**Eksperymenty medyczne, etyczne kryteria eksperymentu medycznego,** prof. Dr hab. Aleksander Araszkiewicz

1. **Kod przedmiotu**: 1571-EKM-BIOET
2. **Nazwa jednostki:** Wydział Teologiczny
3. **Nazwa studiów podyplomowych:** *Studia podyplomowe w zakresie bioetyki*
4. **Nazwa przedmiotu:** **Eksperymenty medyczne, etyczne kryteria eksperymentu medycznego**
5. **Język przedmiotu:** polski
6. **Forma przedmiotu:** wykład
7. **Liczba godzin zajęć dydaktycznych:**  5
8. **Liczba punktów ECTS:**  2
9. **Forma zaliczenia:** praca zakończeniowa (do wyboru)
10. **Efekty kształcenia w postaci**:

a) wiedzy

EK\_W01: student zdobywa wiedzę w zakresie medycznych i prawnych aspektów eksperymentów medycznych oraz dylematów i uwarunkowań etycznych medycyny transplantacyjne

b) umiejętności

EK\_U01: student nabywa własnej oceny etyczności oraz legalności działań związanych eksperymentem medycznym

c) kompetencji społecznych

EK\_K01: student ma możliwość pogłębienia postawy empatii i wrażliwości na potrzeby chorych

1. Metody dydaktyczne

Wykład klasyczny

1. Skrócony opis przedmiotu

Wykład ukazuje procedury wymagane do podjęcia eksperymentów medycznych i idącą za tym konieczność tworzenia obowiązujących wymagań etycznych.

1. Pełny opis przedmiotu

Celem wykładu jest ukazanie konieczności etycznego wymiaru eksperymentu medycznego. **Eksperyment medyczny** należy bowiem do szczególnej kategorii działalności lekarzy, która wymaga bardzo skrupulatnego przestrzegania prawa, a także zasad etycznych zawartych w szeregu unormowań zawodów medycznych. Eksperymenty medyczne niosąc postęp w metodach leczenia, dają chorym nadzieję na wyleczenie, zdrowym skuteczną ochronę przed jego utratą, ale także zawierają w sobie niebezpieczeństwo. Prowadzenie eksperymentów medycznych stwarza zagrożenie dla poddawanych im ludzi i rodzi nowe problemy etyczne np.: manipulacje genetyczne, zapłodnienie in vitro, badania nad embrionami itd..

1. Literatura

* **Deklaracja Helsińska** (z późn. uzupełnieniami), uchwalona przez Światowe Stowarzyszenie Lekarzy w czerwcu 1964 r.,
* **Zasady Prawidłowego Prowadzenia Badań Klinicznych** opracowane przez Europejskie Forum ds. Dobrej Praktyki Klinicznej *(Good Clinical Practice - GCP)*,
* **Rozdział 4 Ustawy z dnia 5. grudnia 1996 r. o zawodzie lekarza** *(Dz. U. z 1997 r., Nr28,poz.152 z późn. zm., tekst jednolity Dz. U. z 2005 r., Nr 226, poz. 1943)*,
* **Rozdział 2 Ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne**
* *( Dz. U. z 2001 r. Nr 126, poz. 1381 z późn. zm., tekst jednolity Dz. U. z 2004 r. Nr53, poz. 533),*
* **Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 11. marca 2005 r. w sprawie szczegółowych wymagań Dobrej Praktyki Klinicznej**
* *( Dz. U. z 2005 r., Nr 57, poz. 500 ),*
* **Rozporządzenie Ministra Zdrowia i Opieki Społecznej z dnia 11 maja 1999 r. w sprawie szczegółowych zasad powoływania i finansowania oraz trybu działania komisji bioetycznych** *(Dz. U. z 1999 r., Nr47, poz. 480),*

**Kodeks Etyki Lekarskiej**.