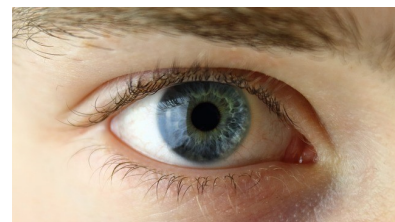


Pierwszy w Polsce przeszczep komórek macierzystych nabłonka rogówki u dziecka

Pierwszy w Polsce i trzeci na świecie przeszczep komórek macierzystych nabłonka rogówki u dziecka przeprowadzili w Okręgowym Szpitalu Kolejowym w Katowicach specjaliści ze Śląskiego Uniwersytetu Medycznego.



Pacjentem był 10-letni Kuba, który cztery lata temu poparzył lewe oko wapnem gazowym i stracił w nim wzrok. Dopiero lekarze z Oddziału Okulistyki zabrzańskiego Wydziału Lekarskiego z Oddziałem Lekarsko-Dentystycznym SUM przywrócili Kubie i jego rodzinie nadzieję, że pomoc jest możliwa. Zastosowano innowacyjną terapię z wykorzystaniem komórek macierzystych pobranych ze zdrowego oka. Chłopiec już odzyskał wzrok w uszkodzonym oku, potrafi np. nim czytać.

Przeszczep przygotowali współpracujący z polskimi lekarzami specjaliści z Włoch. „Był on hodowany na przeźroczystej włókninie, która po 24 godzinach się upłynnia, znika, a komórki zostają – zagnieżdżają się na powierzchni oka na całe życie” – powiedział podczas piątkowej konferencji prasowej w Katowicach prof. Edward Wylęgała.

Jak zaznaczył, taki zabieg u dziecka to w kontekście rokowań większa niewiadoma niż u dorosłego, ale zarazem ogromna szansa. „U dzieci wszelkie terapie, gdzie nie mieliśmy możliwości stosowania komórek macierzystych, były nieskuteczne, tak że to jest absolutnie przełom” – powiedział.

Zabieg przeprowadzono 20 lutego. Jego pierwsze efekty widać było już po czterech dniach, a ostateczny efekt jest możliwy do oceny po miesiącu.

„Jesteśmy z żoną przeszczęśliwi. Cztery lata Kubuś nie widział na to oczko, nie było żadnej nadziei, a tu nagle takie szczęście, że dostał się do tego projektu, a drugie – że dostał się w ręce takich specjalistów” – powiedział tata Kuby, Grzegorz Baleński. „Jesteśmy dumni, że Kuba przetań ten szlak. Dzięki niemu z tej metody może skorzystać też inne dzieci w Polsce” – dodał.

Jak mówił, marzeniem Kuby jest powrót do szkoły i zabawa z kolegami; ze względu na stan zdrowia dotąd musiał korzystać z nauczania indywidualnego w domu. „Można powiedzieć, że wraca do normalnego życia. Jego tata pytał mnie, kiedy może wrócić do szkoły. W zasadzie nie ma przeszkód, wcześniej miał ogromne kłopoty ze względu na światłowstręt” – powiedział dr hab. Dariusz Dobrowolski.

Dodał, że Kubę zna od 4 lat. „Pamiętając, jak wyglądała sytuacja, kiedy przyjechał po raz pierwszy, powiem, że nie stawiałem, że dojdziemy aż do tak dobrego wyniku” – przyznał okulista.

Okręgowy Szpital Kolejowy w Katowicach, w którym znajduje się oddział kliniczny okulistyki SUM, to jedyne takie miejsce w tej części Europy, gdzie pacjenci mają możliwość skorzystania z najnowszej terapii komórkami macierzystymi. (PAP)

Źródło: naukawpolsce.pap.pl

W Szczecinie odbył się pierwszy pogrzeb dzieci utraconych

26 marca na Cmentarzu Zachodnim w Szczecinie złożono prochy zmarłych przed urodzeniem dzieci, których ciał rodzice nie odebrali ze szpitala. To pierwszy w tym mieście pogrzeb dzieci utraconych.

Uroczystościom pogrzebowym przewodniczył metropolita szczecińsko-kamieński ks. abp Andrzej Dzięga oraz proboszcz prawosławnej parafii św. Mikołaja w Szczecinie o. Paweł Stefanowski. Cała uroczystość była niezwykła, wzruszająca i piękna. Wielu rodziców jest wdzięcznych za to wydarzenie.



