidelberg u. a.: Economica.
- Procacci, Giovanna (1991): *Social Economy and the Government of Poverty*. In: Burchell, Graham/Gordon, Colin/Miller, Peter (Hg.): *The Foucault Effect. Studies in Governmentality. With Two Lectures by and an Interview with Michel Foucault*. Chicago: The University of Chicago Press, S. 151-168.
- Pross, Christian (2016): *Wir wollten ins Verderben rennen. Die Geschichte des Sozialistischen Patientenkollektivs Heidelberg*. Unter Mitarbeit von Sonja Schweitzer und Julia Wagner. Köln: Psychiatrie Verlag.
- Pross, Christian (2018): *Vertane Chance zur Aufklärung eines dramatischen Kapitels der Psychiatriegeschichte. Der Dokumentarfilm »SPK-Komplex«*. In: *Nervenheilkunde*, 37:11, S. 826-831.
- Pylypa, Jen (1998): *Power and Bodily Practice: Applying the Work of Foucault to an Anthropology of the Body*. In: *Arizona Anthropologist*, 13, S. 21-36.
- Quensel, Stephan (2018): *Irre, Anstalt, Therapie. Der Psychiatrie-Komplex*. Wiesbaden: Springer.
- Rabeharisoa, Vololona (2003): *The struggle against neuromuscular diseases in France and the emergence of the »partnership model« of patient organisation*. In: *Social Science & Medicine*, 57:11, S. 2127-2136.
- Rabeharisoa, Vololona (2006): *From representation to mediation: The shaping of collective mobilization on muscular dystrophy in France*. In: *Social Science & Medicine*, 62:3, S. 564-576.
- Rabeharisoa, Vololona (2008): *Experience, knowledge and empowerment: the increasing role of patient organizations in staging, weighting and circulating experience and knowledge. State of the Art*. In: Akrich, Madeleine/Nunes, João/Paterson, Florence/Rabeharisoa, Vololona (Hg.): *The Dynamics of Patient Organizations in Europe*. Paris: Presses de l'École des mines, S. 13-34.

- Rabeharisoa, Vololona (2009): De la médecine à la biomédecine: les multiples figures du patient. In: *Mines. Revue des Ingénieurs*, 440, S. 47-49.
- Rabeharisoa, Vololona (2017): The multiplicity of knowledge and the trembling of institutions. In: *Revue d'anthropologie des connaissances*, 11:2, S. 40-49.
- Rabeharisoa, Vololona/Callon, Michel (2002): The involvement of patients' associations in research. In: *International Social Science Journal*, 54:171, S. 57-63.
- Rabeharisoa, Vololona/Callon, Michel/Marques Filipe, Angela/Arriscado Nunes, João/Paterson, Florence/Vergnaud, Frédéric (2014): From ›politics of numbers‹ to ›politics of singularisation‹: Patients' activism and engagement in research on rare diseases in France and Portugal. In: *BioSocieties*, 9:2, S. 194-217.
- Rabeharisoa, Vololona/Moreira, Tiago/Akrich, Madeleine (2014): Introduction. Evidence-based activism: Patients', users' and activists' groups in knowledge society. In: *BioSocieties*, 9:2, S. 111-128.
- Rabeharisoa, Vololona/Doganova, Liliana (2016): Making rareness count: testing and pricing orphan drugs. In: *i3Working Papers Series*, 16-CSI-03, S. 1-15, <https://hal-mines-paristech.archives-ouvertes.fr/hal-01379153/document>, letzter Zugriff: 12.08.2020.
- Rabeharisoa, Vololona/O'Donovan, Orla (2013): ›Europe of patients, Europe for patients‹: the Europeanization of healthcare policies by European patients' organizations. In: *CSI Working Paper Series*, 030, S. 1-33, [www.csi.mines-paristech.fr/working-papers/DLWP.php?wp=WP\\_CSI\\_030.pdf](http://www.csi.mines-paristech.fr/working-papers/DLWP.php?wp=WP_CSI_030.pdf), letzter Zugriff: 12.08.2020.
- Rabinow, Paul (1992): Artificiality and Enlightenment. From Sociobiology to Biosociality. In: Cray, Jonathan/Kwinter, Sanford (Hg.): *Incorporations*. New York: Zone, S. 234-252.
- Rabinow, Paul (2004): Arbeit am Begriff. Ein Gespräch mit Paul Rabinow. In: Rabinow, Paul/Caduff, Carlo/Rees, Tobias (Hg.): *Anthropologie der Vernunft. Studien zu Wissenschaft und Lebensführung*. Frankfurt a. M.: Suhrkamp, S. 226-246.
- Rabinow, Paul (2014): Begriffarbeit. In: Folkers, Andreas/Lemke, Thomas (Hg.): *Biopolitik. Ein Reader*. Frankfurt a. M.: Suhrkamp, S. 411-419.
- Rabinow, Paul/Rose, Nikolas (2006): Biopower Today. In: *BioSocieties*, 1:2, S. 195-217.
- Raffnsøe, Sverre/Gudmand-Høyer, Marius/Thaning, Morten Sørensen (2011): *Foucault. Studienhandbuch*. München: Wilhelm Fink.
- Rancière, Jacques (2002): *Das Unvernehmen*. Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Rapp, Rayna/Heath, Deborah/Taussig, Karen-Sue (2001): Genealogical Dis-Ease: Where hereditary abnormality, biomedical explanation, and family responsibility meet. In: Franklin, Sarah/McKinnon, Susan (Hg.): *Relative Values. Reconfiguring Kinship Studies*. Durham: Duke University Press, S. 384-409.
- Rare 2030 (2020): Rare 2030. Foresight in Rare Disease Policy, [www.rare2030.eu](http://www.rare2030.eu), letzter Zugriff: 18.05.2020
- Rare Barometer/Courbier, Sandra/Berjonneau, Erwan (2017): Juggling care and daily life. The balancing act of the rare disease community. A Rare Barometer survey. Paris: o. V., [http://download2.eurordis.org.s3.amazonaws.com/rbv/2017\\_05\\_09\\_Social%20survey%20leaflet%20final.pdf](http://download2.eurordis.org.s3.amazonaws.com/rbv/2017_05_09_Social%20survey%20leaflet%20final.pdf), letzter Zugriff: 19.05.2020.

- Rare Disease Day (Hg.) (2020): Rare Disease Day. Information Pack, <http://download2.rarediseaseday.org.s3-eu-west-1.amazonaws.com/2020/infopack-2020.pdf>, letzter Zugriff: 07.05.2020.
- Rath, Ana/Olry, Annie/Dhombres, Ferdinand/Brandt, Maja Miličić/Urbero, Bruno/Ayme, Segolene (2012): Representation of rare diseases in health information systems: The orphanet approach to serve a wide range of end users. In: *Human Mutation*, 33:5, S. 803-808.
- Raz, Aviad/Amano, Yael/Timmermans, Stephan (2018): Parents like me. Biosociality and lay expertise in self-help groups of parents of screen-positive newborns. In: *New Genetics and Society*, 37:2, S. 97-116.
- Raz, Aviad/Jongsma, Karin R./Rimon-Zarfaty, Nitzan/Späth, Elisabeth/Bar-Nadav, Bosmat/Vaintropov, Ella/Schicktzanz, Silke (2018): Representing autism: Challenges of collective representation in German and Israeli associations for and of autistic people. In: *Social Science & Medicine*, 200, S. 65-72.
- realistfilm (2019): Presse (Pressedossier zum Dokumentarfilm SPK-Komplex), <https://www.spk-komplex-film.de/presse>, letzter Zugriff: 07.11.2019.
- Rechlin, Thomas/Vliegen, Josef (1995): Die Psychiatrie in der Kritik. Die antipsychiatrische Szene und ihre Bedeutung für die klinische Psychiatrie heute. Berlin/Heidelberg/New York: Springer.
- Reckwitz, Andreas (2006): Das hybride Subjekt. Eine Theorie der Subjektkulturen von der bürgerlichen Moderne zur Postmoderne. Weilerswist: Velbrück Wissenschaft.
- Reckwitz, Andreas (2008): Subjekt. Bielefeld: transcript.
- Reckwitz, Andreas (2017): Subjektivierung. In: Gugutzer, Robert/Klein, Gabriele/Meuser, Michael (Hg.): *Handbuch Körpersoziologie*. Band 1: Grundbegriffe und theoretische Perspektiven. Wiesbaden: Springer VS, S. 125-130.
- Reese-Schäfer, Walter (1999): Niklas Luhmann zur Einführung. Hamburg: Junius.
- Rega, Insa Mareike (2007): Patienten- und Bürgerbeteiligung im Gesundheitswesen Deutschlands, Finnlands und Polens. Göttingen: Universitätsverlag Göttingen.
- Regitz-Zagrosek, Vera (2018): Gesundheit, Krankheit und Geschlecht. In: *Aus Politik und Zeitgeschichte*, 24, S. 19-24.
- Reich, Ann/Turnbull, Margo (2018): Using Foucault: Genealogy, Governmentality and the Problem of Chronic Illness. In: *Genealogy*, 2:2, Art. 13, <https://doi.org/10.3390/genealogy2020013>.
- Reichertz, Jo (2016): Qualitative und interpretative Sozialforschung. Eine Einladung. Wiesbaden: Springer VS.
- Reiter, Renate (2017): Sozialpolitik in Deutschland. Genese und Entwicklungsetappen bis Mitte der 1970er Jahre. In: Dies. (Hg.): *Sozialpolitik aus politikfeldanalytischer Perspektive*. Eine Einführung. Wiesbaden: Springer VS, S. 85-119.
- Remschmidt, Helmut (2018): Kontinuität und Innovation. Die Geschichte der Kinder- und Jugendpsychiatrie an der Philipps-Universität Marburg. Göttingen: V&R Unipress.
- Rentsch, Heike (2017): »Für manche Patienten ein Zufluchtsort«. Der Berliner Arzt und Medizinhistoriker Christian Pross beleuchtet ein Tabu der Medizinhistorie/Anfänge der psychotherapeutischen Beratungsstelle. In: *Mannheimer Morgen*, 10. Mai 2017, S. 3.

