

DÉBAT PUBLIC CREIL	Thème : La médecine prédictive Sous thème : Prédire la maladie
---------------------------	---

Présents : Dr A. de Broca, Mmes Nathalie Ducarme et Valérie Avisse.

Lieu	Salle de la manufacture – Théâtre de la Faïencerie
Date	07 Juin 2018
Public et nombre	69 personnes (31 hommes, 38 femmes)
Circonstances	Débat public organisé par la municipalité de Creil
Durée	2 heures 30 – (18h- 20h30)
Méthode	BRD - Situation - Préconisations
Qui s'est exprimé	Tous les participants, par oral, de manière manuscrite ou par le biais de l'application sli.do

- Annonce de l'évènement sur le site internet de l'Espace de réflexion Éthique Régional des Hauts-de-France :

Débat public à Creil sur la médecine prédictive

Date: 22 mars 2018
 Horaire: 18:00 jusqu'à 21:00
 Emplacement: Salle de la Manufacture- Théâtre de la Faïencerie - Allée Nelson, 60100 Creil
 Bioéthique 2018 Technologies Recherche Régional National Tous publics Evénement Picardie

Il est désormais possible par le biais d'une carte génétique, d'objets connectés ou par l'exploitation des big-data* de prédire la maladie. Comment réagir à cette possibilité ?

Le 22 mars 2018, sur invitation de monsieur Jean-Claude Villemain, maire de Creil et conseiller départemental de l'Oise, l'Espace de Réflexion Éthique Régional des Hauts-de-France ira à la rencontre des citoyens lors d'un débat public sur la médecine prédictive.

Dès la naissance ou plus tard, par la détermination du génome ou l'utilisation des nouvelles technologies, il pourrait être envisagé dans un futur proche, de prédire à chacun d'entre nous, les maladies à venir.

Nous vous invitons donc à réfléchir ensemble aux bénéfices, aux risques et aux éventuelles dérives à laisser ces techniques envahir notre quotidien. En envisageant le point de vue des différents acteurs quelles préconisations feriez-vous pour permettre les bénéfices de ces techniques, diminuer les risques et empêcher les dérives déshumanisantes.

Ces préconisations formulées au cours du débat seront présentées aux élus, qui, débattront dès l'automne de cette thématique lors de la révision de la loi de Bioéthique ainsi qu'au Comité Consultatif National d'Éthique.

Afin de garantir une certaine interactivité au débat, le smartphone peut être utilisé mais il restera possible à chacun de s'exprimer de manière manuscrite ou de vive-voix !

Nous vous attendons nombreux pour penser ensemble la médecine de demain ...

Nous vous demanderons de nous aider en vous positionnant sur différents personnages impliqués par cette question à l'aide de vos smartphones pour ceux qui en ont, ou en direct pendant la séance par oral et/ou écrit.

L'entrée est libre et sans condition d'inscription

Parking, services d'accueil et de sécurité assurés

* Ensemble des données numériques produites par l'utilisation des nouvelles technologies



➤ Flyers diffusés :



**Etats généraux
de la Bioéthique**

**QUEL
MONDE
VOULONS
NOUS
POUR
DEMAIN ?**

JEUDI 7 JUN 18H - 21H30

ESPACE CULTUREL LA FAÏENCERIE - Salle de la Manufacture, Allée Nelson - Creil

RENSEIGNEMENTS ET INSCRIPTIONS
Direction coordonnatrice santé du CCAS
03 44 82 70 30 - service.coordonnateursante@maire-creil.fr

Espace de réflexion éthique des Hauts-de-France - @ERER_Hdf

Gratuit

LA MAIRIE DE CREIL

**Etats généraux
de la bioéthique**

Dans le cadre de la révision de la loi bioéthique, le centre communal d'action sociale de Creil, en partenariat avec le comité éthique régional, vous propose un **débat citoyen sur le thème de la médecine prédictive** : « Accepteriez-vous demain que l'on puisse à votre insu, par le biais de votre carte génétique vous prédire une maladie ? »

Programme :

- 18h00 - 18h15 Accueil des participants
- 18h15 - 18h30 Ouverture du débat : Jean-Claude VILLEMAIN et Dr DEBROCA
- 18h30 - 18h45 Explications de la technique - Téléchargement de l'application ill.do (récupération des adresses mail des participants)
- 18h45 - 19h10 Explications sur le sujet (Powerpoint Mr de Broca)
- 19h10 - 20h25 Méthodologie BRD (3 personnages)
- 20h25 - 20h45 Relecture des verbatim
- 20h45 - 21h15 Préconisations
- 21h15 - 21h30 Mot de la fin et remerciements.

Espace de réflexion éthique des Hauts-de-France - @ERER_Hdf

flyer prédiffusé en bioéthique

BIOÉTHIQUE - ÉTATS GÉNÉRAUX 2018

**QUEL
MONDE
VOULONS
NOUS
POUR
DEMAIN ?**

Débat public

« La médecine prédictive »

Accepteriez-vous demain que l'on puisse à votre insu, par le biais de votre carte génétique vous prédire une maladie ?

