

مسائل اخلاقی در همانندسازی و پژوهش‌های سلول‌های بنیادی

باقر لاریجانی^{*}، فرزانه زاهدی^۱

چکیده

مقدمه: سلول‌های بنیادی رویان انسانی به علت توان بالای تمایز و تولید انواع سلول‌های بدن، امیدهای زیادی را در درمان بسیاری از بیماری‌های صعب‌العلاج ایجاد نموده‌اند. درکشور ما نیز طی سال‌های اخیر فعالیت‌های انجام شده، موفقیت‌هایی را در ایجاد سلول‌های بنیادی در پی داشته است اما فرآوری و استفاده از این فناوری با مباحث اخلاقی و قانونی وسیعی درجهان همراه بوده است. همانندسازی، که با این دانش ارتباط بسیار تنگاتنگی دارد، توجهات اندیشمندان، رهبران مذهبی، اخلاقیون و سایر اقشار در جوامع مختلف را جلب نموده و با اختلاف نظرات و کشمکش‌های فراوانی همراه گردیده است. زیرا گذاردهشدن شأن و کرامت انسانی، باروری و سقط جنین، صرفاً جهت تهیه سلول‌های مورد نیاز، نگرانی از تلاش برای تولید مشابه انسانی، و بیم از سودجویی‌های مادی؛ از جمله مسائل اخلاقی مطرح می‌باشند. لذا جهت پیشگیری از عوارض احتمالی، لزوم توجه دقیق و فوری به پیامدهای اخلاقی این فناوری و تدوین راهکارها و قوانین مورد نیاز وجود دارد. در این خصوص سازمان‌های جهانی تلاش‌های گسترده‌ای را آغاز نموده‌اند و سازمان ملل متحد، یونسکو و سازمان جهانی بهداشت در صدد تدوین کنوانسیون یا بیانیه‌هایی می‌باشند. کشورهای مختلف نیز قوانینی را در این مورد وضع نموده‌اند.

روشها: برای تدوین مقاله حاضر، عمدها در Pubmed و Ovid با سرواژه‌هایی چون cloning، stem cell، ethics و غیره جستجو نموده‌ایم. بیشتر مقالات جستجو شده مربوط به ده سال اخیر بوده‌اند.

یافته‌ها و نتایج: در این مقاله ضمن اشاره به کلیات علمی موضوع، بطور عمده به مباحث اخلاقی مطرح می‌پردازیم و سپس وضعیت قانون‌گذاری در این مورد در جهان اشاره خواهد گردید. با عنایت به ضرورت توجه عمیق و فوری به جوانب این فناوری جدید در کشور ما و لزوم تبیین دیدگاه‌های اسلامی در این زمینه، نظرات برخی مجتمع و اندیشمندان مذهبی به ویژه اسلام نیز آورده خواهد شد.

واژگان کلیدی: سلول بنیادی، پژوهش‌های پزشکی، همانندسازی، اخلاق پزشکی، رویان، ایران

۱- فوق تخصص بیماری‌های غدد و متابولیسم، استاد دانشگاه علوم پزشکی تهران، مرکز تحقیقات غدد درون‌ریز و متابولیسم

۲- محقق مرکز تحقیقات غدد درون‌ریز و متابولیسم، دانشگاه علوم پزشکی تهران

*نشانی: تهران، خیابان کارگر شمالی، بیمارستان دکتر شریعتی، طبقه پنجم، کد پستی ۱۴۱۱۴، مرکز تحقیقات غدد درون‌ریز و متابولیسم؛ تلفن: ۰۲۶۹۰۲-۸۰۲۹۳۹۹؛ نمبر: ۰۲۹۳۹۹؛ پست الکترونیک: emrc@sina.tums.ac.ir