Podczas homilii Metropolita szczecińsko-kamieński ks. abp Andrzej Dzięga powiedział: „Od momentu poczęcia każdy ma prawo do życia, ale Jeden Bóg jest dysponentem świętego prawa życia, tego tajemniczego, otoczonego dla nas pewnym misterium początku życia i kresu doczesnego życia (...). W pewnym sensie to dziecko od początku jest już otoczone atmosferą chrztu rodzicielskiego pragnienia. Ta atmosfera modlitwy rodziców, miłości rodziców i zamiarów rodzicielskich sprawia, że to dziecko jest objęte Bożym Miłosierdziem i Bożą łaską” – podkreślił ks. abp Andrzej Dzięga.

Uroczystość pogrzebu dzieci utraconych zorganizowała Fundacja Donum Vitae i Wydział Duszpasterstwa Rodzin Kurii Metropolitalnej Szczecińsko-Kamieńskiej. Jak wyjaśnia Fundacja starania o organizację tego wydarzenia zajęły ponad 3 lata. Wówczas rozpoczęli korespondencję z zachodniopomorskim oddziałem NFZ, szpitalami, Urzędem Miasta. Wszystko, aby poznać skalę zjawiska w województwie i dowiedzieć się, jakie są dotychczasowe praktyki i procedury postępowania.

„Po wymianie wielu pism, po licznych spotkaniach z bardzo przychylnie nastawionym nam Panem Prezydentem Krzysztofem Soską, po naszych licznych chwilach zniechęcenia i poczucia niemocy, udało się! Najpierw powstał Grobowiec Dzieci Utraconych, a 22 lutego tego roku Prezydent Miast Szczecina wydał Zarządzenie w którym opisane zostały zasady sprawowania pogrzebu” – wyjaśnia Fundacja.

Źródło: www.pro-life.pl

EUROPA

Cypr – Parlament uchwalił ustawę zezwalającą na zabijanie nienarodzonych dzieci

Parlament Cypru w Wielki Piątek uchwalił ustawę pozwalającą na zabijanie nienarodzonych dzieci. Dotychczas aborcja była na Cyprze dozwolona tylko w przypadku orzeczenia przez dwóch lekarzy, że ciąża stanowi zagrożenie dla zdrowia fizycznego lub psychicznego kobiety.

Nowa ustawa zezwala na zabijanie nienarodzonych dzieci do 12. tygodnia ich życia w łonie matki, a w przypadku, kiedy ciąża jest wynikiem gwałtu lub kazirodztwa, nawet do 19. tygodnia. W przypadku młodocianych na tzw. aborcję potrzebna jest zgoda rodziców bądź opiekunów.

Za projektem ustawy głosowało 33 deputowanych, 8 było przeciw, a 5 wstrzymało się od głosu. Zwolennicy tej nieludzkiej ustawy próbują przekonywać, że jest ona konieczna, żeby walczyć z tzw. podziemiem aborcyjnym.



Źródło: www.radiomaryja.pl

Eutanazja i przeszczep narządów w Belgii – wyznaczanie nowych granic

W Belgii od 2005 r. około 40 osób poddanych eutanazji przekazało swoje organy do przeszczepu. Według prof. Jean-Bernard Otte, chirurga-transplantologa, członka komisji etycznej przy klinice Saint-Luc w Brukseli – osoby poddane eutanazji stanowią coraz bardziej znaczące potencjalne źródło narządów.

Podczas wygłoszonego przez siebie wykładu w Królewskiej Akademii Medycznej (*Belgium Royal Academy of Medicine, BRAM*) w Belgii, 20 lutego br., nakreślił on proces uzyskiwania zgody na pośmiertny przeszczep narządów od osób poddawanych eutanazji. Podkreślił jednocześnie, że pacjenci mają prawo do odwołania swojej decyzji dot. eutanazji i przeszczepu do ostatniej chwili. Podczas spotkania w BRAM jeden z anestezyjologów wskazał, że aby zagwarantować odpowiednią jakość przeszczepianego organu, rozważa się opcję pobrania organu od dawcy przed przeprowadzeniem eutanazji.



Warto w tym miejscu zaznaczyć, że prof. Jean-Bernard Otte reprezentuje utylitarystyczną koncepcję dotyczącą przeszczepu narządów.

Tłum. i oprac. Zofia Szafrńska-Czajka na podstawie www.genethique.org

Francja – „Budujemy społeczeństwo, w którym nie miejsca dla słabych”

Zabijanie w imię współczucia to nie przejaw prawdziwej troski o drugiego człowieka – piszą francuscy biskupi, wyrażając swój stanowczy sprzeciw wobec eutanazji. Obradujący w Lourdes Episkopat Francji postanowił odnieść się do planów rewizji prawa o końcu życia, które zostało uchwalone zaledwie przed dwoma laty. Zdaniem biskupów pośpiech, który temu towarzyszy świadczy o silnej determinacji ustawodawców, by przeforsować w tym kraju eutanazję. Jest to też przejaw bezduszości. Wbrew wcześniejszym deklaracjom nie rozwinięto bowiem terapii paliatywnych, które dla wielu pacjentów wciąż są niedostępne – mówi bp Olivier de Germai.