Jean-Claude VILLEMAIN
Maire de Creil
Conseiller départemental de l'Oise

Dr Alain de BROCA
Directeur de l'Espace de Réflexion Éthique
Régional des Hauts-de-France




ont le plaisir de vous convier au débat public sur

«La médecine prédictive»

Jeudi 7 juin 2018 - de 18h00 à 21h30

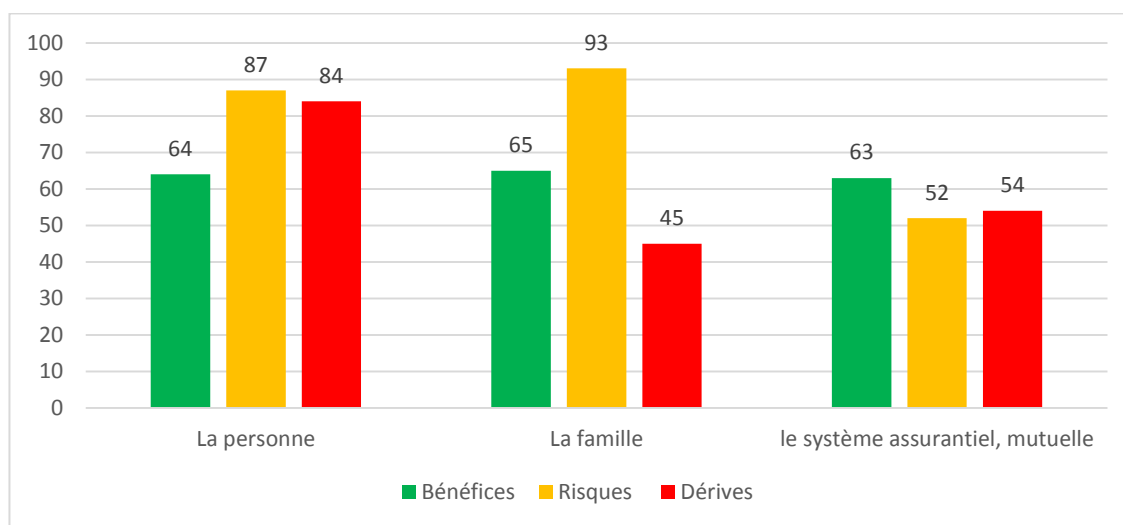
Au Théâtre de la Faïencerie - Salle de la Manufacture - Allée Nelson - Creil

Plus d'informations : www.ethique-npdc.fr/agenda_bioethique2018_hauts_de_france/


 @EthiqueHautsDeFrance
  @ERER_Hdf
 

Question	Quels bénéfices (avantages), quels risques (peurs, problèmes), quelles dérives peut-on évoquer :
Question posée	La réalisation d'une carte génétique permet d'identifier les risques de maladies à venir.
Personnages impliqués	La personne ; La famille ; Industriel biomédical, GAFAs : système industriel. Médecin – soignant – Société - Système assurantiel et mutuelles
Personnages discutés	La personne (P) – La Famille (F) – Le système assurantiel et mutuelles (AM)

Nombre de verbatim	Total	Personnage P	Personnage F	Personnage AM
Bénéfices	192	64	65	63
Risques	232	87	93	52
Dérives	183	84	45	54
TOTAL	607	235	203	169



Préconisations

8 aspects principaux ont été identifiés, les préconisations suivantes ont pu être formalisées :

➤ 1 - Éviter toute discrimination/ sélection sociale (emploi) ou familiale :

- ➔ Que la carte soit confidentielle.
 - ➔ Que son usage soit interdit et sanctionné sévèrement aux entreprises, mutuelles, employeurs.
 - ➔ Que sa diffusion seulement autorisée dans la sphère médicale nécessite l'accord express de la personne.
 - ➔ Laisser à chaque individu le libre choix de faire établir une carte ou non.
 - ➔ Préserver la confidentialité des données à l'intéressé et au corps médical
 - ➔ Interdire l'utilisation de la carte génétique par les employeurs pour éviter la discrimination à l'embauche et aux évolutions professionnelles
 - ➔ Réglementer l'utilisation de la carte génétique lors des grossesses
- En conclusion que l'évolution de la science préserve la liberté de chacun.

➤ 2 – Empêcher toute modification de la carte génétique, éviter l'eugénisme :

- ➔ Limiter (voire interdire) l'établissement de la carte génétique en anténatal pour préserver la liberté devant les pressions à avorter (pour les familles) la liberté des médecins devant la peur des attaques des avocats)
- ➔ Besoin d'un vrai dialogue pour être éclairé sur les risques : établir une carte, pour quoi faire ?
- ➔ Carte non obligatoire
- ➔ Confidentialité des données de la carte

