

Curso en línea para los profesionales del derecho y de la salud sobre los principios fundamentales de los derechos humanos en la biomedicina

Antecedentes y objetivo

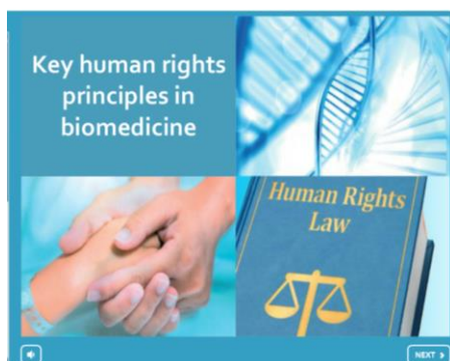
La evolución de la biología y la medicina, incluidas las nuevas tecnologías, ha dado lugar a progresos espectaculares en el ámbito de la salud. Sin embargo, estos avances plantean cuestiones éticas que afectan a las personas y a la protección de los derechos y la dignidad de las personas.

Estas cuestiones éticas y, en muchos casos, también jurídicas surgen en diversos ámbitos, como los relacionados con el consentimiento para una intervención médica, el derecho a conocer los datos relativos a la propia salud o, las cuestiones relacionadas con la reproducción humana asistida, y la donación y el trasplante de órganos y tejidos humanos.

El sistema de protección de los derechos humanos del Consejo de Europa ha respondido a estos avances de varias maneras:

- El Convenio sobre los derechos humanos y la biomedicina (Convenio de Oviedo) adoptado en 1997. Sus disposiciones se desarrollan y complementan en los Protocolos adicionales sobre temas específicos.
- El Tribunal Europeo de Derechos Humanos ha abordado un número creciente de casos relacionados con algunas de estas cuestiones, utilizando el Convenio de Oviedo como referencia.
- También existe un conjunto sustancial de instrumentos jurídicos no vinculantes adoptados por el Comité de Bioética y otros comités/órganos del Consejo de Europa, que sirven como punto de referencia a nivel internacional.

El curso tiene por objeto abordar estas cuestiones y familiarizar a los profesionales del derecho y de la salud con los documentos e instrumentos relevantes, teniendo en cuenta la gran presión en términos de plazos a la que están sometidos en su trabajo diario. En particular, pretende ayudar a los profesionales tanto del derecho como de la salud a comprender los principios fundamentales de los derechos humanos que son pertinentes para su trabajo en el ámbito biomédico.



Los temas se examinan de una manera práctica, utilizando vídeos, pantallas interactivas, presentaciones de casos, test de conocimientos y ejercicios de reflexión.

El curso incluye un Glosario, que contiene definiciones de las nociones y conceptos básicos necesarios para seguir el curso. Puede accederse al Glosario a lo largo de todo el curso.

El curso se elaboró en 2018.

Audiencia a la que va dirigido el curso

Este curso va dirigido a:

- profesionales de la salud, y
- profesionales del derecho.

También puede ser utilizado como material de formación por otras categorías de usuarios, como estudiantes de medicina y de derecho, personal de las instituciones nacionales de derechos humanos, y otros grupos o personas con intereses específicos en el ámbito de los derechos humanos en biomedicina.

Reseña del curso (8 módulos)

1. **Introducción** (definiciones, marco jurídico internacional, principios)
2. **Consentimiento libre e informado** (definición, denegación o retirada del consentimiento, elementos y restricciones del consentimiento libre e informado)
3. **Secreto médico y protección de datos relacionados con la salud** (definición de los datos relacionados con la salud, marco jurídico, consentimiento del paciente, restricciones al derecho a la privacidad de los datos relacionados con la salud, procesamiento de los datos por los profesionales de la salud, derecho de los pacientes a acceder a información sobre la salud)
4. **Protección del embrión y reproducción** (principales puntos de vista sobre el estatuto jurídico del embrión, técnicas de reproducción humana asistida, prohibición de la clonación reproductiva, diagnóstico prenatal)
5. **Final de la vida** (introducción, marco jurídico, toma de decisiones en situaciones relacionadas con el final de la vida, rechazo al tratamiento médico, hidratación y nutrición artificiales, voluntades previas, cuidados paliativos)
6. **Prueba genética** (introducción, tipos de pruebas genéticas, limitaciones, principios y normas, pruebas genéticas y datos personales, protección de las personas que no tengan capacidad para expresar su consentimiento, pruebas genéticas dirigidas al consumidor, datos genéticos y objetivos de las compañías de seguros)
7. **Investigación biomédica** (definición, principios jurídicos, principios éticos, marco jurídico, información y consentimiento, seguridad: tratamiento médico y nuevos avances, información y confidencialidad)
8. **Trasplante de órganos y tejidos humanos** (definiciones, cuestiones éticas y jurídicas, marco jurídico, principios generales, extracción de órganos y tejidos de donantes vivos, extracción de órganos y tejidos de una persona fallecida)

Elaboración y puesta en práctica del curso

Este curso fue elaborado conjuntamente por el Programa europeo para la educación en derechos humanos para profesionales del derecho (HELP) y la Unidad de Bioética del Consejo de Europa. Para saber si está disponible en su idioma, verifique nuestra plataforma de aprendizaje electrónico.

Acceso al curso en línea

El curso en inglés está disponible gratuitamente en la plataforma de aprendizaje electrónico HELP, en <http://help.elearning.ext.coe.int/>. Para acceder a la misma, tendrá que abrir una cuenta en HELP si aún no lo ha hecho (2 minutos).