- Rheinberger, Hans-Jörg (2000): Beyond nature and culture: modes of reasoning in the age of molecular biology and medicine. In: Lock, Margaret/Young, Allan/Cambrosio, Alberto (Hg.): *Living and Working with the New Medical Technologies. Intersections of Inquiry*. Cambridge/New York/Melbourne: Cambridge University Press, S. 19-30.
- Richter, Horst E. (1972): *Die Gruppe. Hoffnung auf einen neuen Weg, sich selbst und andere zu befreien. Psychoanalyse in Kooperation mit Gruppeninitiativen*. Hamburg: Rowohlt.
- Richter, Norbert Axel (2005): *Grenzen der Ordnung. Bausteine einer Philosophie des politischen Handelns nach Plessner und Foucault*. Frankfurt a. M./New York: Campus.
- Richter, Trevor/Nestler-Parr, Sandra/Babela, Robert/Khan, Zeba M./Tesoro, Theresa/Molsen, Elizabeth/Hughes, Dyfrig A./International Society for Pharmacoecconomics/Outcomes Research Rare Disease Special Interest Group (2015): *Rare Disease Terminology and Definitions – A Systematic Global Review: Report of the ISPOR Rare Disease Special Interest Group*. In: *Value in Health*, 18:6, S. 906-914.
- Ricken, Norbert/Casale, Rita/Thompson, Christiane (Hg.) (2019): *Subjektivierung. Erziehungswissenschaftliche Perspektiven*. Weinheim/Basel: Beltz Juventa.
- Risse, Guenter B./Warner, John Harley (1992): *Reconstructing Clinical Activities: Patient Records in Medical History*. In: *Social History of Medicine*, 5:2, S. 183-205.
- Ritter, Gerhard A. (1983): *Sozialversicherung in Deutschland und England. Entstehung und Grundzüge im Vergleich*. München: C. H. Beck.
- Robert Koch-Institut (Hg.) (2013): *Tuberkulose. RKI-Ratgeber für Ärzte. Fachlich-inhaltlich überarbeitete Fassung vom Januar 2013; Erstveröffentlichung im Epidemiologischen Bulletin 11/2000*. Berlin: Robert Koch-Institut, <https://edoc.rki.de/bitstream/handle/176904/3721/tuberkulose.pdf?sequence=1&isAllowed=y>, letzter Zugriff: 11.03.2020.
- Robert Koch-Institut (Hg.) (2014): *Chronisches Kranksein. Faktenblatt zu GEDA 2012: Ergebnisse der Studie ›Gesundheit in Deutschland aktuell 2012‹. Stand: 02.10.2014*. Berlin: Robert Koch-Institut, [https://www.rki.de/DE/Content/Gesundheitsmonitoring/Gesundheitsberichterstattung/GBEDownloadsF/Geda2012/chronisches\\_kranksein.pdf?\\_\\_blob=publicationFile](https://www.rki.de/DE/Content/Gesundheitsmonitoring/Gesundheitsberichterstattung/GBEDownloadsF/Geda2012/chronisches_kranksein.pdf?__blob=publicationFile), letzter Zugriff: 12.08.2020.
- Robert Koch-Institut (Hg.) (2020): *Chronische Erkrankungen*, [https://www.rki.de/DE/Content/Gesundheitsmonitoring/Themen/Chronische\\_Erkrankungen/Chronische\\_Erkrankungen\\_node.html](https://www.rki.de/DE/Content/Gesundheitsmonitoring/Themen/Chronische_Erkrankungen/Chronische_Erkrankungen_node.html), letzter Zugriff: 19.03.2020.
- Roberts, Dorothy (2010): *Race and the New Biocitizen*. In: Whitmarsh, Ian/Jones, David S. (Hg.): *What's the Use of Race? Modern Governance and the Biology of Difference*. Cambridge: MIT Press, S. 259-276.
- Roberts, Elizabeth F. S. (2008): *Biology, sociality and reproductive modernity in Ecuadorian in-vitro fertilization. The particulars of place*. In: Gibbon, Sagra/Novas, Carlos (Hg.): *Biosocialities, Genetics and the Social Sciences. Making Biologies and Identities*. London/New York: Routledge, S. 79-97.
- Roberts, Ron/Itten, Theodor (2006): *Anti-psychiatry, Capitalism, and Therapy*. In: *Psychoanalytic Review*, 93:5, S. 781-799.
- Rodwell, Charlotte/Aymé, Ségolène (2015): *Rare disease policies to improve care for patients in Europe*. In: *Biochimica et Biophysica Acta*, 1852:10, S. 2329-2335.

- Rojatz, Daniela (2016): Kollektive Patientenbeteiligung als (Heraus-)Forderung. Eine qualitative Analyse von Selbsthilforganisationen zur Reflexion ihrer Möglichkeiten und Grenzen. Wien: Univ., Diss.: o. V.
- Rose, Nikolas (1996): Identity, Genealogy, History. In: Hall, Stuart/du Gay, Paul (Hg.): Questions of Cultural Identity. London u. a.: Sage, S. 128-150.
- Rose, Nikolas (1998): *Inventing Our Selves. Psychology, Power, and Personhood*. Cambridge: Cambridge University Press.
- Rose, Nikolas (1999): *Powers of Freedom. Reframing Political Thought*. Cambridge u. a.: Cambridge University Press.
- Rose, Nikolas (2001): The Politics of Life Itself. In: *Theory, Culture & Society*, 18:6, S. 1-30.
- Rose, Nikolas (2007): *The Politics of Life Itself. Biomedicine, Power, and Subjectivity in the Twenty-First Century*. Princeton/Oxford: Princeton University Press.
- Rose, Nikolas/Novas, Carlos (2005): Biological Citizenship. In: Ong, Aiwa/Collier, Stephen J. (Hg.): *Global Assemblages. Technology, Politics, and the Ethics as Anthropological Problems*. Malden/Oxford/Carlton: Blackwell Publishing, S. 439-463.
- Rosenbrock, Rolf (2002): Aids-Politik, Gesundheitspolitik und Schwulenpolitik. In: Rosenbrock, Rolf/Schaeffer, Doris (Hg.): *Die Normalisierung von Aids. Politik – Prävention – Krankenversorgung*. Berlin: Edition Sigma, S. 111-124.
- Rosenbrock, Rolf/Gerlinger, Thomas (2006): *Gesundheitspolitik. Eine systematische Einführung*. Bern: Hans Huber.
- Roth, Jürgen (1972): Psychiatrie und Praxis des sozialistischen Patientenkollektivs. In: Enzensberger, Hans Magnus/Michel, Karl Magnus (Hg.): *Kursbuch 28. Das Elend mit der Psychiatrie*. Berlin: Kursbuch Verlag, S. 107-120.
- Roth, Klaus (2003): *Genealogie des Staates. Prämissen des neuzeitlichen Politikdenkens*. Berlin: Dunker & Humblot.
- Roth, Phillip/Gadebusch-Bondio, Mariacarla (2022): The Contested Meaning of »long COVID«. Patients, Doctors, and the Politics of Subjective Evidence. In: *Social Science & Medicine* 292: 114619. <https://doi.org/10.1016/j.socscimed.2021.114619>
- Rouse, Joseph (2005): Power/Knowledge. In: Gutting, Gary (Hg.): *The Cambridge Companion to Foucault*. Cambridge: Cambridge University Press, S. 95-122.
- Rucht, Dieter (1994): *Modernisierung und neue soziale Bewegungen. Deutschland, Frankreich und USA im Vergleich*. Frankfurt a. M.: Campus.
- Ruck, Nora/Slunecko, Thomas (2008): Ronald D. Laing: Das geteilte Selbst. In: Pritz, Alfred (Hg.): *Einhundert Meisterwerke der Psychotherapie*. Wien: Springer, S. 119-121.
- Ruckenstein, Minna/Schüll, Natasha Dow (2017): The Datafication of Health. In: *Annual Review of Anthropology*, 46, S. 261-278.
- Ruisinger, Marion Maria (2001): Auf Messers Schneide. Patientenperspektiven aus der chirurgischen Praxis Lorenz Heisters (1683-1758). In: *Medizinhistorisches Journal*, 36:3/4, S. 309-333.
- Ruoff, Michael (2009): *Foucault-Lexikon. Entwicklung, Kernbegriffe, Zusammenhänge*. Paderborn: Fink.
- Rütsche, Bernhard/D'Amico, Nadja/Schläpfer, Lea (2013): *Stärkung der Patientenrechte: internationales Soft Law und nationale Gesetze im Vergleich. Studie für das Bundesamt für Gesundheit BAG, Abteilung Recht*. Bern: o. V.