- En anténatal limiter à des cas de risque génétique le fait de cartographier avec avis médical (éviter sélection)
- Isoler le gène responsable et non de supprimer l'embryon
 - **3 – Encadrer la sécurisation des données, éviter la marchandisation de ces dernières :**
- Obligation de destruction des données une fois transmises par le laboratoire ayant réalisé la carte génétique
- Autorisation d'accès : la personne, médecin, assurance (seulement anonyme)
- Gestion par une autorité indépendante, pas nécessairement médicale.
- Séparation des données et de l'identité.
- Anonymat pour les statistiques
- Gratuité quel que soit le statut du demandeur
- Crypter les données
- Stocker dans un espace numérique subdivisé en espaces individuels accessibles avec des clefs multiples (implant, biométrie, code ...)
- **4 – Limiter les influences : choix du conjoint, sélection des enfants :**
- Ne pas généraliser le décodage de la carte génétique, juste appel en cas de risque avec une supervision par une commission et une prise en charge sécurité sociale uniquement dans ces cas
- **5 – Encadrer la généralisation, l'obligation de réaliser la carte génétique :**
- Pas d'obligation pas systématique
- Consentement écrit obligatoire des personnes après une information précise
- Uniquement sur prescription médicale pour les pathologies particulières en rapport avec la génétique et dans ce cas pris en charge par la sécu
- Carte strictement personnelle non divulguée aux assurances, employeurs
- Secret médical +++
- Interdiction aux assurances et employeurs de demander cette carte
- **6 – Échapper ou être exclu du système assurantiel et des mutuelles :**
- Repenser complètement le système assurances (états généraux)
- La CMU prend en charge les personnes exclues momentanément des assurances
- Mettre en place des mesures incitatives et coercitives et pour l'accès à l'assurance pour tous
- Mesures incitatives : charte de bonnes pratiques avec un classement national disponible sur Ameli
- Primes données aux assurances qui acceptent d'assurer des personnes à risque
- Pénalités pour les assurances qui refusent d'assurer des personnes à risque
- Mesures coercitives :
- Amende lors d'un arrêt de contrat d'assurance non motivé
- Pour quelqu'un qui ne sait pas ou ne veut pas dévoiler son génome, un tarif spécifique non abusif
- **7 – Limiter les directives, les injonctions qui pourraient nous dicter notre mode de vie**
- Garantir absolument le fait que la carte du génome soit considérée comme partie intégrante du secret médical, inviolable, incommunicable pour ne pas permettre à des agents extérieurs d'imposer des comportements.
- **8 – Éviter le choix des assurés (bénéfice pour les assurances mais dérive pour la personne) :**
- Faire figurer dans la loi que l'assureur ne doit pas avoir accès à la carte génétique par quelque moyen (y compris par un questionnaire)
- L'assurance maladie continue à prendre en charge tous les risques.

Verbatim

Bénéfices :

P1 : La personne

- Soigner la maladie
- Prévenir
- Soins appropriés le plus tôt possible
- Anticiper pour prévenir une maladie
- Permettre d'adapter un suivi médical
- Attitude préventive
- Savoir que l'on est malade
- Savoir si je peux contacter la maladie des membres de ma famille (maladie grave seulement)
- Prévenir la maladie pour la maîtriser
- Le soin
- Accompagner au plus tôt
- Pouvoir adapter sa vie en fonction de sa maladie
- Connaître les maladies qui potentiellement devraient se développer chez le patient et être transmises aux enfants
- Surveiller un réel développement des maladies
- Connaître les maladies héréditaires
- Adapter les soins dans le temps (seniors)
- Soin préventif
- Prévenir
- Anticiper
- Protéger
- Meilleure prise en charge
- Traitement adapté
- Prévoir
- Prévenir au plan héréditaire
- Prévoir les conséquences pour les préparer
- Préparer les proches
- Accompagnement
- se soigner préventivement
- Connaissance pour anticiper les problèmes des enfants
- Prévenir une maladie
- Se soigner préventivement
- Identifier les risques
- Se préparer à mourir
- Préventif médicalement par rapport à notre descendance
- Vivre mieux, faire des choix dans notre vie
- Préparer notre avenir
- S'il existe un traitement préventif pouvoir le mettre en route
- Prendre soin de l'autre
- Éviter toute mauvaise surprise
- Être plus efficace dans le soin
- Anticiper une pathologie pour minimiser les effets secondaires de traitement tardif
- Profiter de la vie et des siens si...
- Les risques des soins
- Se préparer à mourir
- Pouvoir adapter avant l'apparition de problèmes
- Accompagner au plus tôt
- Un accompagnement plus approfondi
- Soigner le terrain sans recourir à la médecine classique
- Adopter une attitude en prévention
- Permettre d'adapter un suivi médical et de prévenir les risques
- Aider les chercheurs à trouver des remèdes
- Prévenir les proches, préparer l'avenir
- Connaissance pour anticiper les problèmes des enfants
- Meilleure prise en charge .prévention des maladies .
- Connaître la maladie pour prévenir
- Pouvoir prévenir une maladie avec une hygiène de vie adaptée
- Identifier des risques
- Anticiper ce qui peut m'arriver et prévoir comment protéger mes proches.
- Rassurer le patient sur une maladie héréditaire
- Se soigner préventivement
- Anticiper un traitement pour une maladie prévisible
- Connaître la maladie éventuelle et la traiter
- Afin de mieux se connaître
- Pour les bons conseils pour ne pas dériver