„Myślę, że za sprawą eutanazji, a w szerszym zakresie również za innymi planami rewizji prawa dotyczącego bioetyki, pojawia się pytanie o miejsce ludzi słabych i chorych w społeczeństwie” – powiedział Rádiu Watykańskiemu bp de Germai. „Czy my przypadkiem nie dążymy do społeczeństwa, w którym nie ma miejsca dla słabości, dla ludzi w jakiś sposób słabych, w tym dla tych, którzy mogliby się urodzić niedoskonalni i dlatego trzeba ich wytypować do eliminacji przed narodzeniem? Czy my we Francji potrafimy sobie jeszcze radzić z ludzką słabością, czy zdajemy sobie sprawę, że ludzka słabość jest dla społeczeństwa szansą, bo pozwala mu zaopiekować się tymi, którzy są najbardziej wrażliwi i podatni na zranienia?”

Źródło: pl.radiovaticana.va

ŚWIAT

Argentyna coraz bardziej za życiem

Dwa miliony Argentyńczyków wzięły udział w Marszach dla Życia, które przeszły ulicami ponad 150 miast tego kraju. Inicjatywa wpisała się w obchody Dnia Życia Poczętego, które w tym roku zbiegły się z Niedzielą Palmową. Marszom towarzyszyła – szeroko rozpropagowana w mediach społecznościowych – akcja #ValeTodaVida. Marsze zorganizował Argentyński Ruch Rodzin.



O tym, że życie ludzkie należy chronić od poczęcia do naturalnej śmierci przypominał episkopat Argentyny. Jednocześnie biskupi wskazali, że ze strony państwa trzeba intensywnych działań socjalnych, tak by nie tylko mówić o ochronie życia, ale realnie je bronić otaczając konkretną pomocą m.in. kobiety w ciąży oraz zapewniając długofalowe wsparcie matkom, których dzieci rodzą się chore i niepełnosprawne. „Niech wzięcie do ręki gałązki oliwnej będzie naszym konkretnym opowiedzeniem się za życiem” – apelował przewodniczący argentyńskiego episkopatu podczas procesji Niedzieli Palmowej. Nie stanowiły one części Marszy dla Życia, były tylko przypomnieniem o obchodzonym w tym dniu przez Kościół Dniu Życia Poczętego. Bp Óscar Vicente Ojea Quintana zaznaczył, że to, iż Argentyna jest coraz bardziej za życiem kraj ten zawdzięcza oddolnym działaniom ludzi świeckich, którzy wyznają różne religie i należą do różnych partii politycznych, łączy ich jednak przekonanie o świętości ludzkiego życia.

Podczas tegorocznych marszy wielu lekarzy publicznie odnawiało przysięgę Hipokratesa, podkreślając w ten sposób, że są powołani do tego, by chronić każde życie. Przypomniano o konieczności respektowania wyrażanego przez pracowników medycznych sprzeciwu sumienia w sprawie aborcji. Zbierano również fundusze na funkcjonowanie ośrodków wspierających kobiety w ciąży oraz otaczające opieką chore dzieci.

Źródło: pl.radiovaticana.va

Pigułki antykoncepcyjne zwiększają ryzyko udaru niedokrwiennego

Doustne środki antykoncepcyjne zwiększają ryzyko udaru niedokrwiennego – wynika z opublikowanego na łamach czasopisma „MedLink Neurology” artykułu. Specjaliści opisują wyniki swoich badań w aktualizacji raportu z 2003 roku pod tytułem „Antykoncepcja hormonalna i udar”.



Rozróżnia się dwa rodzaje udarów – krwotoczny, spowodowany krwawieniem w mózgu, i niedokrwienny – spowodowany gwałtownym zatrzymaniem dopływu krwi do mózgu jako wynik zwężenia lub całkowitego zamknięcia światła naczyń tętniczych. Udary niedokrwienne stanowią 85% wszystkich udarów.

Neurologzy Sarkis Morales-Vidal, MD i José Biller, MD napisali w raporcie, że pigułki antykoncepcyjne zwiększają ryzyko wystąpienia udarów niedokrwiennych, spowodowanych przez skrzepy krwi. Stosowanie doustnej antykoncepcji hormonalnej zwiększa ciśnienie krwi, sprawiając, że staje się ona bardziej podatna na skrzepy – zauważyli naukowcy.