- Saar, Martin (2003): Genealogie und Subjektivität. In: Honneth, Axel/Saar, Martin (Hg.): Michel Foucault. Zwischenbilanz einer Rezeption. Frankfurter Foucault-Konferenz 2001. Frankfurt a. M.: Suhrkamp, S. 157-177.
- Saar, Martin (2007): Genealogie als Kritik. Geschichte und Theorie des Subjekts nach Nietzsche und Foucault. Frankfurt a. M./New York: Campus.
- Saar, Martin (2013a): Analytik der Subjektivierung. Umriss eines Theorieprogramms. In: Gelhard, Andreas/Alkemeyer, Thomas/Ricken, Norbert (Hg.): Techniken der Subjektivierung. München: Wilhelm Fink, S. 17-27.
- Saar, Martin (2013b): Nachwort. In: Defert, Daniel/Ewald, François (Hg.): Michel Foucault. Ästhetik der Existenz. Schriften zur Lebenskunst. Frankfurt a. M.: Suhrkamp, S. 321-343.
- Saar, Martin/Vogelmann, Frieder (2009): Review: Leben und Macht. Michel Foucaults politische Philosophie im Spiegel neuerer Sekundärliteratur. In: Philosophische Rundschau, 56:2, S. 87-110.
- Sachverständigenrat für die Konzertierte Aktion im Gesundheitswesen (2000/2001): Bedarfsgerechtigkeit und Wirtschaftlichkeit. Band III. Über-, Unter- und Fehlversorgung. Gutachten 2000/2001. Ausführliche Zusammenfassung, [https://www.svr-gesundheit.de/fileadmin/Gutachten/Gutachten\\_2000\\_2001/Kurzfassung\\_Band3.pdf](https://www.svr-gesundheit.de/fileadmin/Gutachten/Gutachten_2000_2001/Kurzfassung_Band3.pdf), letzter Zugriff: 16.12.2020.
- Şahinol, Melike (2014): Sheila Jasanoff: Wissenschafts- und Technikpolitik in zeitgenössischen, demokratischen Gesellschaften. In: Lengersdorf, Diana/Wieser, Matthias (Hg.): Schlüsselwerke der Science & Technology Studies. Wiesbaden: Springer VS, S. 293-303.
- Sällsytta Diagnoser (2020): Member Associations, <https://www.sallsyntadiagnoser.se/om-oss/medlemsforeningar>, letzter Zugriff: 29.05.2020.
- Sänger, Eva (2010): ›Einfach so mal schauen, was gerade los ist.‹ Biosoziale Familialisierung in der Schwangerschaft. In: Liebsch, Katharina/Manz, Ulrike (Hg.): Leben mit den Lebenswissenschaften. Wie wird biomedizinisches Wissen in Alltagspraxis übersetzt? Bielefeld: transcript, S. 43-61.
- Sarasin, Philipp (1999): Mapping the body. Körpergeschichte zwischen Konstruktivismus, Politik und ›Erfahrung‹. In: Historische Anthropologie, 7:3, S. 437-451.
- Sarasin, Philipp (2005): Michel Foucault zur Einführung. Hamburg: Junius.
- Sarasin, Philipp/Berger, Silvia/Hänseler, Marianne/Spörri, Myriam (2007): Bakteriologie und Moderne. Eine Einleitung. In: Dies. (Hg.): Bakteriologie und Moderne. Studien zur Biopolitik des Unsichtbaren 1870 – 1920. Frankfurt a. M.: Suhrkamp, S. 8-43.
- Sattler, Elisabeth (2009). Die riskierte Souveränität. Erziehungswissenschaftliche Studien zur modernen Subjektivität. Bielefeld. transcript.
- Saward, Michael (2006): The Representative Claim. In: Contemporary Political Theory, 5:3, S. 297-318.
- Scambler, Graham (2005): General Introduction. Medical sociology: past, present, and future. In: Ders. (Hg.): Medical Sociology. Major Themes in Health and Social Welfare. New York/London: Routledge, S. 1-11.
- Scambler, Graham (Hg.) (2001): Habermas, Critical Theory and Health. London/New York: Routledge.

- Scambler, Graham/Kelleher, David (2006): New social and health movements: Issues of representation and change. In: *Critical Public Health*, 16:3, S. 219-231.
- Schaarschmidt, Theodor (2015): Als aus Patienten Terroristen wurden. In: *Spektrum – Die Woche* 16, <https://www.spektrum.de/news/als-aus-patienten-terroristen-wurd-en/1342009>, letzter Zugriff: 11.11.2019.
- Schachinger, Alexander (2014): Der digitale Patient. Analyse eines neuen Phänomens der partizipativen Vernetzung und Kollaboration von Patienten im Internet. Baden-Baden: Nomos.
- Schaeffer, Doris (2006): Bewältigung chronischer Erkrankung. In: *Zeitschrift für Gerontologie und Geriatrie*, 39:3, S. 192-201.
- Schaeffer, Doris/Haslbeck, Jörg (2016): Bewältigung chronischer Krankheit. In: Richter, Matthias/Hurrelmann, Klaus (Hg.): *Soziologie von Gesundheit und Krankheit*. Wiesbaden: Springer, S. 243-256.
- Schäfer, Thomas (1995): Reflektierte Vernunft. Michel Foucaults philosophisches Projekt einer antiautoritären Macht- und Wahrheitskritik. Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Schafstedde, Franz (1990): Zur Bedeutung chronischer Krankheiten. Die Rolle des Todes und die Frage nach dem ›Sinn‹ im metaphorischen Denken über chronische Krankheiten. In: *Jahrbuch für Kritische Medizin und Gesundheitswissenschaften*, 15, S. 79-110.
- Schauwecker, Georg-Christian (1983): Aufbau, Begleitung und Nachuntersuchung von Selbsthilfegruppen körperlich kranker und seelisch belasteter Menschen. Stuttgart: Robert-Bosch-Stiftung.
- Scheurich, James Joseph/McKenzie, Kathryn Bell (2005): Foucault's Methodologies. Archeology and Genealogy. In: Denzin, Norman K./Lincoln, Yvonna S. (Hg.): *The Sage Handbook of Qualitative Research*. Thousand Oaks/London/New Delhi: Sage, S. 841-868.
- Schicktanz, Silke (2009): Zum Stellenwert von Betroffenheit, Öffentlichkeit und Deliberation im *empirical turn* der Medizinethik. In: *Ethik in der Medizin*, 21:3, S. 223-234.
- Schicktanz, Silke (2015): The ethical legitimacy of patient organizations' involvement in politics and knowledge production: Epistemic justice as a conceptual basis. In: Wehling, Peter/Viehöver, Willy/Koenen, Sophia (Hg.): *The Public Shaping of Medical Research. Patient Associations, Health Movements and Biomedicine*. London/New York: Routledge, S. 246-264.
- Schicktanz, Silke/Jordan, Isabella (2013): Kollektive Patientenautonomie. Theorie und Praxis eines neuen bioethischen Konzepts. In: Wiesemann, Claudia/Simon, Alfred (Hg.): *Patientenautonomie. Theoretische Grundlagen – praktische Anwendungen*. Münster: Mentis, S. 287-302.
- Schicktanz, Silke/Rimon-Zarfaty, Nitzan/Raz, Aviad/Jongsma, Karin (2018): Patient Representation and Advocacy for Alzheimer Disease in Germany and Israel. In: *Bioethical Inquiry*, 15:3, S. 369-380.
- Schicktanz, Silke/Schildmann, Jan (2009): Medizinethik und Empirie – Standortbestimmungen eines spannungsreichen Verhältnisses. In: *Ethik in der Medizin*, 21:3, S. 183-186.
- Schicktanz, Silke/Schweda, Mark/Franzen, Martina (2008): ›In a completely different light? The role of being affected for the epistemic perspectives and moral attitudes

