ЗАЩИТА ПРАВ ГРАЖДАН ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ДОБРОВОЛЬНОЙ ГЕНОМНОЙ РЕГИСТРАЦИИ

Крюкова Полина Сергеевна, студент юридического факультета Самарского национального исследовательского университета имени академика С.П. Королева

В работе рассматриваются проблемы проведения процедуры добровольной геномной регистрации. Автором анализируется действующее законодательство и вносятся предложения по внедрению случаев проведения добровольной процедуры на безвозмездной основе, подчеркивается необходимость строгого целевого использования полученной от граждан информации.

Ключевые слова: геномная регистрация, идентификационные системы, субъекты геномных исследований.

PROTECTION OF THE RIGHTS OF CITIZENS IN THE IMPLEMENTATION OF VOLUNTARY GENOMIC REGISTRATION

Kryukova Polina Sergeevna, student of the faculty of law of Samara national research University named after academician S. P. Korolev

The paper deals with the problems of the procedure of voluntary genomic registration. The author analyzes the current legislation and makes proposals for the introduction of cases of voluntary procedures free of charge, emphasizes the need for strict targeted use of information received from citizens.

Key words: genomic registration, identification systems, subjects of genomic research.

Научные исследования в сфере генетики продолжают развиваться и дают все больше возможностей использования их результатов за пределами медицинской отрасли. В теории неоднократно отмечалась огромное значение достижений геномных разработок для различных сфер общественной жизни[4]. Повышается их роль и в правоприменительной деятельности. Полученные генетиками результаты активно используются в целях определения родства, установления личности преступника, поиска безвестно

отсутствующих и в других случаях. Зарубежное законодательство регулирует различные модели идентификации личности в широком спектре отраслей деятельности: банковской, страховой, безопасности и т.п. При этом разработано большое количество идентификационных систем, в том числе основанных на геномной информации[2].

Российская правовая система актов, регулирующих соответствующие отношения, формируется постепенно. Отдельные нормы в самом общем виде закреплены в медицинском отраслевом законодательстве, но основным законом на данном этапе выступает Федеральный закон от 3 декабря 2008 г. № 242-ФЗ "О государственной геномной регистрации в Российской Федерации". Названный акт вводит термин «государственная геномная регистрация», под которой понимается деятельность, осуществляемая указанными в законе государственными органами и учреждениями по получению, учету, хранению, использованию, передаче и уничтожению биологического материала и обработке геномной информации

В соответствии с обозначенным законом геномная регистрация подразделяется на добровольную и обязательную.

Согласно нормативным положениям обязательной государственной геномной регистрации подлежат лица, прямо перечисленные в законе (лица, осужденные и отбывающие наказание в виде лишения свободы за совершение ХИХЖКТ особо тяжких преступлений, а также всех преступлений против половой неприкосновенности и половой свободы личности, неустановленные лица, биологический материал которых изъят в ходе производства следственных действий и неопознанные трупы). Очевидно, что в разрезе проблем борьбы с преступностью геномная регистрация населения очень актуальна и значима[1]. Добровольная государственная геномная регистрация проводится в отношении граждан Российской Федерации, иностранных граждан и лиц без гражданства, проживающих или временно пребывающих на территории Российской Федерации, на основании их письменного заявления и на платной основе. В связи с выделением в нормативном акте двух различных процедур в правоприменительной проблемных деятельности возникло вопросов, возникающих ряд относительно добровольного порядка проведения регистрации.

К числу функций правоохранительных органов относятся установление личности гражданина, неопознанных трупов, розыск пропавших лиц. В этих целях наряду с другими методами государственные службы могут использовать и федеральную базу данных геномной информации. Изначально

при создании соответствующей базы был определен круг лиц, подлежащих учету, он достаточно узок. В связи с возрастанием потребности в ее применении круг субъектов регистрации, на наш взгляд, может быть разумно Например, в настоящее время при проверке генотипов родственников без вести пропавших по базе ДНК неопознанных трупов, использование биоматериала носит разовый и бессистемный характер. На ДНК только информация неопознанных учете состоит трупов. Родственники добровольно участвуют в процедуре идентификации. Геномная информация родственников без вести пропавших или образцы сравнения без вести пропавших, полученные в ходе осмотра последнего места пребывания гражданина, сравниваются с имеющимся массивом ДНК неопознанных трупов, а в последующем возвращаются инициатору без постановки на геномный учет, так как в базе отсутствует раздел для размещения такой информации. Но при продолжении поиска полученные данные могут понадобиться вновь.

Таким образом, возникает вопрос, если генетический материал используют на добровольной основе, но на учет не ставят, тогда что понимается под добровольной регистрацией, и как данная процедура соотносится с необходимостью учета данных. В литературе на этот счет предлагается ставить полученную информацию на учет в раздел "ДНК безвестно пропавших граждан и родственников без вести пропавших". При последующем обнаружении неопознанных трупов или человеческих останков их генетические признаки будут проверяться по данном разделу. Такая организация учета позволит устанавливать личность неопознанных трупов в том случае, если они были обнаружены значительно позже, чем было сделано сообщение об их исчезновении[3]. Но в целях защиты интересов граждан, для которых такая регистрация не является обязательной, в том числе в приведенном в примере случае, следует разработать гарантии соблюдения их прав, жестко ограничив распространение полученной информации, например, посредством получением предварительного согласия на каждую проводимую с уже полученной информацией операцию, либо путем четкого закрепления в законе исчерпывающего перечня случаев ее использования.

Немаловажен и факт взимания платы за добровольную геномную регистрацию. Полагаем, следует перечислить в законе случаи безвозмездного ее проведения, конечно, в разумных пределах, учитывая сопровождающие ее значительные финансовые затраты, в частности, только в ситуациях, имеющих социальную значимость.

ЛИТЕРАТУРА:

- 1. Лукомская А.С. К вопросу о государственной геномной регистрации // Вестник ОГУ. 2012. № 3.С.92-94.
- 2. Музыченко П.Б. Актуальные проблемы теории и практики идентификации личности // Российская юстиция. 2014. № 9. С.49-52.
- 3. Надоненко О.Н. Особенности реализации федеральной программы геномной регистрации // Юридический мир. 2015. № 1.С.33-36.
- 4. Савельев А.И. Электронная коммерция в России и за рубежом: правовое регулирование. 2-е издание. М.: Статут. 2016. 640с.