مقدمه

«کلون» را می‌توان موجودی جاندار تعریف کرد که از یک سلول غیرجنسي (سوماتيک) والدش رشد یافته و از لحاظ ژنتيکي با آن همانند است. همانندسازی انساني يا توليد مثل غيرجنسي (بکرزايني) از دو طريق امكان پذير است [۵]: تقسيم رويان^۱ و انتقال هسته سلول سوماتيک^۲ (SCNT). در شيوه «تقسيم رويان»، امبريوی انساني^۳ (رويان) به دو يا چند قسمت تقسيم می‌شود که هر يك پتانسيل ايجاد يك بلاستوسپسيت را دارد و درصورت کاشت در رحم می‌تواند به يك انسان تبديل شود [۵]. اما در شيوه دوم محتواي هسته از سلول تخم خارج شده و هسته‌اي از سلول سوماتيک به جاي آن قرار داده می‌شود (۵). زيگوت حاصله، پتانسيل تبديل به يك بلاستوسپسيت را دارد و درصورت کاشت در رحم می‌تواند به کودکي يا ساختار ژنتيکي دهنده هسته تبديل شود. شيوه انتقال هسته می‌تواند سلول‌هاي با تشابه ژنتيکي به سلول‌هاي بيمار ايجاد کند که اين امر می‌تواند از دفع بافت در پيوند جلوگيري کند [۶]. از شيوه فوق الذكر برای کلون نمودن حيواناتي مانند گوسفند [۷، ۸، ۹، ۱۰، ۱۱]، گاو [۱۱، ۱۰، ۱]، خوک [۱۰] و اخيراً اسب و قاطر [۱۲، ۱۳] استفاده شده است. خلاصه‌اي از تاریخچه همانندسازی در جدول ۱ آورده شده است. هرچند از ابتداي مطرح شدن همانندسازی حيوانات، مخالفت با تجربه همانندسازی در انسان شروع شد اما ادعاهای اثبات نشده‌اي درمورد تولد انسان کلون شده وجود دارد. تاکنون DNA نوزاداني که ادعا می‌شود با شيوه همانندسازی بدنيا آمده‌اند، در اختياز دانشمندان و متخصصان قرار نگرفته است لذا صحت ادعاهای مورد بحث می‌باشد.

همانندسازی با اهداف مختلفي شامل توليد مثل^۵، پژوهش‌هاي ژنتيک، ايجاد حيوانات تغيير یافته ژنتيکي و نيز ايجاد بافت و اعضاي انساني صورت می‌گيرد [۱۴، ۱۵]. فناوري انتقال هسته سلول‌هاي سوماتيک(SCNT) اخيراً

همانندسازی^۱ يا استنساخ يكى از موضوعات اصلی زينست‌فناوري معاصر است که از دهه ۱۹۷۰ پا به عرصه دانش امروزى گذاشت. اين بحث توجهات عمده‌اي را به سوي خود جلب نمود و به عنوان يك راه اساسی در درمان بيماري‌ها مطرح گردید [۱]. بحث پيرامون همانندسازی انساني از سال ۱۹۹۸، که محققین برای اولين بار موفق به جداسازی سلول‌های بنیادي جنيني انسان شدند، شدت گرفت [۲]. اين شيوه جديد، پيامده‌اي علمي و اخلاقي ويزه خود را داشته است که لازم است مورد توجه و بررسى كافي قرار گيرد تا بتواند در نهايتي به بهبود سلامت برای همه منجر شود. ايران يكى از محدود كشورهای جهان است که موفق به توليد سلول‌های بنیادي انسان شده است [۳]. تهيه، تكثير، و انجماد سلول‌های بنیادي موش از سال‌ها پيش در كشور صورت پذيرفته است اما مشتق نمودن يك رده جديد سلول‌هاي hES از بلاستوسپسيت انسان ke در سطح بين‌المللي با نام RoyanH1 شناسنامه‌دار شده است [۳، ۴]، موقعيت بزرگی برای پژوهشگران كشور ما محسوب می‌شود. لذا لزوم توجه بيش از پيش به مسائل اخلاقي اين بحث در كشور ما وجود دارد. در مقاله حاضر سعى شده است با مرور جديديترین منابع علمي منتشر شده طي سال‌هاي ۲۰۰۰-۲۰۰۴ ميلادي، اعم از كتب، مقالات، و انتشارات سازمان‌ها و مجتمع بين‌المللي، عمده‌ترین مسائل اخلاقي مطرح مورد کنکاش قرار گرفته و نيز‌کلياتي جامع، مختصر و مفيد برای علاقمندان اين موضوع فراهم گردد. pub Med stem cell research, cloning و Ovid با سرواژه‌های مانند ethic*, religion, legislation به همراه مقالات بطور عمده در منابع کتابخانه الکترونيک دانشگاه علوم پزشکي تهران یافت شده‌اند. قابل ذكر است که در بعض موارد به منابع قدими تر و نيز‌منابع ديگري که در مقالات متعدد مورد اشاره قرار گرفته‌اند نيز رجوع شده است.