- of patients, relatives and lay people. In: *Medicine, Health Care and Philosophy*, 11:1, S. 57-72.
- Schieren, Stefan (Hg.) (2011): *Gesundheitspolitik. Hintergründe, Probleme und Perspektiven*. Schwalbach: Wochenschau-Verlag.
- Schipperges, Heinrich (1985): *Homo patiens. Zur Geschichte des kranken Menschen*. München/Zürich: Piper.
- Schmid, Hans Bernhard/Schweikard, David P. (Hg.) (2009): *Kollektive Intentionalität. Eine Debatte über die Grundlagen des Sozialen*. Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Schmiedebach, Heinz-Peter (1996): Eine ›antipsychiatrische Bewegung‹ um die Jahrhundertwende. In: Dinges, Martin (Hg.): *Medizinkritische Bewegungen im Deutschen Reich (ca. 1870–ca. 1933)*. Stuttgart: Franz Steiner, S. 127-159.
- Schmincke, Imke (2018): Subjektivierung und (Körper-)Politik. Zur Bildung des kollektiven Subjekts Frauenbewegung. In: Alkemeyer, Thomas/Bröckling, Ulrich/Peter, Tobias (Hg.): *Jenseits der Person. Zur Subjektivierung von Kollektiven*. Bielefeld: transcript, S. 133-150.
- Schneider, Ulrich Johannes (2004): *Michel Foucault*. Darmstadt: Wissenschaftliche Buchgesellschaft.
- Schneider, Ulrich Johannes (2014): Kritik. In: Kammler, Clemens/Parr, Rolf/Schneider, Ulrich Johannes (Hg.): *Foucault Handbuch. Leben – Werk – Wirkung*. Stuttgart/Weimar: J. B. Metzler, S. 272-273.
- Schneider, Ulrich Johannes (2019): Michel Foucault – Der Körper und die Körper. In: Alloa, Emmanuel/Bedorf, Thomas/Grüny, Christian/Klass, Tobias Nikolaus (Hg.): *Leiblichkeit. Geschichte und Aktualität eines Konzepts*. Tübingen: Mohr Siebeck, S. 294-306.
- Schott, Heinz/Tölle, Rainer (2006): *Geschichte der Psychiatrie. Krankheitslehren, Irrwege, Behandlungsformen*. München: C. H. Beck.
- Schrenk, Martin (1973): *Über den Umgang mit Geisteskranken. Die Entwicklung der psychiatrischen Therapie vom ›moralischen Regime‹ in England und Frankreich zu den ›psychischen Curmethoden‹ in Deutschland*. Berlin/Heidelberg/New York: Springer.
- Schubert, Karsten (2016): Widerstand im Kollektiv. Bericht zur Tagung Jenseits der Person. Die Subjektivierung kollektiver Subjekte an der Universität Leipzig, 6.-8. April 2016. In: *Zeitschrift für politische Theorie*, 7:1, S. 136-139.
- Schubert, Karsten (2018): *Freiheit als Kritik. Sozialphilosophie nach Foucault*. Bielefeld: transcript.
- Schulze Wessel, Julia (2017): *Grenzfiguren. Zur politischen Theorie des Flüchtlings*. Bielefeld: transcript.
- Schwartzberg, Lee (2016): Electronic Patient-Reported Outcomes: The Time Is Ripe for Integration Into Patient Care and Clinical Research. In: *American Society of Clinical Oncology Educational Book*, 35, e89-96, [https://doi.org/10.1200/EDEBK\\_158749](https://doi.org/10.1200/EDEBK_158749).
- Schweikard, David P. (2013): Kollektive Autonomie und Autonomie in Kollektiven. In: Wiesemann, Claudia/Simon, Alfred (Hg.): *Patientenautonomie. Theoretische Grundlagen – praktische Anwendungen*. Münster: Mentis, S. 303-315.
- Scotch, Richard K. (1989): Politics and policy in the history of the disability rights movement. In: *The Milbank Quarterly*, 67, Suppl. 2 Pt. 2, S. 380-400.



- Sheridan, Alan (1980): Michel Foucault. *The Will to Truth*. London/New York: Routledge.
- Shiner, Larry (1982): Reading Foucault. *Anti-Method and the Genealogy of Power-Knowledge*. In: *History and Theory*, 21:3, S. 382-398.
- Siegenthaler, Walter/Streuli, Rolf (1978): Gibt es eine Therapie ohne Diagnose? In: Schlegel, Bernhard (Hg.): *Verhandlungen der Deutschen Gesellschaft für innere Medizin*. 84. Kongreß gehalten zu Wiesbaden vom 2.-6. April 1978. Berlin/Heidelberg: Springer, S. 254-260.
- Siegfried, Detlef (2018): 1968. Protest, Revolte, Gegenkultur. Stuttgart: Reclam.
- Silverman, Chloe (2008): Brains, pedigrees, and promises. Lessons from the politics of autism genetics. In: Gibbon, Sahra/Novas, Carlos (Hg.): *Biosocialities, Genetics and the Social Sciences. Making Biologies and Identities*. London/New York: Routledge, S. 38-55.
- Silverman, William A. (1991): Suspended Judgement. The Optimistic Bias Favoring Medical Action. In: *Controlled Clinical Trials*, 12:5, S. 557-559.
- Simons, Jon (1995): Foucault and the Political. London/New York: Routledge.
- Simons, Maarten/Masschelein, Jan (2010): Governmental, political and pedagogic subjectivation: Foucault with Rancière. In: *Educational Philosophy and Theory*, 42:5-6, S. 588-605.
- Singh, Harminder/Dickinson, James A./Thériault, Guylène/Grad, Roland/Groulx, Stéphane/Wilson, Brenda J./Szafran, Olga/Bell, Neil R. (2018): Overdiagnosis: causes and consequences in primary health care. In: *Canadian family physician/Le Médecin de famille canadien*, 64:9, S. 654-659.
- Sirri, Laura/Grandi, Silvana (2012): Illness Behavior. In: Fava, Giovanni A./Sonino, Nicoletta/Wise, Thomas N. (Hg.): *The Psychosomatic Assessment. Strategies to Improve Clinical Practice. Advances in Psychosomatic Medicine 32*. Basel: Karger, S. 160-181.
- Solà-Morales, Oriol (2019): Has OMP legislation been successful? Yes, though the orphan drug market remains immature. In: *Journal of Market Access & Health Policy*, 7:1, Art. 1643215, <https://doi.org/10.1080/20016689.2019.1643215>.
- Sonar, Arne/Weber, Karsten (2020): KI gestern und heute. Einsichten aus der Frühgeschichte der KI für aktuelle ethische Überlegungen zum Einsatz von KI in der Medizin. In: *Arbeit*, 29:2, S. 105-122.
- Sozialistischer Heidelberger Studentenbund (1972): *Kleinkrieg gegen Patienten. Dokumentation zur Verfolgung des Sozialistischen Patientenkollektivs Heidelberg*. Heidelberg: Sozialistischer Heidelberger Studentenbund (SHS).
- Spazier, Dieter/Bopp, Jörg (1975): *Grenzübergänge. Psychotherapie als kollektive Praxis*. Frankfurt a. M.: Suhrkamp.
- Spillmann, Rebecca C./McConkie-Rosell, Allyn/Pena, Loren/Jiang, Yong-Hui/Undiagnosed Diseases Network/Schoch, Kelly/Walley, Nicole/Sanders, Camilla/Sullivan, Jennifer/Hooper, Stephen R./Shashi, Vandana (2017): A window into living with an undiagnosed disease: illness narratives from the Undiagnosed Diseases Network. In: *Orphanet Journal of Rare Diseases*, 12, Art. 71, <https://doi.org/10.1186/s13023-017-0623-3>.
- Spivak, Gayatri Chakravorty (1996): *Subaltern Studies. Deconstructing Historiography*. In: Landry, Donna/MacLean, Gerald (Hg.): *The Spivak Reader: Selected Works of Gayatri Chakravorty Spivak*. New York/London: Routledge, S. 203-235.

