



## РЕЗЮМЕ ДОГОВОРОВ СОВЕТА ЕВРОПЫ

Представленные здесь резюме призваны удовлетворить практическую потребность - предоставить широкой общественности краткое описание договоров Совета Европы. Резюме неизбежно являются краткими и поэтому могут дать лишь первое представление об основных особенностях каждого договора.

Тематика: **БИОМЕДИЦИНА**

**Конвенция о защите прав и достоинства человека в связи с применением достижений биологии и медицины: Конвенция о правах человека и биомедицине ([СЕД № 164](#))**, открыт для подписи в Овьедо 4 Апреля 1997 г.

Вступление в силу: 1 Декабря 1999 г.

Конвенция - первый юридически обязывающий международный документ, направленный на защиту человеческого достоинства, прав и свобод путем принятия ряда принципов и запретов против неправильного использования достижений биологии и медицины.

Отправная точка Конвенции состоит в том, что интересы человека превыше интересов науки или общества. Конвенция излагает ряд принципов и запретов применительно к генетическим и медицинским исследованиям, согласию, праву на частную жизнь и информацию, трансплантации, публичному обсуждению и т.п.

Конвенция запрещает все формы дискриминации по признаку генетического наследия и разрешает проводить генетическое тестирование только в медицинских целях. Она разрешает генную инженерию только в профилактических, диагностических или терапевтических целях и только при условии, что такая инженерия не направлена на изменение генома наследников данного человека. Конвенция запрещает использование технологий, направленных на оказание медицинской помощи в продолжении рода, в целях выбора пола будущего ребенка, за исключением случаев когда это делается для предотвращения наследования этим ребенком серьезного заболевания.

Конвенция устанавливает правила медицинских исследований, перечисляя их детализированные конкретные условия, особенно в отношении лиц, которые не способны дать согласие на такие исследования. Запрещается создание эмбрионов человека в исследовательских целях, а когда страна разрешает исследования на эмбрионах *in vitro*, должна быть предусмотрена адекватная защита этих эмбрионов.

Конвенция утверждает принцип, согласно которому лицо должно дать необходимое согласие на медицинское вмешательство в ясно выраженной форме и заранее, за исключением чрезвычайной ситуации. От такого согласия можно свободно отказаться в любое время. Медицинское вмешательство в отношении лиц, неспособных дать на него свое согласие, например, детей и страдающих психическим расстройством, может быть осуществлено только в случаях, когда оно может дать реальный и прямой позитивный эффект.

Конвенция предусматривает, что каждый пациент имеет право ознакомиться с информацией о состоянии своего здоровья, включая информацию о результатах генетического тестирования. Вместе с тем она признает право пациента не быть информированным на этот счет.

Конвенция запрещает изъятие органов и других тканей у лиц, которые не в состоянии дать соответствующее согласие. Единственное исключение допускается при определенных условиях для изъятия регенерирующих тканей (особенно костного мозга), когда реципиент является братом или сестрой донора.

Конвенция признает важность содействия публичному обсуждению и надлежащих консультаций по вышеупомянутым проблемам. Единственные ограничения могут предписываться законом и быть

необходимыми в демократическом обществе в интересах общественного спокойствия, предупреждения преступлений, защиты здоровья общества и прав и свобод других лиц.

Руководящий комитет по биоэтике (CDBI) или любой другой комитет, назначенный Комитетом министров Совета Европы или Договаривающимися Сторонами, может попросить Европейский Суд по правам человека высказать консультативное заключение по юридическим вопросам, связанным с толкованием Конвенции.

\* \* \*

**Дополнительный протокол к Конвенции о защите прав и достоинства человека в связи с применением достижений биологии и медицины, касающийся запрещения клонирования человеческих существ** ([СЕД № 168](#)), открыт для подписи в Париж 12 Января 1998 г.

Вступление в силу: 1 Марта 2001 г.

Протокол является первым и единственным обязательным международно-правовым документом, разработанным в этой области. Реагируя на успешное клонирование млекопитающих, в частности путем деления эмбрионов и переноса ядра, Совет Европы хотел предотвратить дальнейшее отклонение от применения этого метода для человеческих возможностей.

