

РИДИНГ КЛУБ

В рамках научно исследовательской
практики магистрантов 2 курса программы
„Биоэтика“ МГУ им. М.В. Ломоносова

2 ноября 2023 года, 18.00, ауд. 312

Аннотации докладов

**Туркова А. В. Магистрант 2 курса
Философского факультета МГУ им. М. В.
Ломоносова**

*Allam, Z.; Tegally, H.; Thondoo, M. Redefining
the Use of Big Data in Urban Health for
Increased Liveability in Smart Cities. Smart
Cities 2019, 2, 259-268.
<https://doi.org/10.3390/smartcities2020017>*

Проблемы больших данных, возникающие в оцифрованных городах, затрагивают области цифровой и городской биоэтики. Именно, цифровые практики, используемые в городе и полученные от них данные формируют и прогнозируют состояние здоровья города. В статье подчеркивается необходимость расширения концепции больших данных за пределы инфраструктуры, в которую входит концепция городского здравоохранения через анатомию человека и предоставляя более связный набор данных, который может привести к лучшему пониманию отношений людей с городом. Встает вопрос об использовании данных, полученных при помощи девайсов в рамках здравоохранения, так как «наборы медицинских данных могут раскрыть биологические особенности социальных групп и объяснить, какое влияние оказывают эти результаты на поведение и образ жизни людей». Отслеживание и сбор данных особо важен для области здравоохранения, так как ведет к улучшению и повышению качества жизни.

**Вантеев М.Д. магистрант 2 курса
Философского факультета МГУ им. М.В.
Ломоносова.**

*Ижевская В.Л. Этические и правовые
аспекты генетического тестирования и
скрининга // Биоэтика и гуманитарная
экспертиза. №1, 2007. С. 78-95.
https://iphras.ru/uplfile/root/biblio/bioeth/bioeth_1/5.pdf*

Статья посвящена этическим и правовым аспектам генетического тестирования и скрининга. Поднимается вопрос о генетической информации, как отдельном феномене отличным от всей остальной медицинской информации. В этическом поле рассматриваются проблемы досимптомных тестов, право пациента не знать и проблема сообщения генетической информации. Также в статье поднимают проблему добровольного информированного согласия: что в него должно входить, как его получать и как при этом должен вести себя врач. Отдельной проблемой является защита конфиденциальности пациента и предоставления его генетической информации другим субъектам. Статья также рассматривает генетическое тестирование в научных целях и этические проблемы, связанные с исследованиями в этой области.

Модераторы: Лаврентьева С.В., Антипов А.В.