

**H Ü Q U Q
L A W**

UOT 342.7

НИГЯР КАЛАНДАРЛИ

**Старший прокурор Научно-Учебного Центра Генеральной Прокуратуры
Азербайджанской Республики, доктор философии по праву,
диссертант Института права и прав человека
Национальной Академии Наук Азербайджана**

e-mail: nigar_qh@hotmail.com

**ГОСУДАРСТВЕННАЯ ПОЛИТИКА АЗЕРБАЙДЖАНА
В ОБЛАСТИ БИОЭТИКИ**

Биоэтика как наука, регулирующая морально-нравственное отношение человека ко всему живому, с момента ее возникновения оказалась в эпицентре государственной политики и внимания Президента Азербайджанской Республики Ильхама Алиева к проблемам биомедицинского вмешательства в жизнь человека и в целом биосферу. Ярким примером политики государственной независимости, межкультурного сотрудничества и межцивилизационного диалога являются усилия правительственных структур и лично господина И.Г.Алиева на пути реализации демократических принципов, духовных и моральных ценностей, гарантированных систем защиты прав и свобод человека и гражданина.

Высокий уровень развития биоэтических трендов в республике задан Общенациональным лидером азербайджанского народа Гейдаром Алиевым и плодотворно продолжается действующим Президентом. Его повышенное внимание к социально значимым проблемам эффективного и позитивного применения достижений научно-технического прогресса в различных областях жизнедеятельности человека и, в первую очередь, в биомедицине и здравоохранении, демонстрирует высокую государственную заинтересованность в сохранении национального генофонда, устойчивого развития государства, межпо-

коленческой справедливости, ответственности перед будущими поколениями. Об этом свидетельствуют разрабатываемые и реализуемые документы, концепции, законодательная база, в том числе Национальная программа действий по повышению эффективности защиты прав и свобод человека в Азербайджанской Республике (декабрь 2011 г.).

В интервью японской газете «Никкей» Президент Ильхам Алиев сказал: «Мы строим общество, в котором будут обеспечены верховенство закона, соответствующее международно-правовым нормам. Каждый человек будет пользоваться всеми правами и свободами, гарантированными конституцией» [4, с.171].

В современных условиях стремительного научного, технического и технологического развития, общества становятся все более просвещенными и приближающимися к максимально высокому уровню качества жизни человека. В связи с непосредственным влиянием многофакторных биоэтических аспектов на человечество и окружающую среду, сегодня перед государствами и их правительствами остро стоит вопрос о правах человека на безопасную жизнь и здоровье. Общество обеспечено этико-правовыми проблемами, которые существуют практически во всех сферах жизнедеятельности человека.

«Современные медицинские технологии позволяют не только сохранять человеку жизнь, но и применять поддерживающую терапию сколь угодно долго. Перспективы развития биомедицины самым непосредственным образом связаны с важнейшими социальными и морально-правовыми аспектами» [1, с. 5].

Этические последствия происходящих в жизни человека кардинальных изменений, связанных с достижениями конца XX и начала XXI столетий, требуют не только комплексных научных исследований, но и принятия правовых и законодательных мер. Все более очевидно, что развитие некоторых биоэтических направлений создает значительные угрозы и риски деформации генофонда человека, его исчезновения как биологического вида, равно как и радикальные разрушения биосферы, и они все больше возрастают. При очевидном факте стремительного становления технологической роли науки как доминирующей – государства, общества, мировая профессиональная общественность, как медицинская, так и правовая, должны объединиться и направить свои усилия на формирование надгосударственной и национальной политики в области генерирования новых программ, доктрин, концепций по минимизации негативных биоэтических вызовов.

Рассматривая один из важных вопросов биоэтики о допустимости, обоснованности и также условий биомедицинских исследований на человеке, необходимо отметить агрессивное влияние на здоровье населения всего мира распространяющейся в настоящее время ускоренными и глобальными темпами пандемии COVID. Научно-медицинское и фармацевтическое сообщество работает над созданием эффективных методик и препаратов, способствующих прекращению этого распространения, излечению инфицированных.

Сегодня биомедицинские исследования стали чрезвычайно актуальными, не менее актуальной стала проблема защиты прав людей, участвующих в испытаниях.