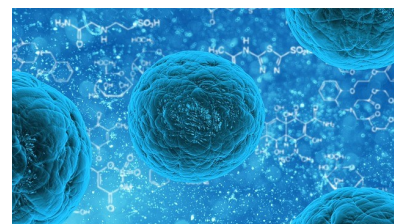
Specjaliści wskazali również, że kobietom, które znajdują się w szczególnej grupie ryzyka chorób sercowo-naczyniowych, powinno odradzać się stosowanie doustnej antykoncepcji hormonalnej. Czynniki ryzyka obejmują m.in. nadciśnienie tętnicze, palenie tytoniu, migreny.

W raporcie podkreślono też potrzebę poprawy relacji lekarz – pacjent. Według badań 15% pacjentek, które zostały poinformowane o wystąpieniu potencjalnego ryzyka udaru ze strony swojego lekarza, nadal stosuje doustne środki antykoncepcyjne.

Tłum. i oprac. Justyna Gajos na podstawie www.sciencedaily.com oraz www.genethique.org

Eksperymentalna terapia chorób oczu z wykorzystaniem komórek macierzystych

Specjaliści z *Moorfields Eye Hospital* w Londynie przeprowadzili eksperymantalną terapię polegającą na przeszczepieniu komórek macierzystych dwojgu pacjentom ze zwyrodnieniem plamki oka. Oba pacjentom przywrócono jedynie częściowo wzrok, jednak jak zapewnia konsultant londyńskiego szpitala prof. Lyndon da Cruz, jest to przełomowe wydarzenie.



Do zabiegu wykorzystano embrionalne komórki macierzyste, posiadające zdolność przekształcania się w dowolny typ komórek. W omawianych przypadkach komórki macierzyste posłużyły do odtworzenia zniszczonych komórek siatkówki w okolicy plamki oka.

Na podobny zabieg czeka już kolejnych osiem osób. Dalsze terapie mają na celu potwierdzenie skuteczności metody i jej bezpieczeństwa dla zdrowia i życia pacjenta. Zdaniem prof. Pete Coffey z *UCL Institute of Ophthalmology* przeszczepianie komórek macierzystych w okulistyce będzie wykorzystywane w leczeniu już za pięć lat.

W świetle etyki personalistyczno-chrześcijańskiej wykorzystanie embrionalnych komórek macierzystych budzi poważne wątpliwości moralne, ponieważ jest to technika, która instrumentalnie traktuje ludzkie embriony, prowadząc do ich zniszczenia.

Oprac. Zofia Szafrąńska-Czajka na podstawie www.mp.pl

Sztuczna inteligencja w medycynie – kwestie etyczne

Naukowcy ze *Stanford University School of Medicine* w Kalifornii ostrzegają przed skutkami zastosowania mechanizmów sztucznej inteligencji w opiece medycznej. Jak podaje „*The New England Journal of Medicine*”, wykorzystanie sztucznej inteligencji w medycynie, zwłaszcza na szeroką skalę, wiąże się z licznymi problemami. Dane zawarte do tworzenia algorytmów mogą zawierać błędy, które w efekcie końcowym będą przekładały się na nieprawidłowe zalecenia kliniczne.



Zastosowanie sztucznej inteligencji zmienia tradycyjny układ w relacji lekarz-pacjent. Dochodzi do pojawienia się „trzeciej osoby”, a w konsekwencji do spotkania pacjenta już jedynie z systemem opieki zdrowotnej. Następuje zmiana dynamiki relacji oraz jej poufności.

Nie można pominąć ludzkiego aspektu w ocenie danych. Uzyskane informacje muszą być zawsze podporządkowane doświadczeniu klinicznemu. „Rzeczą, którą możemy uczynić, a której maszyny nie potrafią, jest spojrzenie z boku na nasze pomysły i krytyczna ich ocena” – stwierdza Danton Char, adiunkt anestezyjologii, medycyny okołoperacyjnej i przeciwbólowej, który prowadzi badania finansowane przez *National Institutes of Health* dotyczące konsekwencji etycznych i społecznych rozszerzonych badań genetycznych poważnie chorych dzieci. „Społeczeństwo bardzo zmęczyło się szukaniem szybkich odpowiedzi” – dodaje Char. Potrzebna jest ostrożność i refleksja nad wykorzystaniem inteligentnych układów w medycynie.

Istnieje potrzeba wnikliwego poznania przez lekarzy metod tworzenia modeli statystycznych, ich funkcjonowania, a także racjonalnej oceny źródła danych statystycznych. Szczegółowe poznanie procesu zapobiega bezkrytycznemu przyjmowaniu informacji oraz wyciąganiu błędnych wniosków dotyczących opieki medycznej.

Tłum. i oprac. Zuzanna Podraza na podstawie www.genethique.org

WHO: 10% dokonywanych na świecie przeszczepów wynikiem handlu organami

Według opublikowanego przez Światową Organizację Zdrowia (WHO) [raportu](#), szacunkowo 10% dokonywanych na całym świecie przeszczepów jest wynikiem niektórych form handlu organami, w tym tzw. „turystyki transplantacyjnej”.