Статья 1 протокола запрещает «стремление к какому-либо вмешательству для создания человека, генетически идентичного другому человеку, живому или мертвому». Статья 2 исключает освобождение от этого запрета (например, по соображениям общественной безопасности, предупреждения преступности, охраны здоровья населения или защиты прав и свобод других лиц).

Эти абсолютные запреты основаны на необходимости защитить идентичность человека, чтобы сохранить случайность естественной генетической комбинации, которая дает ему свободу и уникальность, и предотвратить его эксплуатацию.

Областью действия протокола является исключительно клонирование людей. Поэтому он не предназначен для обсуждения этической приемлемости клонирования клеток и тканей в исследовательских целях и для использования в медицине, области, в которой эти методы могут оказаться ценными инструментами.

Наконец, Протокол оставляет национальное законодательство государств для определения объема термина «человек».

Вместе с Конвенцией он выполняет определенные положения, протокол устанавливает основополагающие принципы, которые являются этической основой развития биологии и медицины как сейчас, так и в будущем.

\* \* \*

**Дополнительный протокол к Конвенции о правах человека и биомедицине относительно трансплантации органов и тканей человека** ([СЕД № 186](#)), открыт для подписи в Страсбург 24 Января 2002 г.

Вступление в силу: 1 Мая 2006 г.

Дополнительный протокол к Конвенции о защите прав человека и биомедицине применяет принципы, содержащиеся в Конвенции о биомедицине, к области трансплантации. Цель состоит в том, чтобы защищать достоинство и индивидуальную целостность человека, а также права и основные свободы в связи с применением достижений науки и медицины.

В Дополнительном протоколе содержатся общие принципы и конкретные положения, касающиеся трансплантации органов и тканей человеческого происхождения в лечебных целях.

Общие принципы, изложенные в данном Дополнительном протоколе, включают равноправный доступ к услугам в сфере трансплантации для пациентов, транспарентные правила передачи органов, нормы в сфере охраны здоровья и безопасности, запрет на финансовые вознаграждения донорам, а также необходимость обеспечивать для доноров, получателей, медицинских работников и общественности право на должную информацию.

Конкретные положения касаются изъятия органов у живых и скончавшихся лиц, использования изъятых органов и тканей, запрета на финансовое вознаграждение, конфиденциальности, а также санкций и компенсаций.

\* \* \*

**Дополнительный протокол к Конвенции о правах человека и биомедицине в области биомедицинских исследований (СДСЕ № 195)**, открыт для подписи в Страсбург 25 Января 2005 г.

Вступление в силу: 1 Сентября 2007 г.

Дополнительный Протокол направлен на то, чтобы, основываясь на принципах этой Конвенции обеспечивать защиту прав и достоинства человека в такой особой сфере, как биомедицинские исследования. Задача Протокола – определить и гарантировать основные права в сфере биомедицинских исследований, в частности, в отношении тех, кто участвует в этих исследованиях.

Протокол призван охватить полный спектр биомедицинских исследований, включая и вмешательство в организм человека.

Основным принципом проведения исследований с участием людей, как и в самой Конвенции, является свободное, информированное, явное, конкретное и задокументированное согласие участвующего или участвующих лиц. Протокол будет касаться таких вопросов, как риски и преимущества исследований, согласие, защита лиц, которые не могут дать согласие на исследование, научное качество, независимый анализ исследований комитетами по этике, конфиденциальность и право на информацию, необоснованное влияние, безопасность и обязанность предоставлять лечение.

\* \* \*

**Дополнительный протокол к Конвенции о правах человека и биомедицине касающийся генетического тестирования в медицинских целях (СДСЕ № 203)**, открыт для подписи в Страсбург 27 Ноября 2008 г.

Вступление в силу: 1 Июля 2018 г.

В новом протоколе прописаны принципы, касающиеся, в частности, качества генетических исследований, информирования и получения согласия пациента, а также генетического консультирования. В документе закреплены общие правила проведения генетических тестов и впервые на международном уровне подняты вопросы самостоятельного доступа пациентов к генетическим экспресс-тестам, которые в будущем могут предлагаться на коммерческой основе. Протокол также определяет условия проведения тестов в отношении людей, не способных дать своего согласия. Кроме того, документ содержит положения, касающиеся защиты частной жизни и права на информацию, полученную в результате генетического тестирования. Протокол также затрагивает вопросы генетического скрининга.