P2 : La famille, les proches

- Carpe diem
- Prendre mieux conscience qu'il faut profiter de chaque instant disponible
- Se préparer et redevenir accompagnateur pour l'autre
- Prévoir et corrigé les maladies génétiques
- Resserrer des liens familiaux
- Profiter au plus de lui
- Savoir si d'autres membres de la famille risquent d'avoir la même déficience génétique
- Faire les bons choix de vie
- Observe le déroulement pour mieux comprendre
- Meilleur accompagnement
- Nommer une maladie ou une déficience, y faire face
- Rassurer les parents sur le développement d'une éventuelle maladie génétique
- Soutenir
- Pour un enfant, anticiper d'éventuelles pathologies pour pouvoir les éviter.
- Prévoir sa succession
- Meilleure compréhension du problème
- L'aider à orienter sa vie en fonction de sa longévité prévue
- Être en accord avec l'autre, empathique
- Recherche des meilleurs traitements
- Parfois la prévention des risques passe par une hygiène de vie très dépendante de l'environnement familial.
- Veiller et être dans la bienveillance avec lui
- Accompagner la personne malade ou atteinte
- Meilleur accompagnement et soutien
- Un homme averti en vaut 2
- Savoir si enfant à naître porte les gènes maladie grave
- Savoir
- Un meilleur accompagnement
- Accueillir le malade et comprendre ses contraintes
- Adapter les conditions de vie du "malade"
- Mieux entourer
- Mieux se préparer à l'accueil
- Mieux se renseigner
- Anticiper pour améliorer les conditions de vie
- S'organiser en vue de l'accompagnement
- Accompagner
- Soutenir
- Pouvoir prévenir les maladies
- Aucun, ça ne les concerne pas
- Intéressant de connaître la maladie détectée
- Accompagner le malade
- Meilleure connaissance de la maladie
- Accompagner
- Se préparer à une échéance éventuelle
- Un meilleur accompagnement de la personne malade
- Soutenir la personne
- L'aider à accepter sa maladie
- Empathie
- Mieux accompagner, le soutenir
- Savoir pour ménager la personne
- Mieux appréhender le futur
- Recherche des meilleurs traitements
- Resserrer les liens familiaux
- Accompagnement, soutien
- Avertir la descendance ou les fratries
- Plus d'efficacité dans les soins
- Avoir connaissance des progrès, des traitements
- Anticiper le choix de son métier en fonction de la maladie
- Mieux soutenir
- Anticiper les soins
- Adapter le mode de vie à la déficience génétique
- Se préparer à accompagner
- Mieux échanger avec la personne malade sur sa maladie
- Profiter pleinement de la vie
- L'aider, comprendre ce qu'il vit
- Permettre à la recherche d'avancer

P3 : Le système assurantiel, mutuelles

- Assurance maladie : orienter la politique de santé publique aux cartes de la population
- Prévoir le budget de l'assurance maladie
- Adapter les tarifs pour les prêts
- Encourager des recherches plus poussées sur les risques prévisibles (ayant accès à un grand nombre de cartes)
- Mettre des actions en place pour mieux vous protéger
- Rembourser par exemple un abonnement sportif si problématique cardio vasculaire
- Cibler les problèmes de santé selon des régions
- Faire des contrats avec priorité, cibler le contrat sur des remboursements adaptés à chacun
- Transférer les données de la filiale assurance à la filiale banque pour limiter les risques liés aux crédits
- Ne plus avoir la même sécurité sociale pour tous
- Faire des actions de prévention
- Pourrait faire de la prévention à la santé
- Faire des campagnes de prévention
- Cibler les recherches
- Moduler les conditions tarifaires et proposition de remboursement en fonction de la carte
- Se spécialiser dans les bonnes cartes pour se placer sur le marché du low-cost
- Proposer des produits annexes ciblés.
- Faire des accompagnements personnalisés
- Refuser d'assurer quelqu'un qui coûteraient plus chers
- Augmentation des cotisations donc enrichissement
- Adapter la cotisation à la carte génétique
- Augmenter les prix en fonction des résultats
- Connaître si il va beaucoup dépense ou pas
- Augmentation du nombre d'assurés
- Monter les cotisations, donc les bénéfiques
- Proposer les meilleurs tarifs en fonction du risque
- Faire une tarification différenciée selon le risque.
- Proposer des offres de santé adaptées à la carte génétique de l'assuré
- Adapter les cotisations en fonction des risques
- Connaître les soins futurs du patient
- Prévoir les dépenses et repérer le bon du mauvais client
- Prévoir les coûts et adapter les cotisations à tous
- Ne choisir que ceux qui ont une bonne carte génétique
- Sélectionner les assurés
- Possibilité de mieux faire leur budget
- Choisir ses assurés
- Faire des statistiques pour faire des recherches
- Nouveaux contrats d'assurance
- Sélection des assurés, ne choisir que celui qui est rentable
- Caisse primaire d'assurance, mutuelle prennent des cotisations par rapport au risque
- Se faire de l'argent, Augmenter les cotisations pour les personnes à risque
- Réduire les risques en sélectionnant les assurés
- Prévoir les soirs à rembourser
- Prévoir la recherche
- Faire de la prévention
- Sélectionner les assurés, avoir des différences de prix
- Tarifs élaborés selon les risques
- Vendre des produits liés aux risques
- Sensibiliser sur l'hygiène de vie à mener pour éviter la maladie
- Spécialisation pour certaines maladies
- choix des assurés
- Assurance en fonction de la carte génétique
- Sélectionner les assurés
- Adapter les cotisations au risque
- En ciblant, faire de la prévention afin de diminuer les risques
- Une prise en charge inégale en fonction des régions, des populations
- Sélectionner les assurés
- Prévoir des budgets
- Meilleure organisation pour indemniser
- Sélectionner les assurés
- Adapter les cotisations en fonction de la carte
- Faire de la prévention
- Orienter au bon spécialiste

