

## **EINAMŲJŲ METŲ UŽDUOTYS (2015 m.)**

1. Organizuoti darbo grupės, kuri turi suderinti Lietuvos Respublikos biomedicininų tyrimų etikos įstatymą su Europos Tarybos ir Europos Parlamento reglamentu (ES) Nr. 536/2014 dėl žmonėms skirtų vaistų klinikinių tyrimų, kuriuo panaikinama Direktyva 2001/20/EB (OL 2014 L 158, p. 1), darbą;
2. Išanalizuoti informaciją apie bioetikos reikalavimų pažeidimus asmens ir visuomenės sveikatos priežiūros įstaigose ir parengti bei Sveikatos apsaugos ministerijai pateikti rekomendacijas dėl sveikatos priežiūros įstaigų darbuotojų ir pacientų bendravimo gerinimo;
3. Užtikrinti atstovavimą Lietuvai tarptautinėse organizacijose bioetikos klausimais;
4. Atlikti bioetikos problemų analizę ir pateikti išvadas bei pasiūlymus dėl bioetikos klausimus reglamentuojančių įstatymų ir kitų teisės aktų projektų ar etikos kodeksų;
5. Teikti metodinę paramą ir konsultacijas sveikatos priežiūros įstaigų medicinos etikos komisijoms.