W niektórych krajach takich jak Egipt, Indie, Irak, Filipiny czy w niektórych państwach Ameryki Łacińskiej czy Europy Wschodniej ustawodawstwo nie precyzuje przepisów dotyczących sprzedaży organów, a nawet w krajach w których zakaz ten został jasno określony (np. USA) niedobór dawców narządów generuje rozwój czarnego rynku.



Globalna Inicjatywa Narodów Zjednoczonych ds. Zwalczenia Handlu Ludźmi (UNGIFTS) definiuje trzy kategorie handlu narządami: 1) gdy handlarze zmuszają ludzi do zrzeczenia się swoich organów lub stosują wobec nich kłamstwo, 2) kiedy ludzie sprzedają swoje narządy, ale nie otrzymują zapłaty lub otrzymują mniejszą kwotę niż pierwotnie uzgodniono, 3) kiedy organy pobierane są bez wiedzy osoby – na ogół od ludzi ubogich czy bezdomnych.

Raport przywołuje między innymi występujący problem w Chinach. W 2005 roku przeprowadzono w tym kraju około 12 tysięcy przeszczepów nerek i wątroby. Przypuszcza się, że większość organów została pozyskana od więźniów. Raport dodatkowo wskazuje, że innym źródłem nielegalnie pozyskiwanych narządów są poronione ciała nienarodzonych dzieci, a także noworodków z anencefalią.

WHO podkreśla, że przedstawiony w raporcie obraz międzynarodowego handlu organami należy traktować na razie jako tymczasowy i wstępny. Wszystkie rodzaje handlu ludzkimi narządami wymagają współpracy wielu osób – pośredników, którzy znajdują „dawcę”, lekarzy i personelu medycznego. Rzadko zdarza się, że wszyscy członkowie danego procesu zostają zdemaskowani, dlatego tak trudno jest określić prawdziwą skalę tego zjawiska.

WHO zwróciło się do władz państwowych odpowiedzialnych za opiekę zdrowotną o zaktualizowanie ram prawnych – zarówno w krajach eksportujących organy, jak i importujących. Podkreśliło jednak, że państwa te muszą rozwiązać problem niedoboru narządów poprzez wykorzystywanie organów z etycznie akceptowalnych źródeł.

Tłum. i oprac. Justyna Gajos na podstawie www.bioethicsobservatory.org

Biskupi USA apelują o wprowadzenie klauzuli sumienia

„Narastające i zawzięte ataki na prawo sumienia personelu medycznego i pielęgniarskiego w kwestii aborcji wołają o natychmiastowe rozwiązanie” – piszą amerykańscy biskupi we wspólnym oświadczeniu. Wzywają zarazem całe społeczeństwo do modlitwy i podjęcia konkretnych działań w tym kierunku.

Pod apelem podpisali się metropolita Nowego Jorku kard. Timothy Dolan oraz abp Joseph E. Kurtz odpowiadający w amerykańskim episkopacie odpowiednio za komisje ds. życia i wolności religijnej. Zaapelowali oni do wiernych o prawdziwy szturm na Kongres w postaci maili i telefonów domagających się wprowadzenia



w życie klauzuli sumienia.

Amerykańscy biskupi stwierdzają, że zarówno środowiska pro-life, jak również ich przeciwnicy powinni być zgodni, co do tego, że nikt nie powinien być zmuszany do brania udziału w aborcji, łamiąc tym samym swe najgłębsze przekonania. Obecnie Amerykanie są postawieni przed wyborem wspierania aborcji, albo całkowitego opuszczenia systemu opieki zdrowotnej.

Źródło: pl.radiovaticana.va

Legalizacja eutanazji w Indiach

Na początku marca br. zapadł w Indiach przełomowy dla terminalnie chorych pacjentów wyrok, legalizujący eutanazję bierną. Na jego mocy, w sytuacji, gdy pacjent nie pozostawił oświadczenia *pro futuro* (woli wobec preferowanej interwencji medycznej), o końcu jego życia – lub jak kto woli o „prawie do godnej śmierci” - będą mogli decydować bliscy w porozumieniu z lekarzami.