2- Embryo splitting

3- Somatic Cell Nuclear Transfer (SCNT)

- امبريو يا رويان به مرحله بين ۲ تا ۸ هفتگي پس از لقاح گفته می‌شود.

5- Reproductive cloning

1- Cloning

تبدیل شوند اما می‌توانند در یک محیط مصنوعی زنده مانده و گسترش یابند. از آنجا که سلول‌های بنیادی حاصل از رویان کلون شده از لحاظ ژنتیک مشابه دهنده هسته می‌باشند، لذا در طب پیوند و تحقیقات پزشکی می‌توانند بسیار ارزشمند باشند. از سوی دیگر این سلول‌ها فرصت‌های جدیدی برای مطالعه برخی بیماری‌های ژنتیک، مطالعات تمایز و زیست‌شناسی تکوینی، داروسازی و توسعه درمان‌های جدید بدست می‌دهند. برخی کاربردهای بالقوه همانندسازی درمانی در جدول ۲ آورده شده‌اند.

تجربیات همانندسازی در حیوانات

تاکنون حداقل ۷ گونه پستاندار به‌طور موفق برای ایجاد مشابه خود کلون شده‌اند^[۲]. به‌طور معمول فقط بین صفر تا پنج درصد رویان‌های کلون شده (بدون توجه به نوع گونه، روش انتقال هسته، دهنده سلول) به ایجاد موجود زنده منجر می‌شوند^[۲۲]. نرخ مرگ و نیز سقط جنین در موجودات کلون شده بالاست^[۱۱،۲۳،۷]. بررسی مطالعات موجود نشان می‌دهد که به طور متوسط، درصد حیوانات کلون شده‌ای که به سن بلوغ می‌رسند نسبت به تعداد تخم‌های اولیه در گاو $0.3/0.0$ درصد و در گوسفند کمتر از ۱٪ است^[۲۶]. گوسفند دالی که از یک سلول پستان گوسفندی ۶ ساله کلون سازی شده بود، پس از ۶ سال زندگی، در سال ۲۰۰۲ به علت پیری زودرس به بیماری ریوی و آرتربیت مبتلا شد و با توجه به زجری که می‌کشید، به زندگی او خاتمه داده شد^[۲۴]. مرگ دالی، در حقیقت می‌تواند تجربه‌ای در جهت شناسایی موانع علمی و تکنیکی فرایند همانندسازی زایشی باشد^[۲۷]. اما در حیطه همانندسازی درمانی نیز موانع و مشکلات عمده‌ای مانند ایجاد پرولیفراسیون بدون کنترل سلول‌های پیوندی و ایجاد تومور، بیان غیر پایدار ژن، عدم توانایی در تحریک سلول به ساخت نوع دلخواه بافت و نیز انتقال عفونت‌ها وجود دارند^[۱۷،۱۹]. در هر حال همانندسازی یک فرایند غیرقابل پیش‌بینی و غیرقابل اعتماد است.

برای ایجاد سلول بنیادی انسانی استفاده شده است. دکتر هوانگ^۱ و همکارانش از کره جنوبی، مشتق نمودن یک ردیف سلول بنیادی جنینی را از یک بلاستوسیست کلون شده انسان گزارش نموده‌اند^[۱۶].