Очевидно, что медицинская деятельность не может существовать без специальных (лабораторных) исследований и испытаний не только на животных, но и в том числе на человеке. Хотя исторический экскурс свидетельствует о том, что эксперименты со здоровьем человека проводились уже много столетий назад, и тому немало известных примеров, основным документом, содержащим условия защиты прав человека, впервые явился Нюрнбергский кодекс, принятый на основании военного трибунала в 1947 г. В период Второй мировой войны были осуждены нарушения этических норм при проведении испытаний на человеке врачами и биологами. Главным провозглашенным в кодексе принципом, на котором основываются все остальные его положения, является абсолютная необходимость добровольного согласия человека-субъекта на участие в эксперименте [2, с.22].

Нюрнбергский документ фактически является собранием рекомендаций для врачей, ученых, биологов, которые используют в своей деятельности различного рода биомедицинские исследования на людях.

В течение 50-90-х гг. международные правовые организации выработали ряд документов, в которых отражены важные правовые нюансы проведения биомедицинских исследований. Во-первых, дано четкое определение этих исследований и их цели, формат участия субъектов эксперимента, условия защиты их прав. Во-вторых, обоснована их необходимость в контексте достижения плодотворных эффективных результатов в борьбе за здоровье каждого отдельного человека и человечества в целом.

Одним из важных международно-правовым документом в сфере биомедицинских исследований является принятая в 2005 г. Всеобщая декларация ЮНЕСКО о биоэтике и правах человека. Этот документ в подтверждение положений Нюрнбергского кодекса также провозглашает необходимость свободного информированного

согласия испытуемого [2, с.300]. Вместе с тем, декларация учитывает этические, культурные и правовые нормы, принятые в тех или иных государствах (ст.6), согласно которым формируется их гражданское общество.

В 1964 г. была принята Хельсинкская декларация Всемирной медицинской ассоциации, которая подчеркнула, что медицинский прогресс невозможен без проведения экспериментов с участием людей. Вместе с тем, декларация выделяет биомедицинские исследования как область медицинской практики, связанная с определенным риском. «Целью биомедицинских исследований с участием людей должно быть повышение качества диагностических, лечебных и профилактических манипуляций» – следует из декларации [2, с.35].

Помимо перечисленных документов международные правовые организации разработали и предоставили вниманию мировой общественности ряд деклараций в самых разных сферах, в которых затрагиваются и вопросы биомедицинских исследований. Это Всеобщая декларация о геноме человека и правах человека 1997 г., Международная декларация о генетических данных человека (2003 г.), Декларация о клонировании человека (2005 г.) и др.

Очевидно, что проблемы, отраженные в перечисленных документах, еще 15-20 лет назад не были актуальными в научной медицинской и юридической среде. Достижения генетиков, манипуляции со стволовыми клетками человека вызывают неоднозначное отношение к ним обществ и обеспокоенность в контексте причинения вреда человеку, его здоровью, физической и психической целостности, генетической уникальности. Особую угрозу представляет создание биологического оружия, которое в свете сегодняшней ситуации с COVID представляет наиболее актуальный вызов.

Приведем слова ученого-биолога Клода Бернанда, который констатировал, что «врач будущего есть врач-экспериментатор», что свидетельствует о современном допол-

нительном предназначении врача не только предотвращать болезни и лечить их, но и управлять человеческой жизнью [6, с.70].

В последние десятилетия мировые профессиональные сообщества выражают в целом положительное отношение к допустимости экспериментирования на человеке с определенными условиями. Однако ускоренное развитие правозащитных тенденций в мире ставит перед человечеством не менее сложный вопрос создания эффективных систем защиты прав людей, привлекаемых к экспериментам. Особенно важной представляется проблема возможности использования в качестве субъектов-участников в исследовательских процессах уязвимых групп населения – детей, пожилых людей, беременных женщин, военнослужащих, осужденных к лишению свободы, пациентов с психическими расстройствами и др.

Область правовых исследований в области биомедицинских испытаний на рубеже веков пополняется многочисленными потребностями в сфере трансплантологии, генетики, человеческих эмбрионов, репродукции и других вмешательств в процессы, происходящие в организме человека. Все эти современные тренды развития медицинских технологий, создания новых лекарственных препаратов проходят апробирование в различных опытах и экспериментах. Чем больше расширяется область применения биомедицинских достижений, тем более становится необходимой разработка регламентирующих документов в области защиты прав субъектов-участников испытаний.

