

# Corso online per i professionisti del diritto e della salute sui principi fondamentali in materia di diritti umani nel campo della biomedicina

## Contesto e finalità

L'evoluzione della biologia e della medicina, che hanno ugualmente portato allo sviluppo di nuove tecnologie, ha consentito di compiere progressi spettacolari nel campo della salute. Tali evoluzioni, tuttavia, sollevano questioni etiche riguardanti la persona umana e la tutela dei suoi diritti e della sua dignità.

Si tratta di questioni etiche e, in molti casi, anche giuridiche inerenti numerosi ambiti, quali il consenso a un intervento medico, il diritto di conoscere i propri dati sanitari, gli aspetti legati alla procreazione medicalmente assistita, il ricorso alla donazione e al trapianto di organi o tessuti umani, e molte altri ancora.

Il sistema di protezione dei diritti umani del Consiglio d'Europa ha affrontato questi sviluppi in diversi modi:

- La Convenzione sui diritti dell'uomo e la biomedicina (Convenzione di Oviedo) è stata adottata nel 1997. Le sue disposizioni sono state ulteriormente precisate e completate da Protocolli addizionali relativi ad argomenti specifici.
- La Corte europea dei diritti dell'uomo ha esaminato un numero crescente di casi riguardanti alcune di queste problematiche, utilizzando come base giuridica di riferimento la Convenzione di Oviedo.
- Il Comitato di Bioetica e altri Comitati od organi del Consiglio d'Europa hanno inoltre adottato tutta una serie di strumenti non vincolanti, che sono riconosciuti a livello internazionale come base di riferimento.

Il corso intende affrontare questi temi e familiarizzare gli operatori del diritto e della salute con i documenti e gli strumenti pertinenti, seguendo una metodologia che tenga conto della loro già notevole mole di lavoro quotidiano. Mira in particolare ad aiutare i professionisti del diritto e della salute a comprendere i principi fondamentali, in materia di diritti umani, che riguardano le loro attività nel campo della biomedicina.



Gli argomenti sono affrontati in modo pratico, utilizzando video, schermi interattivi, presentazioni di casi concreti, test di verifica delle conoscenze ed esercizi di riflessione.

Il corso comprende un Glossario, con le definizioni delle nozioni e dei concetti fondamentali necessari per seguire il programma. Il Glossario è accessibile e consultabile durante tutto il percorso formativo.

**Il corso è stato elaborato nel 2018.**

## Destinatari del corso

---

Il corso è rivolto principalmente a due categorie di professionisti:

- professionisti della salute e
- professionisti del diritto.

Può inoltre essere utilizzato come materiale formativo da altre categorie di utenti, quali ad esempio gli studenti di medicina e di giurisprudenza, il personale delle istituzioni nazionali per i diritti umani e da altri gruppi o persone con interessi specifici nei diritti umani applicati nel campo della biomedicina.

## Schema del corso (8 moduli)

---

1. **Introduzione** (definizioni, quadro giuridico internazionale, principi)
2. **Consenso libero e informato** (definizione, rifiuto o revoca del consenso, elementi e restrizioni in materia di consenso libero e informato)
3. **Segreto professionale e protezione dei dati sanitari** (definizione dei dati sanitari, quadro giuridico, consenso del paziente, limitazioni al diritto alla riservatezza dei dati sanitari personali, trattamento dei dati da parte dei professionisti della salute, diritto del paziente di avere accesso alle informazioni relative alla sua condizione di salute)
4. **Protezione dell'embrione e procreazione** (principali opinioni sullo statuto dell'embrione, tecniche di procreazione medicalmente assistita, divieto di clonazione riproduttiva, diagnosi prenatali)
5. **Fine vita** (introduzione, quadro giuridico, processo decisionale nelle situazioni di fine vita, revoca del consenso alle cure, idratazione o nutrizione artificiali, desideri precedentemente espressi, cure palliative)
6. **Test genetici** (introduzione, vari tipi di test genetici, limiti, principi e norme, test genetici e dati personali, tutela delle persone incapaci di prestare il loro consenso informato, test genetici rivolti direttamente al consumatore, dati genetici e fini assicurativi)
7. **Ricerca biomedica** (definizione, principi giuridici, principi etici, quadro giuridico, informazione e consenso, sicurezza del paziente: trattamenti sanitari e nuove evoluzioni, informazioni e confidenzialità)
8. **Trapianto di organi e tessuti umani** (definizioni, questioni etiche e giuridiche, quadro giuridico, principi generali, prelievo da donatore vivente, prelievo da donatore deceduto)

## Elaborazione e realizzazione del corso

---

Il corso è stato elaborato congiuntamente dal Programma europeo sull'educazione ai diritti umani per i professionisti del diritto (HELP) e dalla Divisione Bioetica del Consiglio d'Europa. Per controllare se è disponibile nella vostra lingua, si prega di consultare la nostra piattaforma di e-learning.

## Accesso al corso online

---

Il corso in inglese è disponibile gratuitamente sulla piattaforma di e-learning HELP al seguente indirizzo: <http://help.elearning.ext.coe.int/>. Per accedere al corso, occorre prima creare un account HELP, se non è ancora stato fatto (bastano 2 minuti).