Risques :

P1 : La personne

- Tout connaître à l'avance
- Aucune inconnue
- Créer des peurs
- Sélection génétique
- Chercher à connaître la carte génétique pour des raisons malveillantes
- Vivre avec une maladie incurable
- Sélectionner les personnes (travail)
- Être ou ne pas être accepté par les assurances
- Les risques d'erreur, il y a des maladies qui ne peuvent pas être détectées
- Fuites qui servent à d'autres fins
- Se laisser aller devant un déterminisme qu'il n'en est pas
- Être ressenti comme « Condamné »
- Être réduit à des critères techniques
- Ne pas donner la liberté de faire travailler son psychisme (résilience)
- La peur de savoir
- Et si ce n'était pas vrai ? Pas fiable ?
- Utilisation des données
- Ne pas profiter de la vie (angoisse)
- Aller trop loin dans la recherche des risques
- Fiabilité impossible
- Hypochondrie
- Développer la maladie alors qu'elle ne l'aurait pas été si aucune analyse n'avait été faite
- Eugénisme 2.0 un siècle plus tard
- Développement de maladies liées au stress
- Dépenses sécu inutiles
- Peur à l'avance d'une maladie grave
- Pas toujours bon de savoir ce que l'on a : angoisse, stress, effet traumatique, bouleversement de la vie
- Piratage
- Savoir qu'on est malade et changer son mode de vie
- Stresser et déclencher d'autres pathologies surtout chez un sujet angoissé
- Ne plus profiter de la vie
- Anxiogène
- Annonce d'une probabilité mais si cela se trouve, je ne vais pas développer la maladie
- Eugénisme
- Dépression, suicide
- Devenir des objets et non des individus
- Amener du stress
- Information divulguée aux assurances, aux banques
- Vouloir tout maîtriser
- Fiabilité
- Vivre avec une épée de Damoclès au-dessus de soi
- Pour la descendance empêcher des vies futures
- Vivre, c'est aussi prendre le risque de l'inconnu et accepter sa fragilité
- Se faire peur inutilement et se créer une vraie maladie
- Le risque d'être considéré par les autres comme quelqu'un en sursis et d'être jugé en fonction de son capital génétique
- Désintéressé d'une vie sans risque
- Prise de décision par d'autres médecin ou politique ou autre
- En arriver à penser que l'on peut tout connaître de la nature, que tout est à notre portée, que l'on maîtrise tout.
- Ne plus savoir accepter sa destinée
- Abandonner son enfant qui aurait une maladie génétique
- Le risque de revente des informations
- Le risque (d'une maladie à venir) ne signifie pas qu'on sera forcément malade
- Là peur d'être affecté psychologiquement et faire de mauvais pas
- Peur de se retrouver dans un engrenage sans fin
- Penser à la vie sous l'angle des risques de la peur et des risques plutôt que de la joie et des opportunités
- Créer une fracture ou une tension dans un contexte familial
- Ne plus avoir le sentiment de maîtrise de sa vie
- Créer des peurs
- Utiliser ces informations contre moi
- Devenir des objets et non plus des sujets
- Mentir aux autres sur la pathologie
- Prévision à la date du résultat, mais une certitude, une réalité ensuite?
- Être malheureux et vouloir mettre fin à ses jours

- Que les conséquences annoncées en terme médical soient erronées et que cela m'enferme dans un diagnostic faux
- Le risque que cela entraîne une exclusion de la société
- Vivre, c'est accepter l'imprévu. Vouloir tout maîtriser empêche la vie de circuler
- Vouloir aller toujours plus loin pour contrôler, maîtriser sa vie
- Ne plus pouvoir se marier
- Que les résultats vous empêchent de vivre normalement
- Desinvestir une relation de risque de souffrir
- Dilapider ses biens
- Ne pas laisser de place à la nature de s'exprimer
- Dépression suite à l'annonce d'une maladie incurable
- De vivre dans les angoisses si il ne y a pas de traitement envisageable
- Vouloir tout maîtriser. Ne plus accepter l'imprévu
- Empêcher de vivre
- Découvrir une maladie grave ou une prédisposition contre laquelle on ne peut rien.
- Générer la peur
- Identifier une pathologie autre que celle cherchée initialement
- Découragement
- Vivre avec la peur des risques plutôt que de prendre le temps de vivre
- Une mauvaise information de la technique
- Peur de l'annonce d'une maladie grave
- Stresser au maximum et se décourager, perdre en combativité face à la maladie
- Réduire la personne, sa dignité à sa carte génétique !
- Qu'on utilise des infos à mes dépens