- SPK (1972): *Aus der Krankheit eine Waffe machen. Eine Agitationsschrift des Sozialistischen Patientenkollektivs an der Universität Heidelberg. Mit einem Vorwort von Jean-Paul Sartre.* München: Trikont.
- SPK (1980a): *Dokumentation zum Sozialistischen Patientenkollektiv Heidelberg Teil 1.* Heidelberg: KRRIM.
- SPK (1980b): *Sozialistisches Patientenkollektiv Heidelberg. Dokumentation Teil 2 (Oktober 1970-August 1971).* Heidelberg: KRRIM.
- SPK (1988): *SPK Dokumentation Teil 3.* Heidelberg: KRRIM.
- SPK/PF(H) (2000): *Geschichte der Patientenfront. Grundgipfellagiges, Ergänzendes, Frakturen,* [www.spkpfh.de/Geschichte\\_der\\_Patientenfront\\_Buch.htm](http://www.spkpfh.de/Geschichte_der_Patientenfront_Buch.htm), letzter Zugriff: 25.08.2020.
- SPK/PF(H) (2017): *Achtung! Gattungsgiffter am Werk!*, [http://spkpfh.de/Achtung\\_Gattungsgiffter\\_am\\_Werk.htm](http://spkpfh.de/Achtung_Gattungsgiffter_am_Werk.htm), letzter Zugriff: 11.11.2019.
- SPK/PF(H) (o. J.a): *Kennwort SPK. Hier: Tratschozid in Sachen Presse, TV & Konsorten,* [www.spkpfh.de/Kennwspk.htm](http://www.spkpfh.de/Kennwspk.htm), letzter Zugriff: 11.11.2019.
- SPK/PF(H) (o. J.b): *Krankschriftenverzeichnis,* [www.spkpfh.de/Kraenkschrverz.html](http://www.spkpfh.de/Kraenkschrverz.html), letzter Zugriff: 25.08.2020.
- Spree, Reinhard (2015): *Gesundheitswesen.* In: Rahlf, Thomas (Hg.): *Deutschland in Daten. Zeitreihen zur Historischen Statistik.* Bonn: Bundeszentrale für politische Bildung, S. 74-87, [https://www.bpb.de/system/files/dokument\\_pdf/4938\\_zb\\_dtindate\\_n\\_gesamt.pdf](https://www.bpb.de/system/files/dokument_pdf/4938_zb_dtindate_n_gesamt.pdf), letzter Zugriff: 12.08.2020.
- Starobinski, Jean (1976): *Gazing at Death. Rezension zu: Foucault, Michel: The Birth of the Clinic: An Archeology of medical perception.* In: *The New York Review of Books*, 22. Januar, S. 19-22.
- Statista (2019): *Anzahl der Mitglieder und Versicherten der gesetzlichen und privaten Krankenversicherung in den Jahren 2013 bis 2019 (in Millionen),* <https://de.statista.com/statistik/daten/studie/155823/umfrage/gkv-pkv-mitglieder-und-versichertenzahl-im-vergleich>, letzter Zugriff: 20.03.2020.
- Stein, Tanja (2012): *Medizin ohne Grenzen. Die Globalisierungsmechanismen der Schulmedizin.* Bielefeld: Univ., Diss.: o. V., [https://pub.uni-bielefeld.de/download/2638155/2638156/Dissertation\\_Tanja\\_Stein.pdf](https://pub.uni-bielefeld.de/download/2638155/2638156/Dissertation_Tanja_Stein.pdf), letzter Zugriff: 12.08.2020.
- Steinfath, Holmer/Wiesemann, Claudia (Hg.) (2016): *Autonomie und Vertrauen. Schlüsselbegriffe der modernen Medizin. Zusammen mit Reiner Anselm, Gunnar Duttge, Volker Lipp, Friedemann Nauck, Silke Schick Tanz.* Wiesbaden: Springer VS.
- Stein-Hilbers, Marlene (1995): *Geschlechterverhältnisse und somatische Kulturen.* In: *Jahrbuch für Kritische Medizin und Gesundheitswissenschaften*, 24, S. 62-81.
- Stevenson, Chris (2004): *Theoretical and methodological approaches in discourse analysis.* In: *Nurse Researcher*, 12:2, S. 17-29.
- Stolberg, Michael (2003): *Homo patiens. Krankheits- und Körpererfahrung in der Frühen Neuzeit.* Köln/Weimar/Wien: Böhlau.
- Stone, Alison (2005): *Towards a Genealogical Feminism. A Reading of Judith Butler's Political Thought.* In: *Contemporary Political Theory*, 4:1, S. 4-24.
- Strauss, Anselm L. (1975): *Chronic Illness and the Quality of Life.* Saint Louis: Mosby.

- Street, Jackie/Farrell, Lucy (2017): Analysis of Social Media. In: Facey, Karen M./Ploug, Helle Hansen/Single, Ann N. V. (Hg.): Patient Involvement in Health Technology Assessment. Singapore: Springer, S. 175-185.
- Strudwick, Ruth M. (2020): Ethnographic research in healthcare – patients and service users as participants. In: Disability and Rehabilitation, <https://doi.org/10.1080/09638288.2020.1741695>.
- Süß, Winfried (2011): Gesundheitswesen. Gesundheitspolitische Entscheidungsstrukturen, öffentlicher Gesundheitsdienst und Sozialversicherung. In: Jütte, Robert/Eckart, Wolfgang U./Schmuhl, Hans-Walter/Süß, Winfried: Medizin und Nationalsozialismus. Bilanz und Perspektiven der Forschung. Göttingen: Wallstein, S. 39-52.
- Sutter, Barbara (2011): ›Selbstveränderung und Sozialveränderung‹. Von der Selbsthilfegruppe und ihren Verheißungen zum Bürgerschaftlichen Engagement und seinen Zumutungen. In: Maasen, Sabine/Elberfeld, Jens/Eitler, Pascal/Tändler, Maik (Hg.): Das beratene Selbst. Zur Genealogie der Therapeutisierung in den ›langen‹ Siebzigern. Bielefeld: transcript, S. 291-312.
- Szasz, Thomas S. (1960): The myth of mental illness. In: American Psychologist, 15:2, S. 113-118.
- Szasz, Thomas S. (1974): Die Fabrikation des Wahnsinns. Olten/Freiburg i. Br.: Walter-Verlag.
- Szasz, Thomas S. (1975): Psychiatrie. Die verschleierte Macht. Olten/Freiburg i. Br.: Walter-Verlag.
- Szasz, Thomas S. (1978): Recht, Freiheit und Psychiatrie. Wien/München/Zürich: Europaverlag.
- Szasz, Thomas S./Hollender, Marc H. (1956): A Contribution to the Philosophy of Medicine. The Basic Models of the Doctor-Patient Relationship. In: AMA Archives of Internal Medicine, 97:5, S. 585-592.
- Tallis, Raymond (1999): Commentary: Leave well alone. In: BMJ, 318:7200, S. 1757-1758.
- Tändler, Maik (2011): ›Psychoboom‹. Therapeutisierungsprozesse in Westdeutschland in den späten 1960er- und 1970er Jahren. In: Maasen, Sabine/Elberfeld, Jens/Eitler, Pascal/Tändler, Maik (Hg.): Das beratene Selbst. Zur Genealogie der Therapeutisierung in den ›langen‹ Siebzigern. Bielefeld: transcript, S. 59-94.
- Tauchnitz, Thomas (2004): Die ›organisierte‹ Gesundheit. Entstehung und Funktionsweise des Netzwerks aus Krankenkassen und Ärzteorganisationen im ambulanten Sektor. Wiesbaden: Deutscher Universitätsverlag.
- Taylor, Charles (1995): Atomismus. In: van den Brink, Bert/van Reijen, Willem (Hg.): Bürgergesellschaft, Recht und Demokratie. Frankfurt a. M.: Suhrkamp, S. 73-106.
- Temkin, Owsei (1958): Henry E. Sigerist and Aspects of Medical Historiography. In: Bulletin of the History of Medicine, 32:6, S. 485-499.
- Tennstedt, Florian (1977): Soziale Selbstverwaltung. Geschichte der Selbstverwaltung in der Krankenversicherung. Band 2. Bonn: Verlag der Ortskrankenkassen.
- Thamer, Mae/Brennan, Niall/Semansky, Rafael (1998): A Cross-National Comparison of Orphan Drug Policies: Implications for the U.S. Orphan Drug Act. In: Journal of Health Politics, Policy and Law, 23:2, S. 265-290.
- The Committee for Orphan Medicinal Products/European Medicines Agency Scientific Secretariat (2011): European regulation on orphan medicinal products: 10 years of