В сферу широкого профессионального и общественного обсуждения входят вопросы противоречия между заинтересованностью государств и обществ в повышении качества жизни населения и негативными последствиями вмешательства достижений науки и технологий в организм человека, его здоровье и безопасность. Каждое новое открытие сопровождается потребностью объективно обозначить его воздействие на

человека. Важным требованием является наличие цели, полезной для общества, но которую невозможно достичь какими-либо иными способами, кроме как испытание. При этом эксперимент не может быть случайным/необязательным.

Государства заинтересованы в формировании правовой базы, обеспечивающей гарантированную защиту прав человека в процессах участия в биомедицинских экспериментах. Как известно, привлечение человека к экспериментам производится в случаях: (а) когда испытуемый имеет личный интерес в излечении имеющегося у него заболевания, (б) когда такого интереса и ожидаемой личной пользы нет. В обоих случаях испытания допустимы лишь на основе свободного и осознанного волеизъявления субъекта-участника.

Динамично меняющиеся отношения в среде «эксперимент-участник эксперимента» выдвигают новые требования в реализации испытательных процессов. Это, в первую очередь, принцип пропорциональности, который отражает фактор не превышения возможного риска над вкладом эксперимента в науку. Также важным и обязательным условием при исследованиях на человеке является не превалирование интересов науки и общества над благополучием человека, не превышение степени угрозы в процессе испытания фактора его гуманитарной значимости [2, с.35].

Безусловно, испытания должны быть научно и общественно обоснованными, опираться на предварительные эксперименты, осуществленные в лабораторных условиях. Научная подготовка включает доскональное изучение проблем, связанных с тем или иным заболеванием, расчет рисков и угроз для испытуемого в случаях потенциального нарушения его прав. Исполнители эксперимента должны иметь соответствующую научную квалификацию и опыт работы в заявленной сфере.

Очевидно, что биомедицинские исследования на человеке представляют собой вынужденную меру в случаях отсутствия

альтернатив или наличия методов, не сопоставимых по своей эффективности и рискам, а также с этической точки зрения их однозначной приемлемости. Все международно-правовые документы в области биомедицинских исследований провозглашают необходимость официально закрепленного информирования испытуемых о наличии в законодательстве прав и гарантий, предусмотренных законом для его защиты.

Международное право в рассматриваемой области запрещает осуществление исследования в случае возможной, предполагаемой смерти испытуемого или его тяжелого увечья, даже если сам участник эксперимента (неизлечимо больной) заинтересован в его результате. Закон предоставляет испытуемым возможность остановить эксперимент на любой его стадии.

Участникам эксперимента предоставляются права на обеспечение сохранности их индивидуальности, неприкосновенности личности, физической и психической целостности, минимальных негативных последствий для здоровья.

При наличии значительного мирового опыта негативных последствий, имеющих место в умышленной реализации исследований, способных нанести смертельный исход испытуемым, в международно-правовых документах (Хельсинкская декларация) содержатся положения которые гласят, что экспериментатор не освобождается от уголовной, гражданской и этической ответственности, соответствующей общественным и культурным традициям его страны с учетом правовых основ конкретного государства.

Подытоживая анализ ситуации в области проведения биомедицинских исследований на человеке в мире, можно утверждать, что основными их принципами (и это подтверждают все рекомендательные международные документы) являются:

- обеспечение реализации необходимого уровня качества испытаний;
- обеспечение полномасштабного информирования испытуемых о риске, целях,

ожидаемых результатах данного эксперимента;

– обеспечение защиты прав человека в процессах осуществления испытаний;

– обеспечение добровольности волеизъявления испытуемого;

– превалирование интересов испытуемых над запросами науки, общества.

Российский ученый М.Шаргородский писал: «Двадцатый век был исключительным во всей истории человечества по темпу развития естественных наук и техники. Нет необходимости говорить о тех благих, которые принесло и приносит человечеству это поистине изумительное развитие техники и естественных наук. Однако оно несет за собой также и опасности» [5, с.385].