سلول بنیادی

سلول‌های بنیادی رویان انسانی سلول‌های تمایز نیافته‌ای هستند که پتانسیل تبدیل به انواع رده‌های سلولی را دارند. سلول‌های اولیه جنینی دارای توانائی بالقوه کامل^۲ بوده و می‌توانند تمام انواع سلول‌های لازم برای رشد و عملکرد موجود زنده را بسازند^[۱۷]. اما رده سلول‌های بنیادی جنینی سلول‌های دارای توانایی بالقوه متعدد^۳ هستند که هرچند قادرند انواع بافت‌های سه لایه جنینی (مزودرم، اندودرم و اکتودرم) را بسازند، ولی برای ایجاد حیات در موجود زنده کافی نیستند^[۱۷]. سلول‌های بنیادی بالغ، سلول‌های دارای توانایی چندگانه^۴ می‌باشند که قابلیت تبدیل به تعداد محدودی از بافت‌ها را دارند. البته مطالعات و تجربیات نشان داده است که سلول‌های بنیادی بالغ را نیز می‌توان به انواع دیگر سلول‌ها غیر از بافت اولیه متمایز نمود^[۱۸،۱۹].

سلول‌های بنیادی جنینی می‌توانند از بلاستوسیست^۵ رویان تولید شده در IVF یا در شیوه کلونینگ ویا از بافت زایای^۶ جنین بدست آیند^[۲]. بلاستوسیست، کرمای است با یک لایه خارجی از سلول‌ها^۷، یک حفره پر از مایع^۸ و یک «توده سلولی داخلی»^۹ [۲۰]. سلول‌های hES از توده سلولی داخلی بلاستوسیست مشتق می‌شوند^[۱۹،۲۱]. این سلول‌ها هر چند تمام انواع سلول‌های سوماتیک را می‌سازند ولی قادر به تشکیل بافت‌های جفت و غشاها بیکه برای رشد جنین لازمند، نمی‌باشند. لذا این سلول‌ها نمی‌توانند به انسان

1- Hwang

2- Totipotent

3- Pluripotent

4- Multipotent

5- بلاستوسیست(blastocyst) یک رویان جایگزین نشده حاوی ۳۰ تا ۱۵۰ سلول است که بین ۴ تا ۷ روز از عمر آن می‌گذرد.

6- Germinal tissue

7- The trophectoderm

8- The blastocoel

9- Inner cell mass = ICM

جدول ۱- تقویم زمانی پیشرفت‌های کلونینگ

ارائه روشی برای انتقال هسته از یک سلول بالغ به تخم بدون هسته در جنین سمندر	هانس اسپمن (H. Spemann)	۱۹۳۸
همانندسازی قورباغه با استفاده از سلول‌های جنینی حیوان	راپرت بربیجز (R. Briggs) توماس کینگ (T. King)	۱۹۵۲
کلون قورباغه با استفاده از سلول روده قورباغه بالغ ادعای امکان‌پذیر بودن همانندسازی پستانداران (موس)	جان گوردون (J. Gurdon) داور سولتلر (D. Soltder) نیل فرست (N. First) (R. Prathe) ویلارد آیستون (W. Eyestone)	۱۹۶۲ ۱۹۸۴ ۱۹۸۶
همانندسازی گاو با استفاده از سلول‌های جنینی	یان ویلموت (I. Wilmut) کیت کمپبل (K. Campbell)	۱۹۹۶
همانندسازی گوسفند دالی با استفاده از سلول‌های بخ زده یک گوسفند بالغ تولد اولین بره (گوسفند دالی)	-----	۱۹۹۸
همانندسازی میمون و خوک	-----	۲۰۰۰
آزمایش‌های خلق کلون انسان برای درمان ناباروری	-----	۲۰۰۱

مباحث همانندسازی انسانی، بنا بر اقتضای موضوع، به‌طور وسیعی با بحث «ارزش رویان یا جنین» درآمیخته است. در مورد وضعیت رویان قبل از کاشت در رحم از نظر هستی شناسی و اخلاق نظرات مختلفی وجود دارد. در یک سر طیف، برخی رویان را یک انسان کامل محسوب می‌نمایند^۳ و در انتهای طیف عده‌ای رویان را (و جنین را) فاقد شأن و حقوق انسانی می‌دانند^۴. کسانی که رویان را دارای شأن و جایگاه یک انسان و دارای حقوق اولیه انسانی می‌دانند، تخریب آن را مساوی قتل نفس می‌شمرند [۱۵، ۳۰]. اما برخی معتقدند رویان آنقدر ناقص و اولیه است که هیچ‌گونه جایگاه اخلاقی برای آن متصور نیست[۱۵، ۳۰]. در کشورهای غربی بسیاری از دانشمندان روز چهاردهم رشد (زمان ایجاد نوار اولیه و پیدایش سه لایه زایا) را مبنای آغاز شخصیت انسانی و ارزش اخلاقی رویان تعیین نموده‌اند[۲۱]. دیدگاه مذاهب الهی در ادامه اشاره خواهد گردید.