P2 : La famille, les proches

- Ne pas pouvoir souscrire à une assurance vie
- Accuser son conjoint qui est responsable de la mauvaise carte génétique de ses enfants
- Créer des jalousies et rancœurs chez les proches entre aidants et les autres
- Qu'il y ait concurrence entre les enfants à cause des avantages ou inconvénients des cartes des uns et des autres
- Risque d'une médecine à deux vitesses pour les patients en fin de vie
- En vouloir à la vie. Ne plus croire en...
- En vouloir selon résultats au médecin prescripteur
- Se refermer sur sa famille au risque de l'étouffer
- Être manipuler
- Ne pas l'aimer pour ce qu'il est mais pour son état de santé, bon ou mauvais
- Si sa vie est tellement menacée, à quoi bon continuer à se battre pour lui
- Vivre dans l'angoisse pour celui qui serait atteint Le surprotéger
- Se démoraliser ne plus avoir envie de recevoir ses amis
- Décider à la place de l'autre
- Risque de harcèlement commercial comme cible
- Surprotéger
- Baisser les bras fautes d'accompagnement
- Angoisses familiales
- Être radié part sa mutuelle de santé
- Tenir pour certain ce qui peut n'être qu'une probabilité et renoncer à des projets qui donnent du sens à la vie.
- Desinvestir la personne
- Être son infirmière et plus sa femme
- Ne plus prendre aucun risque et donc de vivre dans une bulle
- Qu'on enferme la personne dans une prédiction au dépend des relations familiales
- Voir en permanence l'autre comme un malade plutôt que comme un être humain
- Créer une situation d'isolement par peur de l'avenir
- Mettre la famille en danger
- Se ruiner
- Déshériter !
- Trop dans l'accompagnement
- Ne plus envisager de projet
- Vivre dans une angoisse perpétuelle
- En cas de maladie révélée, rompre avec une personne
- Se quitter
- Vouloir mettre fin à la vie du malade
- Vivre dans l'inquiétude

- Rejet de la société
- Surprotéger le parent et l'empêcher de vivre
- Ne regarder la personne uniquement comme un malade en puissance
- Changer le regard que l'on pourrait avoir sur l'autre
- Sentiment d'injustice
- Surprotéger ou au contraire ne pas assumer
- Ne plus faire de projet
- Angoisse perpétuelle
- Que celui qui est malade se mette des limites inutilement
- Ne plus croire en la vie (dépression, suicide)
- Vaine recherche de la perfection
- Prédire une maladie ne veut pas dire qu'elle va se développer
- Ne plus s'occuper de l'Affect
- Vivre angoissé,
- Envie de supprimer ou de vouloir la mort ou vouloir quitter tout ce qui est (était) affect et qui nous rapprochait de l'autre
- Vouloir mettre fin à la vie du malade
- Vivre dans l'inquiétude
- Être radié par sa mutuelle
- Erreurs faites sur les tests
- Se sentir dépassée et ne plus faire face au problème car minée du fait de tout savoir
- Montrer un visage angoissé au lieu d'avoir un visage plus serein
- Dépression
- En vouloir à l'autre
- Être son infirmier et plus son conjoint
- Ne plus faire de projet
- Décider à la place de l'autre
- Rejeter la personne
- Ne plus l'accepter
- Déchirement dans le couple
- Surprotéger la personne et ne plus voir que la maladie
- Créer un climat de tension
- Surprotéger, étouffer le patient
- Changer d'attitude alors qu'il préférerait vivre normalement
- Angoisse familiale
- S'éloigner du malade, le repousser
- Ne pas avoir le droit à un prêt à la banque
- Sollicitude exacerbée
- Inquiétudes infondées
- Stress et développement de maladies liées
- Se mêler de ce qui ne la regarde pas
- Crier « au loup »
- Se croire concerné par rapport au risque héréditaire
- Ne vivre qu'avec les risques
- Être écarté de la société
- Être manipulé
- Ne plus faire de projets
- Enfermer l'autre dans sa maladie
- Peur face au poids d'un proche malade
- Vouloir mettre fin à la vie du malade (pour le soulager)
- Ne plus se battre puisque c'est écrit
- Être tenté de tuer (IVG, euthanasie)
- Ne plus être dans la spontanéité de la relation
- Être soumis à des lois mondialistes inhumains
- Psychose, peur
- Surenchère de laboratoires
- Changement de comportement vis-à-vis de la personne
- Rejet, indifférence

P3 : Le système assurantiel, mutuelles

- Être à la merci des laboratoires pharmaceutiques
- L'assureur peut ne pas rembourser les soins à risque
- Subir des pressions par exemple des pouvoirs publics
- Refus de prendre en charge le remboursement d'un soin car estimé inapproprié
- Être plus cher que le concurrent
- Calculer les fréquences de maladies à venir, et ne pas investir sur la prévention des maladies moins fréquentes
- Perdre des clients
- Être juge par la population en fonction de sa politique
- Tout parier sur la recherche dans une maladie et se tromper de cible
- Ne pas vous assurer