Jednocześnie indyjski sąd najwyższy ustanowił wytyczne dotyczące administracji eutanazji biernej oraz egzekwowania oświadczeń woli pacjentów, także w sytuacji, gdy osoba nie pozostawiła testamentu życia. Sąd stwierdził dopuszczalność przeprowadzenia eutanazji biernej w przypadku: 1) kiedy pacjent uprzednio wyraził wolę o niepodtrzymywaniu jego życia za pomocą aparatury medycznej lub gdy jego rodzina i lekarze podjęli taką decyzję; oraz 2) kiedy pacjent nie pozostawił testamentu życia, ale jego rodzina wraz z lekarzami uzna takie rozwiązanie za stosowne. Ochroną prawną objęto również decyzję o podtrzymywaniu pacjenta przy życiu za pomocą sztucznej aparatury medycznej, jeśli ten uprzednio wyraził wolę życia.

Po raz pierwszy temat eutanazji biernej został poruszony przez indyjską opinię publiczną w związku z brutalną napaścią i gwałtem dokonany na pielęgniarkę Arunie Shanbaug w 1973 r. w Bombaju. Kobieta pozostawała w stanie wegetatywnym przez ponad 30 lat, nie wykazując żadnej poprawy stanu zdrowia. W 2011 r. skrzywdzoną kobietą zainteresowały się środowiska działające na rzecz ochrony praw człowieka w Indiach i apelowały do władz o wydanie wyroku zezwalającego na skrócenie jej życia. Sąd nie pozwolił na dokonanie eutanazji w tym przypadku, jednak dopuścił ją w innych. Kobieta zmarła w 2015 r.

Tłum. i oprac. Zofia Szafrąńska-Czajka na podstawie sputniknews.com

Kolejna rocznica śmierci profesora Jérôme'a Lejeune'a, odkrywcy etiologii zespołu Downa

3 kwietnia obchodziliśmy 24. rocznicę śmierci profesora Jérôme'a Lejeune'a (1926 – 1994), wybitnego francuskiego lekarza, naukowca i obrońcy życia. Swoją działalność zawodową poświęcił on praktyce lekarskiej wśród dzieci z trisomią 21., a także pracy naukowej nad etiologią i leczeniem chorób o podłożu genetycznym.



W 1958 roku Lejeune odkrył u swoich małych pacjentów z zespołem Dow-

na istnienie nadliczbowego chromosomu w 21. parze. Ogłoszone rok później odkrycie po raz pierwszy w historii udowodniło związek między niepełnosprawnością intelektualną a anomalią chromosomową i stanowiło milowy krok w rozwoju nauki. Wydarzenie to uznawane jest za początek współczesnej genetyki. W 1964 roku prof. Lejeune został mianowany pierwszym profesorem Genetyki Ogólnej na Wydziale Medycyny w Paryżu. Jego działalność naukowa prowadzona była równoległe z praktyką lekarską w jednym z największych dziecięcych szpitali na świecie, Szpitalu Neckera w Paryżu, gdzie Lejeune poświęcał się licznym konsultacjom, które objęły ponad 9 tysięcy dzieci z wadami genetycznymi. Jego osobistym dramatem stał się fakt, że dokonane przez niego odkrycie zaczęło być wykorzystywane do dokonywania aborcji dzieci z zespołem Downa.

Ostatnie 20 lat swojego życia poświęcił walce o życie dzieci z wadami genetycznymi, przekonując środowisko medyczne i całe społeczeństwo, że „zapewnianie zdrowia poprzez zadawanie śmierci jest aborcją medycyną” i że „należy walczyć z chorobą, a nie likwidować pacjenta”. W 1995 roku, rok po śmierci prof. Lejeune’a, jego rodzina i współpracownicy założyli Fundację jego imienia podejmującą wszechstronne działania na rzecz osób z trisomią 21., zaś w 1998 roku powstał w Paryżu Instytut Jérôme’a Lejeune’a będący centrum specjalistycznych konsultacji medycznych i paramedycznych dla pacjentów dotkniętych trisomią 21. i innymi wadami genetycznymi oraz dla ich rodzin.

Oprac. Katarzyna Wójcik

KONFERENCJE I SYMPOZJA

Bydgoskie Dni Bioetyczne 2018 – „Wyzwania i zagrożenia bioetyczne XXI wieku”

„Wyzwania i zagrożenia bioetyczne XXI wieku” – to temat kolejnego spotkania z cyklu Bydgoskich Dni Bioetycznych, które odbędzie się 14 kwietnia br. w sali Auditorium Maximum Kujawsko-Pomorskiej Szkoły Wyższej (ul. Toruńska 55-57).

Organizatorami wydarzenia są Komisja Bioetyczna Bydgoskiej Izby Lekarskiej oraz Kujawsko-Pomorska Szkoła Wyższa we współpracy z Fundacją na Rzecz Rozwoju Kardiologii i Fundacją WIATRAC.

Wstęp na konferencję jest wolny.

