



## 经济及社会理事会

Distr.: General  
10 July 2007  
Chinese  
Original: English/Spanish

### 2007 年实质性会议

2007 年 7 月 2 至 27 日，日内瓦

议程项目 14(i)

社会和人权问题

### 基因隐私权与不歧视

秘书长的报告

增编

### 目录

会员国提交的资料和评论意见：古巴



## 普通照会

[原件：西班牙文]

古巴常驻联合国代表团向联合国秘书处致意，谨提及请会员国就经济及社会理事会题为“基因隐私权与不歧视”的第2004/9号决议发表意见的照会。

古巴高度重视联合国系统努力倡导生命科学道德操守，尤其旨在按照该领域现行国际文书，包括经济及社会理事会的相关决议，使所有个人和民族都能真正有权在不受任何歧视的情况下获得科学技术进步及其应用的惠益，同时在保护和适当隐私方面得到保障。

古巴虽然面对美国实行的严厉的经济、商业和金融封锁，但历来大力倡导和保护基因隐私权，反对歧视，以此作为履行增进和保护所有人的一切人权的承诺的一部分内容。古巴采取了一系列措施，不加歧视地保护其公民的基因隐私权，例如：

1. 由184个遗传医学中心组成的古巴国家基因网在使用从接受服务或参与遗传研究的古巴公民身上获得的基因信息时要遵循一套道德操守规章。这些道德操守规章对为研究目的调阅数据库储存的此类材料标本作出了规定。
2. 在生物抽样和基因数据库的管理方面，也严格制定技术要求和生物道德操守原则。
3. 古巴设有遗传疾病诊断防治方案全国资料中心，即“全国遗传医学中心”，统筹负责全国网络的工作。
4. 该全国中心设有道德操守调查委员会，其目的是确保作为科学研究对象的个人、生态系统、社会群体的权利、安全和福祉受到保护，确保国内在遗传医学中心网络范围内进行的科学技术研究项目具有科学依据，在道德和社会方面也具有理由。
5. 根据道德操守调查委员会的建议，并根据《世界人类基因组与人权宣言》的规定，古巴通过了一系列道德规范，对参与研究或接受诊断的古巴公民个人和（或）其家属的基因信息的使用作出了规定。
6. 这些规范规定了收集遗传数据的目的、收集这类信息需征得同意的要求、遗传咨询、信息调阅、保密和隐私以及使用、摧毁、交换等事项。
7. 对全国各遗传医学服务部门的检测工作也作出统一规定，以便各个服务部门采取一致做法，确保这方面普遍接受的道德规范得到遵守。

8. 例如，古巴在讨论订立一系列法律、规章和其他措施，确保感染艾滋病毒的人不受任何歧视，享有与其他公民一样的权利，即能获得免费医疗（包括抗逆转录病毒疗法）、免费教育、社会保障、就业，能参加其体力和智力条件许可的一切活动。
9. 另应指出的一点是，古巴的科学和保健机构设有生物道德操守委员会。这些部门的工作人员需遵循严格的道德守则，在就职之前需宣誓。古巴科学和保健人员的道德价值观念体现了联合国大会、人权委员会、世界卫生组织和联合国教育、科学及文化组织相关决议确认的精神，这种观念出自古巴民族英雄何塞·马蒂倡导的“祖国即人类”的信念。成千成万的古巴专业人员、医务人员和医疗辅助人员参加国际声援活动，在非洲、亚洲和拉丁美洲许多国家提供专门服务。

古巴借此机会对不当利用科学技术进步成果的做法表示关切。当今国际经济和政治秩序普遍不公正，在这种条件下，科学会成为、事实上已经成为加剧不平等的因素，成为助长强权恐怖、军事威胁、帝国主义侵略和其他表现形式的国际恐怖主义的一个危险因素。古巴将竭尽全力，推动国际社会合作和平利用科学。