- Que les conséquences prévues par la médecine soient erronées
- Ne pas anticiper le risque, mauvais assureur lol
- Aucun
- Partager les données de ses assurés avec ???
- De vous radier
- Se faire voler les données
- Je n'en vois pas
- Obligation carte pour être assuré donc plus de libre choix
- Refuser un client
- Sélection des adhérents
- Une liste noire des assurés
- Aucun
- Des assurances individuelles
- Fin de la solidarité de la sécurité sociale
- Vol de données
- Que les plus pauvres soient laissés de côté
- Réservé à ceux qui peuvent payer
- Ne pas vouloir assurer car trop de risque
- Refus de prêts
- Être mis au ban de la société
- Création d'assurance à bas couts qui offrirait des assurances insuffisantes
- Ne pas assurer les plus graves
- Favoriser les bonnes cartes et pénaliser ceux dont la carte est moins bonne
- Augmenter une prise en charge pour une pathologie non avérée
- Augmenter les dépenses pour des maladies hypothétiques
- Faire payer très cher les assurés à risque
- Obliger les clients à fournir des données pour souscrire un contrat
- Refuser de rembourser les soins de maladie non prévue
- Remboursement moindre pour les maladies prévues
- Vol des données, commerce
- Refuser d'assurer certaines personnes
- Subir les demandes des politiques
- Choix des malades
- Choix de remboursement des médicaments
- Refus d'assurer les personnes à risque
- Vouloir frauder, commerce illicite des bonnes cartes
- Sélection
- Ne pas donner les mêmes droits
- Être catégorisé
- Être objetisé
- Ne pas laisser d'espace d'expression
- Générer une société fragile, Peureuse, face à l'avenir

Dérives :

P1 : La personne

- Angoisses au sein de la famille
- Ne plus laisser de place à l'imprévu, à l'inconnu
- C est refuser et nier notre condition humaine (fragile et mortelle)
- Avoir le contrôle absolu de l'existence humaine
- Que la société me demande de changer un organe potentiellement déficient
- M'éliminer si je suis jugé improductif par la société
- Que pour accéder à un emploi on nous demande notre carte pour éviter les pertes de profit de l'entreprise
- Vouloir faire des traitements et thérapies par convenance personnelle, pour tenter d'atteindre un idéal.
- Basculer vers un transhumanisme
- Conditionner un prêt à mon état génétique
- Si la maladie qu'on prévoit chez moi nécessite des traitements lourds, que la société me demande d'en assumer seul les frais
- Banquier avec prêts
- On me demandera ma carte pour obtenir un emploi
- Fonctionnement général de la société. Tout prévoir dès la naissance
- Choisir un partenaire en fonction de ses gènes, moins de diversités à l'avenir
- Post humanité
- Une sécurité sociale à multi vitesses
- Modifier l'être humain pour en faire un être parfait
- Faire des enfants génétiquement modifiés
- Curiosité exacerbée

- Avoir des cotisations santé qui sont liées à mes futurs frais de soin
- Si mon enfant à naître n a pas une bonne carte, il n y a qu à le supprimer
- Assurance plus chère ou refus en fonction de son capital génétique
- Vibre dans le futur sans profiter du présent
- Les assurances les employeurs pourraient exiger d'avoir ces données
- Je ne serai plus assuré ni embauché si mon capital génétique est jugé mauvais
- Ne pas avoir droit au soin car on n'aurait pas fait le test
- Si mon génome n est pas parfait, je voudrais le modifier
- L'eugenisme
- La marchandisation des données me concernant
- Obliger tout le monde de la faire
- Vouloir en savoir toujours plus
- Les mises à jour peuvent permettre au généticien de modifier la carte
- Dérive financière
- Choix sélectif par rapport à des critères
- Vouloir la perfection
- De plus être des humains
- Obligation de faire les tests à tout le monde
- Sélection de l'enfant
- Vouloir des enfants parfaits
- Attention aux assurances-vie
- Tout prévoir dans la société
- Se sentir obligé de le faire
- Eugénisme
- Obsession de sa santé
- Proposition d'assurance
- Fantasme d'améliorer le corps humain
- Cataloguer
- Obliger tout le monde à le faire
- Eugénisme
- Être catalogué par la société, être mis à l'écart
- Sélection possible suivant ses moyens financiers
- Transhumanisme
- Utiliser les données à mauvais escient
- Sélection des êtres humains (sélectionner les meilleurs pour les guerres)
- Perte de la liberté individuelle par rapport à sa santé
- Application systématique aux animaux
- Eugénisme (Gattaca non merci)
- Revente des données
- Obligation de fournir les informations pour certains emplois, mariage...
- Chercher des maladies autres que physiques et interner/ emprisonner
- Faire des profits d'une technologie qu'on ne maîtrisera jamais
- Obligation
- Entraîner des sélections
- Risque des dépenses supplémentaires
- Vouloir en savoir plus
- Vouloir tout maîtriser
- Ne plus accepter le réel
- Rentrer dans un engrenage
- Voir la vie par rapport à la carte
- Ne plus être libre de sa destinée
- Dictature de la pensée
- Eugénisme
- Nouvelles lois sélectives
- Que d'autres personnes le demandent pour moi (sans mon accord)
- Obliger tout le monde à le faire
- Vouloir la perfection
- Sélectionner les gens avec des bonnes cartes génétiques
- Modifications génétiques
- Chercher à connaître la carte génétique (emploi, assurance)
- Eugénisme
- Modifier le génome
- Cotisation santé liée au génome
- Suppression de l'enfant qui risque d'être malade