Konferencja będzie transmitowana na stronie www.kpsw.edu.pl

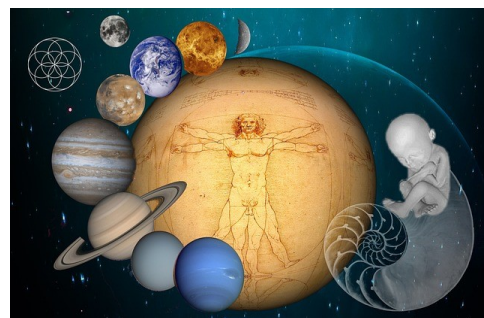
Program oraz więcej informacji: diecezja.bydgoszcz.pl



Oprac. Justyna Gajos

Konferencja „Ciało ludzkie w badaniach naukowych – aspekty filozoficzne, prawne i społeczne” (Lublin, 19-20 kwietnia 2018 r.)

Samodzielna Pracownia Socjologii Medycyny UM w Lublinie, Zakład Etyki i Filozofii Człowieka UM w Lublinie oraz Konsorcjum bbmri.pl zapraszają na Ogólnopolską Konferencję Naukowo-Szkoleniową „Ciało ludzkie w badaniach naukowych – aspekty filozoficzne, prawne i społeczne”, która odbędzie się w dniach 19-20 kwietnia 2018 roku na Uniwersytecie Medycznym w Lublinie (Collegium Novum, Aleje Raławickie 1, 20-059 Lublin).



„Celem konferencji jest interdyscyplinarna refleksja naukowa nad problemami związanymi z wykorzystaniem ludzkiego ciała, w tym zwłok, komórek, tkanek, narządów i innych rodzajów ludzkiego materiału biologicznego w badaniach naukowych w dziedzinie biomedycyny. Rozwój banków tkanek, komórek i narządów, a także inne formy eksploatacji ludzkiego ciała w działalności naukowej, niosą poważne implikacje etyczne, prawne i społeczne oraz pytania o zasady i granice działań w tym zakresie, a także odpowiedzialność badaczy i zaufanie społeczeństwa.

Dotychczasowe normy prawno-etyczne dotyczące badań na ludziach okazują się niewystarczające w obliczu nowych problemów generowanych przez badania na ludzkim materiale biologicznym, co rodzi konieczność wypracowania bardziej adekwatnych rozwiązań normatywnych” – informują organizatorzy.

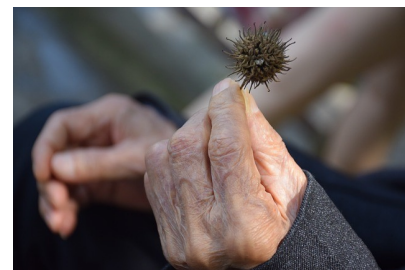
Zaproszenie na konferencje skierowane jest do przedstawicieli nauk medycznych, filozoficznych, prawnych i społecznych, a szczególnie osoby gromadzące ludzki materiał biologiczny, badacze oraz przedstawiciele stowarzyszeń pacjentów i organizacji pozarządowych działających w ochronie zdrowia.

Program oraz szczegółowe informacje dostępne są na stronie internetowej: bbmri.pl

Oprac. Justyna Gajos

Konferencja „Niepełnosprawna starość – współczesne konteksty geragogiki specjalnej” (Warszawa, 20 kwietnia 2018 r.)

20 kwietnia 2018 r. na Wydziale Nauk Pedagogicznych Uniwersytetu Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Warszawie odbędzie się I konferencja z cyklu „Niepełnosprawna starość – współczesne konteksty geragogiki specjalnej” pod tytułem „Niepełnosprawność i rehabilitacja osób w starszym wieku w obszarze teorii, kształcenia i praktyki zawodowej”.



Jak podają organizatorzy, celem konferencji jest wytyczenie wspólnego obszaru dla prowadzenia szerokich interdyscyplinarnych dyskusji wokół tematu niepełnosprawności w starszym wieku, pozwalających na łączenie różnych ujęć: pedagogicznego, psychologicznego, socjologicznego, medycznego, rehabilitacyjnego, filozoficznego, prawnego i innych.

W zamierzeniu zaproszenie do prowadzenia wspólnych obrad przez naukowców, nauczycieli oraz specjalistów-praktyków służyć ma wymianie myśli i doświadczeń, które pozwolą nauce lepiej odpowiadać na rzeczywiste potrzeby społeczne, praktykom zaś w ich codziennej pracy z seniorami z niepełnosprawnościami czerpać z najnowszego dorobku nauki. Szczegółowe informacje dostępne pod adresem: www.pedagogika.uksw.edu.pl

Oprac. Katarzyna Wójcik

II Śląska Konferencja Transplantologiczna

Międzynarodowe Stowarzyszenie Studentów Medycyny IFMSA-Poland Oddział Śląsk zaprasza na II Śląską Konferencję Transplantologiczną, która odbędzie się 21 kwietnia w godzinach 9:00 - 16:00 na Śląskim Uniwersytecie Medycznym (ul. Medyków 18, Katowice).