- experience and future perspectives. In: *Nature Reviews Drug Discovery*, 10, S. 341-349.
- Thomas, Shailin/Caplan, Arthur (2019): The Orphan Drug Act Revisited. In: *JAMA Journal of the American Medical Association*, 321:9, S. 833-834.
- Thoms, Ulrike (2016): The Contraceptive Pill, the Pharmaceutical Industry and Changes in the Patient-Doctor Relationship in West Germany. In: Ortiz-Gómez, Teresa/Santesmases, María Jesús (Hg.): *Gendered Drugs and Medicine. Historical and Socio-Cultural Perspectives*. London/New York: Routledge, S. 153-174.
- Thornton, Hazel (1999): Today's patient: passive or involved? In: *The Lancet*, 354:4, S. SIV48.
- Topol, Eric (2019): *Deep Medicine. How Artificial Intelligence Can Make Healthcare Human Again*. New York: Basic Books.
- Touraine, Alain (1985): An Introduction to the Study of Social Movements. In: *Social Research* 52:4, S. 749-787.
- Traue, Boris/Pfahl, Lisa/Globisch, Claudia (2017): Potentiale und Herausforderungen einer empirischen Subjektivierungsforschung. In: Lessenich, Stephan (Hg.): *Geschlossene Gesellschaften. Verhandlungen des 38. Kongresses der Deutschen Gesellschaft für Soziologie in Bamberg 2016*, S. 1-5, [http://publikationen.sozioologie.de/index.php/kongressband\\_2016/article/view/538](http://publikationen.sozioologie.de/index.php/kongressband_2016/article/view/538), letzter Zugriff: 05.06.2019.
- Trojan, Alf (1986): *Wissen ist Macht. Eigenständig durch Selbsthilfe in Gruppen*. Frankfurt a. M.: Fischer.
- Tullio, Francesco/Zehentbauer, Josef (1983): Als Einleitung ein Gespräch mit Franco Basaglia. In: Zehentbauer, Josef/d'Onofrio, Patrizia/Tullio, Francesco/Toresini, Lorenzo: *Die Auflösung der Irrenhäuser. Oder: Die Neue Psychiatrie in Italien*. Nachwort von Paolo Tranchina. München: Verlag der Arbeitsgruppe Psychologie München, S. 9-21.
- Turner, Bryan S. (1991): Preface to the new edition. In: Parsons, Talcott (1991[1951]): *The Social System*. With a new preface by Bryan S. Turner. London: Routledge, S. xiii-xxxi.
- Unschuld, Paul U. (2006): Geschichte der Medizin. Der Patient als Leidender und Kunde. In: *Deutsches Ärzteblatt*, 103:17, S. A1136-A1139.
- Urbinati, Nadia/Warren, Mark E. (2008): The Concept of Representation in Contemporary Democratic Theory. In: *Annual Review of Political Science*, 11, S. 387-412.
- van de Bovenkamp, Hester (2010): *The Limits of Patient Power. Examining active citizenship in Dutch health care*. Rotterdam: Univ., Diss.: o. V., [https://www.eur.nl/sites/corporate/files/iBMG\\_Proefschrift\\_Hester\\_van\\_de\\_Bovenkamp\\_o.pdf](https://www.eur.nl/sites/corporate/files/iBMG_Proefschrift_Hester_van_de_Bovenkamp_o.pdf), letzter Zugriff: 12.08.2020.
- van de Bovenkamp, Hester M./Vollaard, Hans (2018): Representative Claims in Healthcare: Identifying the Variety in Patient Representation. In: *Bioethical Inquiry*, 15, S. 359-368.
- van de Bovenkamp, Hester/Trappenburg, Margo J./Grit, Kor J. (2010): Patient participation in collective healthcare decision making: the Dutch model. In: *Health Expectations*, 13:1, S. 73-85.
- van Koert, Rebecca (o. J.): ›Digitale Intellektuelle‹: Ego-Dokumente und Selbstzeugnisse in digitalen Datenbanken. Zur Forschungsdebatte. In: Gersmann, Gudrun/Jaeger,

- Friedrich/Rohrschneider, Michael (Hg.): *Virtuosen der Öffentlichkeit? Friedrich von Gentz (1764-1832) im globalen intellektuellen Kontext seiner Zeit*, [www.historicum-estudies.net/epublished/virtuosen-der-oeffentlichkeit/digital-intellectuals/digitale-intellektuelle-ego-dokumente-und-selbstzeugnisse-in-digitalen-datenbank-en/zur-forschungsdebatte](http://www.historicum-estudies.net/epublished/virtuosen-der-oeffentlichkeit/digital-intellectuals/digitale-intellektuelle-ego-dokumente-und-selbstzeugnisse-in-digitalen-datenbank-en/zur-forschungsdebatte), letzter Zugriff: 08.10.2019.
- van Lente, Evert Jan/Willenborg, Peter/Egger, Bernhard (2008): *Auswirkungen der Disease-Management-Programme auf die Versorgung chronisch kranker Patienten in Deutschland*. In: *Gesundheits- und Sozialpolitik*, 62:3, S. 10-18.
- VERBI Software (2019): *MAXQDA 2020*, computer program, Berlin: VERBI Software.
- Verdiglione, Armando (Hg.) *Antipsychiatrie und Wunschökonomie*. Materialien des Kongresses ›Psychoanalyse und Politik‹ in Mailand 8.-9. Mai 1973. Berlin: Merve
- Vereinte Nationen (2015): *Abschließende Bemerkungen über den ersten Staatenbericht Deutschlands*. Ausschuss für die Rechte von Menschen mit Behinderungen, Dreizehnte Tagung 25. März–17. April 2015, CRPD/C/DEU/CO/1, [https://www.institut-fuer-menschenrechte.de/fileadmin/Redaktion/Publikationen/Weitere\\_Publikationen/CRPD\\_Abschliessende\\_Bemerkungen\\_ueber\\_den\\_ersten\\_Staatenbericht\\_Deutschlands.pdf](https://www.institut-fuer-menschenrechte.de/fileadmin/Redaktion/Publikationen/Weitere_Publikationen/CRPD_Abschliessende_Bemerkungen_ueber_den_ersten_Staatenbericht_Deutschlands.pdf), letzter Zugriff: 17.12.2021.
- Visker, Rudi (1991): *Michel Foucault. Genealogie als Kritik*. München: Wilhelm Fink.
- Vogelmann, Frieder (2017): *Foucault lesen*. Wiesbaden: Springer VS.
- Völker, Jan (2014): *Die Geburt der Klinik*. In: Kammler, Clemens/Parr, Rolf/Schneider, Ulrich Johannes (Hg.): *Foucault Handbuch. Leben – Werk – Wirkung*. Stuttgart/Weimar: J. B. Metzler, S. 32-38.
- Volkmer, Michael/Werner, Karin (2020): *Die Corona-Gesellschaft. Analysen zur Lage und Perspektiven für die Zukunft*. Bielefeld: transcript.
- von Baeyer, Walter Ritter/Häfner, Heinz/Kisker, Karl Peter (1964): *Psychiatrie der Verfolgten. Psychopathologische und gutachtliche Erfahrungen an Opfern der Nationalsozialistischen Verfolgung und vergleichbarer Extrembelastungen*. Berlin/Heidelberg: Springer.
- von Baeyer-Katte, Wanda (1982): *Das ›Sozialistische Patientenkollektiv‹ in Heidelberg (SPK)*. In: von Baeyer-Katte, Wanda/Claessens, Dieter/Feger, Hubert/Neidhardt, Friedhelm/Bundesministerium des Innern (Hg.): *Gruppenprozesse. Analysen zum Terrorismus*. Band 3. Opladen: Westdeutscher Verlag, S. 184-316.
- von Daniels, Susanne/Degener, Theresia/Jürgens, Andreas/Krick, Frajo/Mand, Peter/Mayer, Anneliese/Rothenberg, Birgit/Steiner, Gusti/Tolmein, Oliver (1983): *Krüppel-Tribunal. Menschenrechtsverletzungen im Sozialstaat*. Köln: Pahl-Rugenstein.
- von Greyerz, Kaspar (2010): *Ego-Documents: The Last Word?* In: *German History*, 28:3, S. 273-282.
- von Winter, Thomas (2014): *Dimensionen des Korporatismus. Strukturmuster der Verbände-beteiligung in der Gesundheitspolitik*. In: von Winter, Thomas/von Blumenthal, Julia (Hg.): *Interessengruppen und Parlamente*. Wiesbaden: Springer VS, S. 179-209.
- Vucetic, Srdjan (2011): *Genealogy as a research tool in International Relations*. In: *Review of International Studies*, 37:3, S. 1295-1312.
- Waddington, Keir (2011): *An Introduction to the Social History of Medicine. Europe Since 1500*. Basingstoke/New York: Palgrave Macmillan.

