|  |
| --- |
| **Directives «Don d'organe par des personnes vivantes»** **Procédure de consultation du 1er décembre 2022 au 1er mars 2023** |

Avant leur approbation définitive par la Commission Centrale d’Éthique, le Comité de direction et le Sénat de l’Académie Suisse des Sciences Médicales (ASSM), toutes les directives médico-éthiques sont soumises à une consultation publique d’une durée de trois mois. Les avis adressés au Secrétariat général de l’ASSM sont ensuite examinés et pris en compte lors de la rédaction de la version définitive.

Un rapport accessible au public avec les principaux résultats de la consultation sera publié en même temps que la version définitive des directives. Celui-ci peut contenir des indications relatives aux personnes ayant participé à la procédure de consultation (institutions, organisations ou personnes individuelles). L’ASSM ne publie pas les prises de position individuelles et ne les transmet pas à des tiers. Sur demande, il est toutefois possible de les consulter au Secrétariat général à Berne.

**Prise de position soumise par:**

|  |  |
| --- | --- |
| Institution: [ ]  | Personne privée: [ ]  |
| **Expéditeur**:Nom/société/organisation:      Abréviation de la société/de l'organisation:      Adresse:      Personne de référence:      Courriel:      Date:       |

**Veuillez retourner ce questionnaire jusqu'au 1er mars 2023 à** **ethics@samw.ch****.**

**Merci de votre soutien!**

1. **Votre avis concernant ce projet de texte:**

[ ]  approbation de principe

[ ]  opposition de principe

Commentaire:

1. **Questions additionnelles, destinées spécialement aux centres de transplantation, ou plus précisément aux professionnel.le.s qui y travaillent, concernant l’ajout d’annexes supplémentaires aux directives**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Question:**  | **Oui, commentaires** | **Non, pourquoi?** |
| **A) Approuveriez-vous l’ajout aux directives de listes de contrôle qui décriraient la procédure standard à suivre pour les étapes ou situations suivantes?** |
| Examens médicaux avant un don de foie: |       |       |
| Examens médicaux avant un don de rein: |       |       |
| Procédure lorsque ledonneur d’organe vit à l’étranger: |       |       |
| Éventuelles autres propositions: |       |       |
| **B) Au cas où ces listes devaient être élaborées, à quel point devraient-elles être contraignantes?** |
| Simples aides (recommandations) pour les centres: |       |       |
| Le but est d’uniformiser les procédures dans les différents centres. Les listes de contrôle fixent les «standards minimaux» dont il faut tenir compte lors des examens:  |       |       |
| **C) Approuveriez-vous l’ajout aux directives d’un schéma de déroulement (flowchart) pour le don de rein et pour le don de foie?** |
| Remarques générales: |       |       |

1. **Remarques sur les différents chapitres**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Chapitre**  | **Commentaires/Remarques** | **Modification proposée (texte proposé)** |

|  |
| --- |
| **Préambule** |
| Remarques générales: |       |       |
| **1. Champ d’application** |
| Remarques générales: |       |       |
| **2. Principes éthiques** |
| Remarques générales: |       |       |
| 2.1. Relation entre la donneuse et la receveuse |       |       |
| 2.2. Champ de tension entre la bienfaisance et la non-malfaisance |       |       |
| 2.3. Respect de la volonté de ladonneuse |       |       |
| 2.4. Équité et loyauté |       |       |
| **3. Cadre légal** |
| Remarques générales: |       |       |
| 3.1. Conditionsrequises pour le prélèvement (art. 12, LTx) |       |       |
| 3.2. Subsidiarité |       |       |
| 3.3. Gratuité du don et interdiction du commerce d’organes |       |       |
| **4. Aspects généraux** |
| Remarques générales: |       |       |
| 4.1. Don dirigé/don non dirigé |       |       |
| 4.2. Don d’organe croisé entre paires donneuse/receveuse incompatibles |       |       |
| 4.3. Âge |       |       |
| 4.4. Sexe |       |       |
| **5. Information du donneur et consentement éclairé** |
| Remarques générales: |       |       |
| 5.1. Informations générales |       |       |
| 5.2. Informations pertinentes pour le donneurindividuel |       |       |
| 5.3. Aspects spécifiques aux donneurs étrangers ou d’une autre culture |       |       |
| **6. Évaluation psychosociale** |
| Remarques générales: |       |       |
| 6.1. Objectif |       |       |
| 6.2. Situations spécifiques |       |        |
| 6.2.1. Donneuses qui font un don à une personnemineure |       |       |
| 6.2.2. Donneuses souffrant d’un trouble mental |       |       |
| 6.2.3. Donneuses dont une proche refuse le don |       |       |
| 6.2.4. Donneuses qui ne souhaitent pas faire un don |       |       |
| 6.2.5. Donneuses qui ne sont pas acceptées par la receveuse |       |       |
| 6.2.6. Donneuses particulièrement aptes au don pour des raisons médicales |       |       |
| 6.3. Aspects supplémentaires pour les dons non dirigés et les dons dans le cadre du programme suisse de dons croisés |       |       |
| 6.4. Adhérence de la receveuse |       |       |
| **7. Examen médical** |
| Remarques générales: |       |       |
| 7.1. Risques |       |       |
| 7.2. Aspectsgénétiques |       |       |
| 7.3. Risques après un don de rein par un donneur vivant |       |       |
| 7.3.1. Risques à court terme |       |       |
| 7.3.2. Risques à long terme |       |       |
| 7.4. Risques après un don de foie par une personne vivante |       |       |
| 7.4.1. Risques à court terme |       |       |
| 7.4.2. Risques à long terme |       |       |
| **8. Évaluation finale de l’aptitude au don** |
| Remarques générales: |       |       |
| **9. Accompagnement du donneur avant et après le don** |
| Remarques générales: |       |       |
| **10. Suivi des donneuses par le centre de suivi des donneurs vivants (SOL-DHR)** |
| Remarques générales: |       |       |
| **11. Protection des données et anonymat** |
| Remarques générales: |       |       |
| **12. Respect des normes internationales** |
| Remarques générales: |       |       |
| **13. Indemnisation et couverture d’assurance** |
| Remarques générales: |       |       |
| 13.1. Coûts de la prise en charge médicale, du suivi et des traitements postopératoires |       |       |
| 13.2. Assurance |       |       |
| 13.3. Remboursement des frais et allocations pour perte de gain |       |       |
| 13.4. Rôle du centre de transplantation |       |       |
| 13.5. Donneurs vivants résidant à l’étranger |       |       |
| 13.6. Don d’organes non dirigé |       |       |
| 13.7. Transplantation croisée |       |       |

1. **Remarques générales concernant ce projet de texte**