II Śląska Konferencja Transplantologiczna to inicjatywa organizowana w ramach działalności Programu Stałego ds. Zdrowia Publicznego (SCOPH) Międzynarodowego Stowarzyszenia Studentów Medycyny IFMSA-Poland.

„SCOPH jest jednym z sześciu programów stałych działających w obrębie IFMSA, który poprzez liczne konferencje, warsztaty, akcje profilaktyczne stara się zainteresować społeczeństwo tematem zdrowia publicznego i poszerzeniem wiedzy z tego zakresu.

Konferencja skierowana jest w głównej mierze do studentów kierunków medycznych i ma na celu zwiększenie świadomości tej grupy społecznej na tematy takie jak dawstwo, transplantacja narządów i szpiku, prawo w transplantacji oraz psychologia” - informują organizatorzy.

Konferencja jest bezpłatna, jednak udział w niej będzie możliwy tylko dla zarejestrowanych wcześniej uczestników. Formularz rejestracyjny pojawi się na stronie www.slask.ifmsa.pl oraz w wydarzeniu na Facebooku „II Śląska Konferencja Transplantologiczna”.

Więcej informacji: katowice.dlastudenta.pl

Oprac. Justyna Gajos



Ogólnopolska Konferencja Naukowa „Doświadczenia na zwierzętach jako przedmiot refleksji interdyscyplinarnej” (Lublin, 25 kwietnia 2018 r.)

Katedra Bioetyki Teologicznej KUL i Lokalna Komisja Etyczna do Spraw Doświadczeń na Zwierzętach w Lublinie zapraszają na Ogólnopolską Konferencję Naukową zorganizowaną z okazji Światowego Dnia Zwierząt Laboratoryjnych.

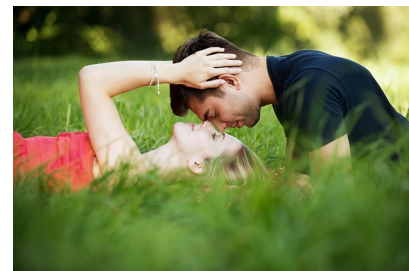
Konferencja zatytułowana „Doświadczenia na zwierzętach jako przedmiot refleksji interdyscyplinarnej” odbędzie się 25 kwietnia 2018 r. (środa) o godz. 10.00 w Centrum Transferu Wiedzy KUL. Zaproszeni prelegenci przedstawią m.in. etyczne, teologiczne i prawne aspekty wykonywania eksperymentów z wykorzystaniem zwierząt.



Szczegółowe informacje oraz program konferencji dostępne są na stronie internetowej: www.kul.pl

Symposium o „Humanae vitae” (Poznań, 5 maja 2018 r.)

W roku obchodów 50. rocznicy ogłoszenia przez papieża Pawła VI encykliki „Humanae vitae” 5 maja 2018 r. na Wydziale Teologicznym Uniwersytetu im. Adama Mickiewicza w Poznaniu odbędzie się symposium za-tytułowane: „MIŁOŚĆ – MAŁŻEŃSTWO – RODZICIELSTWO Humanae vitae – wzniosła teoria, czy realna pomoc?”.



„Poprzez to wydarzenie pragniemy ukazać w przejrzysty i komunikatywny sposób nauczanie Kościoła dotyczące miłości małżeńskiej, etyki życia małżeńskiego oraz przekazywania życia. Chcemy także skonfrontować nauczanie Kościoła zawarte w HV z aktualnym stanem wiedzy naukowej w dziedzinach medycyny, psychologii i nauk społecznych oraz z historią i przemianami społecznymi i kulturowymi ostatnich 50-u lat w Polsce i w świecie. Pragniemy także pomóc katolikom zrozumieć i dostrzec skutki i zło wynikające z przekroczenia przykazań: „nie zabijaj” i „nie cudzołóż” oraz nieść mądre wsparcie i pomoc osobom i rodzinom zagubionym i poszukującym prawdy za pomocą przewodnika, który zostanie wydany po symposium” – informuje portal Deon.

W trakcie konferencji prelekcje wygłoszą znani profesorowie i eksperci życia małżeńskiego, rodzinnego, etyki i nie tylko.

Program oraz więcej informacji: www.deon.pl

Oprac. Justyna Gajos

Jeśli interesujesz się zagadnieniami bioetycznymi i chciałbyś/-ałaś opublikować na łamach Newslettera Bioetycznego krótki artykuł lub informację o wydarzeniach z dziedziny bioetyki, napisz do nas:

bioetyka@jedenznas.pl

