**Збірник матеріалів**

**науково-практичної конференції**

**студентів, молодих вчених та лікарів**

**KHIASM**

**Kharkiv international annual scientific meeting**

**22.05.2020**

Kharkiv international annual scientific meeting: матеріали науково-практичної конференції студентів, молодих вчених та лікарів, Харків, 20 травня 2020 р. – Харків : ХНМУ, 2020. – 195 с.

*Бирка Єлизавета Олександрівна*

**МОРАЛЬНО-ЕТИЧНІ ПРОБЛЕМИ ПРОВЕДЕННЯ КЛІНІЧНИХ ДОСЛІДЖЕНЬ**

Харківський національний медичний університет,

Кафедра української мови, основ психології та педагогіки

Харків, Україна

Науковий керівник: к. ф. н. Скорбач Тетяна Василівна

Актуальність роботи полягає у визначенні нових підходів і вимог до клінічних досліджень, пов’язаних із швидким розвитком медицини.

Мета роботи – висвітлити проблеми правового й морально-етичного захисту людини як об’єкта експерименту.

Методи досліджень: аналіз, синтез, індукція та дедукція, порівняння, а також елементи термінологічного методу й емпіричного.

Зі зростанням науково-технічного процесу розширюються й масштаби клінічних досліджень з участю людини. Багато десятиліть пройшло з тих пір, як фашистські лікарі та вчені проводили жорстокі біомедичні експерименти на в’язнях концентраційних таборів. Не так давно людство, нарешті, усвідомило, що неможливо досягнути науково-технічного процесу без високої моралі, етичних норм та правил. Вони потрібні для того, щоб захистити кожну людину. Так зародилася біоетика – прикладний розділ етики, що вивчає проблеми моралі щодо людини та всього живого, які дії щодо живого, з моральної точки зору, є припустимі, а які не дозволені. Головна мета цієї науки - захист людей і живих істот, які є суб’єктом біологічних, медичних і поведінкових досліджень.

Сучасна історія правового захисту людей, на яких проводять клінічні дослідження, починається з Нюрнберзького кодексу, який був розроблений у результаті експериментів нацистів над людьми. Багато його принципів сьогодні визначають етичний аспект проведення клінічних досліджень. З метою встановлення відповідності сучасним проблемам етичного забезпечення багатоцентрових біомедичних досліджень з участю людини постійно вносяться додаткові зміни в правові аспекти.

Перед початком випробувань лікарських засобів у науковій або лікувально-профілактичній установі наказом адміністрації створюється Комісія з питань етики. Вона оцінює морально-правові аспекти протоколу клінічного дослідження, здійснює контроль щодо захисту прав і здоров’я людини, на якій проводять експеримент.

Пацієнти, суб’єкти випробувань, повинні давати добровільну згоду на участь у дослідженнях лікарського препарату без будь-якого натиску та шантажу. Вони мають бути проінформовані про суть цих випробувань та їх терміни. На будь-якому етапі дослідження людина має право відмовитись. Це не повинно вплинути на її стосунки з лікуючим лікарем та дослідником, а також не повинно віддзеркалитися на подальшому його лікуванні.

Клінічні дослідження повинні враховувати також релігійно-культурні особливості пацієнта, що можуть впливати на обмеження свободи лікаря у виборі засобів лікування. З розвитком процесів демократизаціїї сучасного суспільства необхідно враховувати принципи свободи особистості. Цей аспект потребує особливої уваги.

Загалом, клінічні дослідження складають вагому сходинку в розвитку медичних наук, оскільки вони є обов’язковою складовою науково-технічного прогресу. Тому важливо пам’ятати про моральні та правові аспекти біомедичних випробувань, щоб не зашкодити собі та особі, яка підлягає дослідам.

**ЗМІСТ**

**БИРКА ЄЛИЗАВЕТА ОЛЕКСАНДРІВНА**

МОРАЛЬНО-ЕТИЧНІ ПРОБЛЕМИ ПРОВЕДЕННЯ КЛІНІЧНИХ ДОСЛІДЖЕНЬ ................................................................................................... 56-57