- Wagner, Edward H./Austin, Brian T./Von Korff, Michael (1996): Improving Outcomes in Chronic Illness. In: *Managed Care Quarterly*, 4:2, S. 12-25.
- Wagner, Julia (2016): Sprache als Waffe – Die Sprache des SPK. In: Pross, Christian (2016): *Wir wollten ins Verderben rennen. Die Geschichte des Sozialistischen Patientenkollektivs Heidelberg*. Unter Mitarbeit von Sonja Schweitzer und Julia Wagner. Köln: Psychiatrie Verlag, S. 286-306.
- Watts, Geoff (2012): Orbituary Thomas Stephen Szasz. In: *The Lancet*, 380:9851, S. 1380.
- Waxman, Henry/Green, Joshua (2009): *The Waxman Report. How Congress Really Works*. New York/Bosten: Twelve.
- Webster, Charles (1976): Social History and Medical Science. Abstract of Presidential Adress, delivered at the 1976 Conference of the Society for the Social History of Medicine. In: *Bulletin of the Society for the Social History of Medicine*, 19, S. 1-3.
- Weck, Egon (1990): Medicine's ›Orphans‹. Drugs for Rare Diseases. In: Food and Drug Association (FDA) (Hg.): *From Test Tube to Patient. New Drug Development in the United States. A FDA Consumer Special Report (DHHS Publication No. 90-3168)*. Rockville: Public Health Service FDA, S. 52-55.
- Wehler, Hans-Ulrich (1985): Geschichte – von unten gesehen. Wie bei der Suche nach dem Authentischen Engagement mit Methodik verwechselt wird. In: *Die Zeit* 19, 03.05.1985, S. 64.
- Wehling, Peter (2011): The »technoscientization« of medicine and its limits: technoscientific identities, biosocialities, and rare disease patient organizations. In: *Poiesis & Praxis*, 8:2-3, S. 67-82.
- Wehling, Peter (2019): Nutzbare Körper und ›gesteigerte Menschlichkeit‹. Biopolitik und Kapitalismus bei Michel Foucault und Walter Benjamin. In: Gerhards, Helene/Braun, Kathrin (Hg.): *Biopolitiken. Regierungen des Lebens heute*. Wiesbaden: Springer VS, S. 377-399.
- Wehling, Peter/Viehöver, Willy/Keller, Reiner/Lau, Christoph (2007): Zwischen Biologisierung des Sozialen und neuer Biosozialität: Dynamiken der biopolitischen Grenzüberschreitung. In: *Berliner Journal für Soziologie*, 17:4, S. 547-567.
- Wehling, Peter/Viehöver, Willy/Koenen, Sophia (2015): Patient organizations, health social movements and the public shaping of biomedical research. An Introduction. In: Wehling, Peter/Viehöver, Willy/Koenen, Sophia (Hg.): *The Public Shaping of Medical Research. Patient Associations, Health Movements and Biomedicine*. New York/London: Routledge, S. 1-20.
- Weinhauer, Klaus/Requate, Jörg/Haupt, Heinz-Gerhard (Hg.) (2006): *Terrorismus in der Bundesrepublik. Medien, Staat und Subkulturen in den 1970er Jahren*. Frankfurt a. M./New York: Campus.
- Weiß, Martin G. (2014): Nikolas Rose: Biopolitik und neoliberale Gouvernementalität. In: Lengersdorf, Diana/Wieser, Matthias (Hg.): *Schlüsselwerke der Science & Technology Studies*. Wiesbaden: Springer VS, S. 305-315.
- Weisz, George (2013): *Chronic Disease in the Twentieth Century. A History*. Baltimore: The Johns Hopkins University Press.
- Weitbrecht, Hans Jörg/Glatzel, Johann (1979): *Psychiatrie im Grundriß*. Berlin/Heidelberg/New York: Springer.

- Welker, Martin/Wünsch, Carsten (2010): Methoden der Online-Forschung. In: Schweiger, Wolfgang/Beck, Klaus (Hg.): Handbuch Online-Kommunikation. Wiesbaden: Springer, S. 487-517.
- Weltgesundheitsorganisation (2018): World Health Organization – Noncommunicable Diseases (NCD) Country Profiles, Germany, [https://www.who.int/nmh/countries/2018/deu\\_en.pdf?ua=1](https://www.who.int/nmh/countries/2018/deu_en.pdf?ua=1), letzter Zugriff: 18.03.2020.
- Weltgesundheitsorganisation (2021): Noncommunicable diseases, <https://www.who.int/news-room/fact-sheets/detail/noncommunicable-diseases>, letzter Zugriff: 17.12.2021.
- Westbrook, Donald A. (2017): »The Enemy of My Enemy Is My Friend«: Thomas Szasz, the Citizens Commission on Human Rights, and Scientology's Anti-Psychiatric Theology. In: *Nova Religio. The Journal of Alternative and Emergent Religions*, 20:4, S. 37-61.
- Wexler, Alice/Wild, Edward J./Tabrizi, Sarah J. (2016): George Huntington: a legacy of inquiry, empathy and hope. In: *Brain – A Journal of Neurology*, 139:Pt 8, S. 2326-2333.
- White, Kevin (2002): Parsons, American Sociology of Medicine and the sick role. In: Ders. (Hg.): *An Introduction to the Sociology of Health and Illness*. London/Thousand Oaks/New Delhi: Sage, S. 104-116.
- Wiesemann, Claudia (2016): Vertrauen als moralische Praxis. Bedeutung für Medizin und Ethik. In: Steinfath, Holmer/Wiesemann (Hg.): *Autonomie und Vertrauen. Schlüsselbegriffe der modernen Medizin*. Zusammen mit Reiner Anselm, Gunnar Duttge, Volker Lipp, Friedemann Nauck, Silke Schicktanz. Wiesbaden: Springer VS, S. 69-99.
- Wiesemann, Claudia/Simon, Alfred (Hg.) (2013): *Patientenautonomie. Theoretische Grundlagen – Praktische Anwendungen*. Münster: Mentis.
- Wild, Claudia (2019): Zugang zu teuren Medikamenten: Verantwortung der Politik. In: *Pädiatrie & Pädologie*, 54:1, S. 16-19.
- Williams, Arthur R./Caplan, Arthur L. (2012): Thomas Szasz. Rebel with a questionable cause. In: *The Lancet*, 380:9851, S. 1378-1379.
- Williams, Gareth (1984): The genesis of chronic illness: narrative re-construction. In: *Sociology of Health & Illness*, 6:2, S. 175-200.
- Williams, Melissa (1998): *Voice, Trust, and Memory. Marginalized Groups and the Failings of Liberal Representation*. Princeton: Princeton University Press.
- Williams, Simon J. (2010): The Biopolitics of Chronic Illness. Biology, Power and Personhood. In: Scambler, Graham/Scambler, Sasha (Hg.): *New Directions in the Sociology of Chronic and Disabling Conditions. Assaults on the Lifeworld*. Basingstoke/New York: Palgrave Macmillan, S. 205-224.
- Williamson, Charlotte (2008): The patient movement as an emancipation movement. In: *Health Expectations*, 11:2, S. 102-112.
- Williamson, Charlotte (2010): *Towards the Emancipation of Patients. Patients' Experiences and the Patient Movement*. Bristol: The Policy Press.
- Willis, Evan (2015): Talcott Parsons: His Legacy and the Sociology of Health and Illness. In: Collyer, Fran (Hg.): *The Palgrave Handbook of Social Theory in Health, Illness and Medicine*. Basingstoke/New York: Palgrave Macmillan, S. 207-221.

- Wilsdon, Tim/Pistollato, Michele/Lawlor, Ryan (2017): An evaluation of the economic and societal impact of the orphan medicine regulation. Final report. London: o. V., <https://www.efpia.eu/media/361828/an-evaluation-of-the-economic-and-societal-impact.pdf>, letzter Zugriff: 07.05.2020.
- Wolff, Eberhard (1998): Perspektiven in der Patientengeschichtsschreibung. In: Paul, Norbert/Schlich, Thomas (Hg.): *Medizingeschichte. Aufgaben, Probleme, Perspektiven*. Frankfurt a. M./New York: Campus, S. 311-334.
- Wolff, Eberhard (2008): Patientenbilder. Zur neueren kulturwissenschaftlichen Gesundheitsforschung. In: Unterkircher, Alois/Bodner, Reinhard/Sohm, Kathrin (Hg.): *Bricolage 5*. Innsbrucker Zeitschrift für Europäische Ethnologie. Band: *Medikale Kulturen*. Innsbruck: Innsbruck University Press, S. 24-38.
- Wolff, Renate/Hartung, Klaus (1972): Psychische Verelendung und die Politik der Psychiatrie. In: Enzensberger, Hans Magnus/Michel, Karl Markus (Hg.): *Kursbuch 28. Das Elend mit der Psychiatrie*. Berlin: Kursbuch Verlag, S. 1-104.
- Wolters, Christine/Beyer, Christof/Lohff, Brigitte (2013): Abweichung und Normalität als Problem der Psychiatrie im 20. Jahrhundert. In: Dies. (Hg.): *Abweichung und Normalität. Psychiatrie in Deutschland vom Kaiserreich bis zur Deutschen Einheit*. Bielefeld: transcript, S. 9-23.
- Wood, Bruce (2000): *Patient Power? The Politics of Patients' Associations in Britain and America*. Buckingham: Open University Press.
- Wulff, Erich (1977): *Psychiatrie und Klassengesellschaft*. Kronberg: Athenäum.
- Wunderlich, Carl August (1859): *Geschichte der Medicin*. Vorlesungen gehalten zu Leipzig im Sommersemester 1858. Stuttgart: Ebner und Seubert.
- Wynne, Brian (1996): May the Sheep Safely Graze? A Reflexive View of the Expert-Lay Knowledge Divide. In: Lash, Scott/Szerszynski, Bronislaw/Wynne, Brian (Hg.): *Risk, Environment and Modernity. Towards a New Ecology*. London/Thousand Oaks/New Delhi: Sage, S. 44-83.
- Yanow, Dvora (2007): Interpretation in Policy Analysis: On Methods and Practice. In: *Critical Policy Studies*, 1:1, S. 110-122.
- Yeasmin, Samira (2019): Benefits of Artificial Intelligence in Medicine. In: 2nd International Conference on Computer Applications & Information Security (ICCAIS), Riyadh, Saudi Arabia, 2019, S. 1-6, <https://doi.org/10.1109/CAIS.2019.8769557>.
- Young, J. T. (2004): Illness behaviour: a selective review and synthesis. In: *Sociology of Health & Illness*, 26:1, S. 1-31.
- Zapf, Holger (2013): *Methoden der Politischen Theorie. Eine Einführung*. Opladen/Berlin/Toronto: Barbara Budrich.
- Zavestoski, Stephen/Brown, Phil/McCormick, Sabrina/Mayer, Brian/D'Ottavi, Maryhelen/Lucove, Jaime C. (2004): Patient Activism and the Struggle for Diagnosis: Gulf War Illnesses and Other Medically Unexplained Physical Symptoms in the US. In: *Social Science & Medicine*, 58:1, S. 161-175.
- Zick Varul, Matthias (2010): Talcott Parsons, the Sick Role and Chronic Illness. In: *Body & Society*, 16:2, S. 72-94.