P2 : La famille, les proches

- Pour un enfant né par dons de gamètes rechercher parents biologiques ou prouver paternité
- Ne plus recevoir l'autre comme un cadeau imprévu
- Choisir son conjoint en fonction de son code génétique pour l'héritage
- Recherche du "fautif" si un enfant porte une maladie génétique ou une prédisposition à certaines maladies

- Demande de falsifier les données pour en éviter les conséquences
- Aller au bout de ses recherches sans s'inquiéter des risques potentiels
- Faire du chantage à l'espérance de vie.
- Désinvestir la relation
- Prise de pouvoir de ceux qui ont la meilleure carte
- Choisir son conjoint en fonction de sa carte génétique... comme de sa carte bancaire...
- Commerce pour la reproduction d'un porteur d'une bonne carte génétique
- Remonter l'arbre généalogique
- Emprise des pouvoirs publics sur la vie privée
- Conditionner mon amour (mariage) à la connaissance de ta carte génétique
- Pression familiale pour établir la carte de qq'un
- Pousser à l'euthanasie si les risques sont trop grands (fuite devant la souffrance)
- Partir, laisser tomber...
- Désinvestir la relation
- Diffusion des données sur les réseaux sociaux
- Renoncer à avoir un enfant
- Diffusion des données
- Laisser à d'autres la destinée d'un proche sans communes valeurs humaines
- Faire pression
- Diffusion des données
- Re gattaca : chercher des relations génétiquement compatibles
- Chantage de révéler les données du patient
- Découverte que le père n'est pas le père naturel
- Sélection
- Plus aucun hasard
- Apprendre que ce ne sont pas nos parents
- Diffusion des données à des organismes officiels ou assurances
- Demander au conjoint sa carte génétique avant de faire un enfant
- Diffuser l'information sur les réseaux sociaux
- Désinvestir la relation
- Fuite devant la souffrance
- Utiliser le patient afin de faire des recherches scientifiques non « nommées »
- Sélectionner ce type de patient pour faire durer sur la maladie et faire payer des frais d'hospitalisation
- Le choix dans toutes les relations familiales
- Développer ses cartes génétiques, faire connaître et la société jugera
- Créer des êtres dominants (nazisme)
- Diffusion des données
- Exploitation des données à des fins négatives ou malveillantes
- Ne plus accepter l'imperfection
- Maîtriser la vie, ne plus en faire un don
- Générer des pressions et rendre la vie de l'autre insupportable

P3 : Le système assurantiel, mutuelles

- Être uniquement dans les statistiques et non dans l'humain
- Entrer dans une logique de plus en plus statistique (en ne considérant plus les situations rares, les situations singulières)
- Influence eugéniste des assureurs sur la société
- Les assurances ne proposeront plus des assurances vie aux personnes
- Ne plus avoir accès aux soins
- Créer une société de "classes génétiques" : ceux qui auront droit au remboursement et les autres.
- Partager une liste noire entre toutes les assurances
- Ne plus avoir accès aux soins
- C'est la généralisation des risques et leur côté systématique.
- Mettre un délai de rétractation de l'assurance
- Entrer toujours plus loin dans une logique statistique (au risque d'oublier les situations très singulières et parfois très rare)
- Exclure les personnes à risque
- Modifier les cotisations à la carte
- Imposer des habitudes de vie en échange de remboursement
- Refuser d'assurer quelqu'un qui n'a pas sa carte
- Les personnes ne s'assurèrent plus
- Sélection des soins pris en charge
- Voir davantage l'aspect économique avec une sélection des assurés à faible risques et être moins dans l'humain
- Que des gens soient fichés sur une "liste noire"
- Connaître la famille qu'il assure
- Faire une liste noire des assurés

- Choisir ses assurés
 - Que les bénéficiaires escomptés par ces techniques minimisent l'importance des 'accidents de la vie'
 - Exclure des assurés
 - Tout prévoir
 - Contrôler la vie privée des clients (à outrance)
 - Désassurer certains
 - Créer de nouvelles politiques lourdes à modifier ou pas adapter
 - Plus personne n'est égal devant l'assurance
 - Créer des cartes génétiques qui seraient idéales pour les assureurs
 - Ne plus assurer les personnes à risque
 - Utilisation des données
 - Ne pas assurer
 - Obligation de soins poussés (test de nouveaux médicaments)
 - Trop de contrôle
 - Liste rouge
 - Inégalités de prise en charge avec des inégalités sociales face à la santé
- Refuser une adhésion sans problème de santé réel déclaré
 - Normaliser les cartes génétiques
 - Obliger tout le monde à en avoir une pour être assuré
 - Personnaliser les cotisations
 - Pas de solidarité
 - Exiger la carte génétique
 - Mettre à l'écart une partie de la population
 - Assurance à deux vitesses
 - Choisir ou exclure ses assurés
 - Utiliser la connaissance des cartes génétiques pour pénaliser les moins bonnes
 - Assurance à deux vitesses
 - Pouvoir démesurer des assurances sur la vie des familles
 - Refus de rembourser certains traitements trop chers
 - Refuser certains malades
 - Que la carte génétique soit obligatoire
 - Ne plus accepter les handicapés
 - Rêve de l'homme parfait, sans défaut