

# NOTATKA

## z posiedzenia Komisji Zdrowia

**Data posiedzenia: 4 czerwca 2013 r.**

**Nr posiedzenia: 49**

---

Posiedzeniu przewodniczył: przewodniczący komisji senator Rafał Muchacki.

**Porządek posiedzenia:** 1. Informacja Ministra Zdrowia na temat zasad wykonywania diagnostyki genetycznej w Polsce.

W posiedzeniu uczestniczyli: – senatorowie członkowie komisji: Alicja Chybicka, Dorota Czudowska, Stanisław Gogacz, Ryszard Górecki, Stanisław Karczewski, Tadeusz Kopeć, Waldemar Kraska, Rafał Muchacki, Bolesław Piecha, Leszek Piechota, Bogusław Śmigielski,

– zaproszeni goście, m.in.:

- Ministerstwo Zdrowia:
  - podsekretarz stanu Igor Radziejewicz-Winnicki,
  - dyrektor Departamentu Prawnego Włodzimierz Puzoń,
- Pomorski Uniwersytet Medyczny:
  - prof. Jan Lubiński
- Instytut Genetyki Człowieka PAN:
  - prof. Michał Witt,
- konsultant krajowy ds. genetyki prof. Lucjusz Jakubowski.

### **Przebieg posiedzenia:**

**Ad 1** Informację przedstawił prof. Michał Witt z Instytutu Genetyki Człowieka PAN. Podkreślił konieczność prawnego uregulowania zasad wykonywania diagnostyki genetycznej w Polsce. Jego zdaniem, dynamiczny rozwój molekularnych badań genetycznych wymaga uregulowania ustawowego. Zwrócił uwagę, że w Polsce przepisy dotyczące wykonywania badań genetycznych są „szczątkowe i rozsypane po kilku aktach prawnych”. Dodał, że stworzenie takiego aktu prawnego jest istotne także w kontekście podpisanej przez Polskę konwencji bioetycznej, która zobowiązuje kraje do wprowadzenia przepisów regulujących badania genetyczne. Profesor Michał Witt przestrzegł, że nieprzyjęcie uregulowań prawnych może doprowadzić do braku kontroli nad wykonywaniem testów genetycznych prywatnie. To z kolei może skutkować udostępnianiem pacjentom wyników bez ich właściwej interpretacji i porady medycznej, w efekcie wyniki będą wykorzystywane przez towarzystwa ubezpieczeniowe i pracodawców. Ponadto grozi to brakiem zapewnienia wysokich standardów poufności danych genetycznych.

Profesor Jan Lubiński omówił rolę badań genetycznych w leczeniu onkologicznym i profilaktyce nowotworów. Zwrócił uwagę, że w wypadku kobiet z genem BRCA1, który zwiększa ryzyko zachorowania na raka piersi, znacznie skuteczniejsze są badania profilaktyczne z użyciem rezonansu magnetycznego piersi niż za pomocą mammografii lub USG. Profesor Jan Lubiński wyjaśnił, że wiedza o tym, iż pacjentka jest nosicielką genu BRCA1, pozwala na optymalne dobranie chemioterapii, ponieważ niektóre leki, np. cisplatyna, są u tych pacjentek bardzo skuteczne. Zdaniem prof. Jana Lubińskiego, w Polsce istnieją duże możliwości wykonywania

badań genetycznych w kierunku ryzyka chorób nowotworowych. Konieczny jest jednak rozwój onkologicznych poradni genetycznych, tak aby na 1 mln Polaków przypadało 5–6 lekarzy genetyków-onkologów.

W opinii senatora Bolesława Piechy, prace nad ustawą regulującą zasady badań genetycznych są bardzo trudne, ponieważ dotyczą kwestii etycznych i światopoglądowych. Senator zwrócił uwagę na niezbędną ochronę wyników badań genetycznych. Obecnie firmy ubezpieczeniowe sprawdzają historię choroby potencjalnego klienta, a niedługo mogą mieć dostęp do banków danych DNA.

Wiceminister zdrowia Igor Radziejewicz-Winnicki zaprosił ekspertów w dziedzinie genetyki do rozmów nad założeniami uregulowań prawnych w tym zakresie.