## Rechtsquellen

- A Declaration on the Promotion of the Patients' Rights in Europe. WHO/European Union Regional Office, European Consultation on the Rights of Patients, Amsterdam, 28-30 March 1994, WHO-Dok.-Nr. ICP/HLE 121, [https://www.who.int/genomics/public/eu\\_declaration1994.pdf](https://www.who.int/genomics/public/eu_declaration1994.pdf), letzter Zugriff: 23.10.2020.
- An Act to amend the Federal Food, Drug, and Cosmetic Act to facilitate the development of drugs for rare diseases and conditions, and for other purposes (»The Orphan Drug Act«). Enacted by the 97th United States Congress, Effective January 4, 1983, Public Law 97-414-J, 96 Stat. 2049, <https://www.fda.gov/media/99546/download>, letzter Zugriff: 07.10.2020.
- European Charter of Patients' Rights, Active Citizenship Network, presented in Brussels on 15 November 2002, [https://ec.europa.eu/health/ph\\_overview/co\\_operation/mobility/docs/health\\_services\\_c0108\\_en.pdf](https://ec.europa.eu/health/ph_overview/co_operation/mobility/docs/health_services_c0108_en.pdf), letzter Zugriff: 23.10.2020.
- Gesetz, betreffend die Krankenversicherung der Arbeiter vom 15. Juni 1883, Reichsgesetzblatt 1883, Nr. 9, S. 73-104.
- Gesetz zur Verbesserung der Rechte von Patientinnen und Patienten vom 20. Februar 2013, BGBl. I Nr. 9 vom 25.02.2013, S. 277-282, [www.bgbl.de/xaver/bgbl/start.xav?startbk=Bundesanzeiger\\_BGBl&jumpTo=bgbl113s0277.pdf](http://www.bgbl.de/xaver/bgbl/start.xav?startbk=Bundesanzeiger_BGBl&jumpTo=bgbl113s0277.pdf), letzter Zugriff: 17.12.2021.
- Sozialgesetzbuch (SGB) Fünftes Buch (V) – Gesetzliche Krankenversicherung – (Artikel 1 des Gesetzes vom 20. Dezember 1988, BGBl. I S. 2477) § 12 Wirtschaftlichkeitsgebot, [https://www.gesetze-im-internet.de/sgb\\_5/\\_12.html](https://www.gesetze-im-internet.de/sgb_5/_12.html), letzter Zugriff: 07.10.2020.
- Sozialgesetzbuch (SGB) Fünftes Buch (V) – Gesetzliche Krankenversicherung – (Artikel 1 des Gesetzes vom 20. Dezember 1988, BGBl. I S. 2477) § 35a Bewertung des Nutzens von Arzneimitteln mit neuen Wirkstoffen, Verordnungsermächtigung, [https://www.gesetze-im-internet.de/sgb\\_5/\\_35a.html](https://www.gesetze-im-internet.de/sgb_5/_35a.html), letzter Zugriff: 07.10.2020.
- Sozialgesetzbuch (SGB) Fünftes Buch (V) – Gesetzliche Krankenversicherung – (Artikel 1 des Gesetzes vom 20. Dezember 1988, BGBl. I S. 2477) § 62 Belastungsgrenze, [https://www.gesetze-im-internet.de/sgb\\_5/\\_62.html](https://www.gesetze-im-internet.de/sgb_5/_62.html), letzter Zugriff: 07.10.2020.
- Sozialgesetzbuch (SGB) Fünftes Buch (V) – Gesetzliche Krankenversicherung – (Artikel 1 des Gesetzes vom 20. Dezember 1988, BGBl. I S. 2477) § 70 Qualität, Humanität und Wirtschaftlichkeit, [https://www.gesetze-im-internet.de/sgb\\_5/\\_70.html](https://www.gesetze-im-internet.de/sgb_5/_70.html), letzter Zugriff: 07.10.2020.
- Sozialgesetzbuch (SGB) Fünftes Buch (V) – Gesetzliche Krankenversicherung – (Artikel 1 des Gesetzes vom 20. Dezember 1988, BGBl. I S. 2477) § 137f Strukturierte Behandlungsprogramme bei chronischen Krankheiten, [https://www.gesetze-im-internet.de/sgb\\_5/\\_137f.html](https://www.gesetze-im-internet.de/sgb_5/_137f.html), letzter Zugriff: 07.10.2020.
- Sozialgesetzbuch (SGB) Fünftes Buch (V) – Gesetzliche Krankenversicherung – (Artikel 1 des Gesetzes vom 20. Dezember 1988, BGBl. I S. 2477) § 173 Allgemeine Wahlrechte, [https://www.gesetze-im-internet.de/sgb\\_5/\\_173.html](https://www.gesetze-im-internet.de/sgb_5/_173.html), letzter Zugriff: 07.10.2020.
- Verordnung (EG) Nr. 847/2000 der Kommission vom 27. April 2000 zur Festlegung von Bestimmungen für die Anwendung der Kriterien für die Ausweisung eines Arzneimittels als Arzneimittel für seltene Leiden und von Definitionen für die Begriffe »ähnliches Arzneimittel« und »klinische Überlegenheit«, Amtsblatt der Europäi-

schen Union Nr. L 103 vom 28.04.2000, S. 5-8, <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/DE/TXT/?uri=OJ:L:2000:103:TOC>, letzter Zugriff: 07.10.2020.

Verordnung (EG) Nr. 141/2000 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 16. Dezember 1999 über Arzneimittel für seltene Leiden, Amtsblatt der Europäischen Union Nr. L 018 vom 22.01.2000, S. 1-5, <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/DE/TXT/PDF/?uri=OJ:L:2000:018:FULL&from=DE>, letzter Zugriff: 07.10.2020.

Verordnung (EG) Nr. 1901/2006 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 12. Dezember 2006 über Kinderarzneimittel und zur Änderung der Verordnung (EWG) Nr. 1768/92, der Richtlinien 2001/20/EG und 2001/83/EG sowie der Verordnung (EG) Nr. 726/2004 (Text von Bedeutung für den EWR), Amtsblatt der Europäischen Union Nr. L 378 vom 27. 12.2006, S. 1-19, <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/DE/TXT/?uri=OJ:L:2006:378:TOC>, letzter Zugriff: 07.10.2020.

Verordnung zur Beteiligung von Patientinnen und Patienten in der Gesetzlichen Krankenversicherung vom 19. Dezember 2003 (BGBl. I S. 2753), <https://www.gesetze-im-internet.de/patbeteiligungsv/BJNR275300003.html>, letzter Zugriff: 07.10.2020.

Richtlinie 2011/24/EU des Europäischen Parlaments und des Rates vom 9. März 2011 über die Ausübung der Patientenrechte in der grenzüberschreitenden Gesundheitsversorgung, Amtsblatt der Europäischen Union Nr. L 88 vom 04.04.2011, S. 45-65, <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/DE/TXT/?uri=OJ:L:2011:088:TOC>, letzter Zugriff: 07.10.2020.