Подводя итоги вышеизложенному, следует констатировать, что государственная политика в Азербайджанской Республике в области биоэтики и, в частности, в сфере медицинских исследований, представляет собой процесс развития национального законодательства, направленного на защиту прав, достоинства и автономности субъекта медицинских испытаний, обеспечения морально-этических и правовых гарантий влияния результатов экспериментирования на человека и общество в целом.

Государственная политика Азербайджана в сфере медицинского экспериментирования формируется на богатом наследии и этических традициях прежних столетий, обогащающихся современными вызовами

научно-технического прогресса, повышением требований к безопасности жизни и здоровья человека, актуальной необходимостью защиты прав и свобод граждан, участвующих в испытаниях.

В республике приняты ряд нормативных актов, основанных на международно-правовых нормах. Политическим руководством страны придается большое значение вопросам образования в области биоэтики и конкретно в сфере биомедицинских исследований как одном из самых важных биоэтических трендов. Уже в 90-х гг. прошлого века в Азербайджане разработана учебная программа с учетом использования международного опыта и национальных особенностей. Методика преподавания носит межкафедральный характер и предусматривает универсальность принципов и правил биоэтики.

Создание Азербайджанской медицинской ассоциации, инициативных групп, сети этических комитетов, расширение связей и делового сотрудничества с международными организациями, проведения ряда значимых международных конференций при плодотворном содействии и непосредственном участии руководства страны дают возможность определять, разрабатывать и эффективно реализовывать направления дальнейшей деятельности в области научных исследований по биоэтике в целом и медицинского экспериментирования, в частности.

Литература:

1. Алиева, М. Эвтаназия как морально-правовая проблема. *Bakı universitetinin xəbərləri*. – №1. – 2005.
2. Bioetika: sənədlər, terminlər. Elm. rəhb. A.Mustafayeva. – 2009.
3. Каландарли, Н. Права пациентов в Азербайджанском законодательстве и международный опыт. – 2016.
4. Каландарли, Н. Демократическое развитие – главный приоритет правовой политики государств. – 2011
5. Шаргородский, М. Избранные работы по уголовному праву. – Санкт-Петербург. – 2003.
6. Этическая экспертиза биомедицинских исследований в государствах-участниках СНГ. – Санкт-Петербург. – 2007.

Ключевые слова: эксперимент, законодательство в сфере медицины, биоэтика, био-медицинские исследования, международно-правовые документы, права человека, Президент Азербайджанской Республики Ильхам Алиев

Nigar Qələndərli

Baş Prokurorluğun Elm-Tədris Mərkəzinin böyük prokuroru, hüquq üzrə fəlsəfə doktoru, Azərbaycan Milli Elmlər Akademiyasının Hüquq və İnsan hüquqları İnstitutunun dissertantı

BİOETİKA SAHƏSİNDƏ AZƏRBAYCANIN DÖVLƏT SİYASƏTİ

XÜLASƏ

Müasir dünyada, mümkün arzuolunmaz nəticələrin qarşısını almaqla yanaşı, biotibbi tədqiqatları səmərəli və səmərəli şəkildə dəstəkləməyi mümkün edəcək millətlərarası və dövlət siyasətlərinin hazırlanmasına və həyata keçirilməsinə ehtiyac var. Prezident İlham Əliyev Azərbaycan Respublikasının davamlı inkişafı üçün çox səy göstərir.

Açar sözlər: *təcrübə, tibb sahəsində qanunvericilik, bioetika, biotibbi araşdırma, beynəlxalq hüquqi sənədlər, insan hüquqları, Azərbaycan Respublikasının Prezidenti İlham Əliyev*

Nigar Qalandarlı

*Senior Prosecutor of the Scientific and Educational Center of the General Prosecutor's Office of the Republic of Azerbaijan
The Institute of Law and Human Rights of ANAS, PhD in Law*

STATE POLICY OF AZERBAIJAN IN THE FIELD OF BIOETHICS

ABSTRACT

In the modern world, the need to develop and implement supranational and state policies, which allowed the fruitful and effective support of biomedical research, is necessary to prevent this from happening. President Ilham Aliyev is making great efforts in the sustainable development of the Republic of Azerbaijan.

Keywords: *experiment, legislation in the field of medicine, bioethic, biomedical investigations, international legal documents, human rights, President of the Republic of Azerbaijan Ilham Aliyev*