

## **Что случится, если страховые компании получат доступ к результатам генетической диагностики пациентов? | Et si les compagnies d'assurances avaient accès aux résultats des analyses génétiques des patients?**

Author: Заррина Салимова, [Берн](#), 15.02.2018.



Фото: Pixabay

Комиссия Национального совета хочет разрешить страховым компаниям требовать от клиентов предоставлять им результаты проведенных генетических анализов.

Противники законопроекта опасаются возникновения дискриминации страхователей по генетическому признаку.

La Commission du Conseil national veut permettre aux sociétés d'assurance d'exiger de leurs clients les résultats de tests génétiques déjà effectués. Des opposants craignent la discrimination génétique des assurés.

Et si les compagnies d'assurances avaient accès aux résultats des analyses génétiques des patients?

Если раньше генетические тесты казались чем-то из области фантастики и стоили заоблачных денег, то сегодня они проводятся все чаще и становятся доступнее. Трудно сказать, когда именно произошел перелом, но, наверняка, немаловажную роль в росте популярности подобных анализов сыграла американская актриса Анджелина Джоли. Несколько лет назад в колонке для New York Times она рассказала, что решилась на двустороннюю мастэктомию, так как, по результатам генетических исследований, ее шансы заболеть раком молочной железы составляли 87%.

То, что произошло позже, получило название «эффект Джоли»: тысячи женщин во всем мире по примеру актрисы захотели узнать, являются ли они носительницами «поломанного» гена. Одно заявление Джоли сделало для профилактики раковых заболеваний больше, чем многолетние усилия клиник и активистов: осведомленность о раке груди повысилась в разы, и женщины стали чаще проводить обследования.

Сейчас с помощью генетической диагностики можно выяснить предрасположенность к той или иной серьезной болезни и узнать о врожденных заболеваниях, которые пока себя никак не проявили. Это не значит, что болезнь можно полностью предотвратить, но, тем не менее, шансы не заболеть повышаются в разы.

Новое знание о своем здоровье позволяет не ждать наступления болезни, а скорректировать образ жизни уже сейчас: принимать специальные препараты, пройти терапию, делать операции или постоянно наблюдаться у врача. Как говорится, предупрежден – значит вооружен.

Однако заглянуть в результаты тестов мечтают не только пациенты, но и страховщики, бизнес которых строится как раз на высчитывании рисков и вероятностей возникновения болезней. Пока для них доступ к этим данным закрыт, но не исключено, что такое положение дел в скором времени изменится. Комиссия Национального совета пересмотрела закон о генетических исследованиях и [предложила](#) снять этот запрет: страховые компании смогут требовать от клиентов результаты проведенных генетических анализов при заключении двух видов договоров – о страховании жизни на сумму до 400 000 франков и на случай инвалидности с годовыми выплатами до 40 000 франков.

Представительница Христианско-демократической партии (PDC) Андреа Гмюр-Шененберг [заявила](#) телеканалу SRF, что это вопрос справедливости: никто бы не подписал договор, если бы знал, что другая сторона скрывает какую-то информацию. Иначе говоря: вряд ли бы компания застраховала жизнь человека, зная, что его шансы заболеть раком составляют 90%.

При этом заставить человека специально сделать тесты будет запрещено. Но если он их уже прошел, то должен рассказать о результатах, считает медицинский руководитель Швейцарского объединения страховых компаний (SVV) Бруно Солтерманн. Также он требует составить список релевантных генетических тестов и подчеркивает, что «селекция» происходит уже сегодня: если пациент представляет слишком высокий риск, то с ним вряд ли заключат договор о страховании.

По мнению социалиста Маттиаса Эбишера, принятие подобного закона приведет к возникновению неравенства в обществе, в котором страховку сможет получить только тот, кто имеет безукоризненную генетику.

Уполномоченный по защите данных Адриан Лобзигер считает проект закона вмешательством в частную жизнь и не исключает, что за этим позже могут последовать другие нововведения, например, при оформлении страховки появится требование сдавать генетические тесты в обязательном порядке.

Эрика Цильтенер из Швейцарской федерации пациентов также критикует это предложение и подчеркивает, что результаты исследований относятся к личной информации и не могут быть переданы страховым компаниям. К тому же, тесты – это еще не диагноз и свершившийся факт, а всего лишь указание на наличие рисков. Ни один человек не может подвергаться дискриминации из-за возможных рисков, настаивает она.

Официальное решение пока не принято: дебаты в парламенте продолжаются.

[здоровье](#)

Статьи по теме

[Берегите ваши данные!](#)

[Швейцарские медики против генетических гороскопов](#)

[Как защитить от кражи личную информацию, заключенную в ДНК человека?](#)

---

**Source URL:**

<https://www.nashgazeta.ch/news/sante/chto-sluchitsya-esli-strahovye-kompanii-poluchat-dostup-k-rezultatam-geneticheskoy>