

Пресс-релиз

Пресс-служба Совета Европы

№ 470r07

Тел.: +33 3 88 41 25 60

Факс: +33 3 88 41 39 11

pressunit@coe.int

internet: www.coe.int/press



47 государств-членов

Австрия
Азербайджан
Албания
Андорра
Армения
Бельгия
Болгария
Босния и Герцеговина
Венгрия
Германия
Греция
Грузия
Дания
Ирландия
Исландия
Испания
Италия
Кипр
Латвия
Литва
Лихтенштейн
Люксембург
«Бывшая Югославская Республика Македония»
Мальта
Молдова
Монако
Нидерланды
Норвегия
Польша
Португалия
Российская Федерация
Румыния
Сан-Марино
Сербия
Словакия
Словения
Соединенное Королевство
Турция
Украина
Финляндия
Франция
Хорватия
Черногория
Чешская Республика
Швейцария
Швеция
Эстония

на заметку в записную книжку

Общедоступность генетических анализов¹ и фармакогеника в Европе: проблемы для человека и общества

Европейский семинар, проводимый по инициативе Совета Европы, Министерства здравоохранения и Агентства по делам биомедицины Франции. 2 октября 2007 года, Министерство здравоохранения Франции, зал «Pierre Laroque», 14, авеню Дюкен, Париж

Настанет ли вскоре время, когда на рынке медицинских услуг появятся средства, которые помогут нам выявлять предрасположенность человека к тем или иным заболеваниям? Какими последствиями для человека, семьи, общества чреват упрощенный, не ограниченный врачебным надзором доступ к такой генетической информации? Не станет ли однажды проведение генетического анализа обязательным атрибутом любого курса лечения?

Достижения генетики стали предметом обширного международного обсуждения. Новый международно-правовой документ, посвященный проведению генетического анализа, готовится к принятию в Совете Европы. Таков контекст, в котором 2 октября 2007 в Париже по инициативе Министерства здравоохранения и Агентства по делам биомедицины Франции пройдет семинар для специалистов, в ходе которого заинтересованные участники обсудят этические, юридические и социальные вопросы, встающие в связи с распространением фармакогеники и появлением общедоступных средств проведения генетического анализа, и попытаются найти ответы на эти вопросы.

Непрерывная череда открытий в области генетики значительно расширяет имеющийся на рынке набор методик генетического тестирования, и эта тенденция, безусловно, получит дальнейшее развитие. Европейский конгресс по генетике человека (июнь 2007 года) стал новым подтверждением важности этих открытий и значения тех вопросов, которые они ставят на повестку дня в связи с появлением новых перспектив в области диагностики и терапии. Хотя эти новейшие достижения, конечно же, являются шагом вперед с точки зрения медицины, необходимо принять в расчет и другие аспекты, в частности, этические. Европейцы небезразличны к этим вопросам: проведенный еще несколько лет назад опрос показал, что хотя люди признают полезность генетического анализа (72%), они (60%) опасаются его возможных последствий (Eurobarometer, 1999 год).

Сейчас, когда возникает все больше возможностей проводить генетическое тестирование на коммерческой основе, вне медицинских учреждений, важно подумать о последствиях, которые это будет иметь для людей (больных и

¹ На семинаре будут рассматриваться только те типы генетического анализа, которые будут способствовать диагностике заболеваний или выявлению предрасположенности к некоторым из них. Его тематика не будет касаться дородовых анализов (пренатальной диагностики (ПНД) и предимплантной диагностики (ПИД)), определения пола шестинедельного плода, установления отцовства и анализов, проводимых в связи с судебными разбирательствами.

Совет Европы был создан в 1949 году. Он является политической организацией, деятельность которой направлена на распространение принципов демократии и прав человека на всём континенте. Совет Европы разрабатывает единые ответы на вопросы в области социальной политики, культуры и права в 47 государствах-членах Организации.

здоровых), врачей и медицины вообще, и обсудить соответствующие ответные меры, которые потребуется принять на национальном и европейском уровнях. В будущем генетический анализ мог бы способствовать оптимизации лечения больных с помощью фармакогеники. Необходимо также учитывать этические и социальные последствия этих инноваций.

Ученые, клиницисты, а также представители промышленности, пользователей медицинских услуг и регулирующих органов займутся рассмотрением всех этих вопросов в ходе европейского семинара «Общедоступность генетического анализа и фармакогеника в Европе: проблемы для человека и общества», который 2 октября 2007 года проведут в Париже Совет Европы, Министерство здравоохранения и Агентство по делам биомедицины Франции.

Сотрудники по связям с французской прессой:

Бюро общественных связей Агентства по делам биомедицины – Рашель Брюнелла (Rachel Brunella), тел. 01 43 70 40 03;

Агентство по делам биомедицины – Бенедикт Венсан (Bénédicte Vincent), тел. 01 55 93 69 34.

Сотрудник по связям с международной прессой:

Совет Европы – Анриет Жирар (Henriette Girard), тел. + 33 (0)3 88 41 21 41, адрес эл. почты

Henriette.girard@coe.int)