برخی معتقدند که موجود حاصله از شیوه انتقال هسته، رویان محسوب نمی‌شود چراکه از لقاح ایجاد نشده است

مسائل اخلاقی همانندسازی

کاربردهای وسیع بالقوه همانندسازی، چالش‌های اخلاقی زیادی را در جهان برانگیخته است که عمدتاً حول موضوعاتی چون شأن و ارزش رویان انسانی، عوارض آن بر سلامت انسان^۱، میزان اثربخشی^۲، لزوم تخصیص منابع و شیوه‌های برداشت سلول‌های بنیادی، متمرکز می‌باشد [۲۸]. برداشت سلول‌های بنیادی جنینی مستلزم رفع مسائل اخلاقی موجود می‌باشد[۲۹]. بحث در مورد وضعیت اخلاقی و قانونی امبریوی انسانی در موضوع سلول‌های بنیادی، بسیار بحرانی و مورد منازعه می‌باشد؛ چنانچه در این موضوع دیدگاه‌های سیاسی و مذهبی نیز در تنظیم و قاعده‌مند کردن همانندسازی دخیل گردیده‌اند. در اینجا ابتدا سرفصل‌های مباحث اخلاقی مطرح مورد بحث قرار می‌گیرد و سپس برخی مسائل اخلاقی همانندسازی زایشی و همانندسازی درمانی به تفکیک مورد بحث قرار خواهند گرفت.

۱. شأن و ارزش رویان یا جنین

3- The conceptionalist' view
4- Embryo as a non-person

1- Safety
2- Efficacy

در مورد بدون عارضه بودن همانندسازی با شیوه انتقال هسته پرسش‌های مهمی مطرح است. در همانندسازی زایشی حیوانات، تعداد زیادی از حیوانات ایجاد شده دچار مرگ شده و یا ناهنجاری‌ها و نواقص بزرگی داشته‌اند. در همانندسازی درمانی نیز خطراتی چون ایجاد موتاسیون‌های رثتیکی در آزمایشگاه در حین مرحله گسترش سلول و تمایز سلولی وجود دارد. چنین نواقصی ممکن است تا پس از پیوند نامعلوم باقی مانده و به رشد سلولی و تمایز

[۱۰،۳۰] و یا معتقد‌نند این عمل کاشت تخمک و حاملگی نیست بلکه ایجاد سلول‌های بنیادی مطابق نیاز در ظرف‌های شیشه‌ای است [۳۱]. اما مخالفین این استدلال، موجود حاصله را دارای DNA انسانی و لذا دارای شائني مشابه سایر انسان‌ها می‌دانند [۳۰].

۲. عوارض همانندسازی بر سلامت انسان و اثربخشی آن

جدول ۲- برخی کاربردهای بالقوه از همانندسازی درمانی

سلول پیوندی	بیماری
سلول‌های عصب	آلزایمر
سلول‌های اندوتیال عروق	آترواسکلروز
سلول‌های پوست	سوختگی‌ها
سلول‌های کرومافین	دردهای مزمن
سلول‌های جزیره‌ای	دیابت
سلول‌های عصب	صرع
کاردیومیوسیت‌ها	بیماری قلبی
سلول‌های عصب	بیماری هانتینگتون
سلول‌های پاراتیروئید	هیپوکلسミ
هپاتوسیت‌ها	هیپوکلسترولمی
سلول‌های کلیه	بیماری کلیوی
سلول‌های خونساز	لوسمی
هپاتوسیت‌ها	بیماری کبد
سلول‌های شبکیه	دژنراسیون ماکولا
سلول‌های گلیال	اسکلروز متعدد (MS)
سلول‌های عضله اسکلتی	دیستروفی عضلانی
کندروسیت‌ها	استئوآرتربیت
نورون‌های دوپامینزیک	بیماری پارکینسون
کندروسیت‌ها	آرتربیت روماتوئید
سلول‌های عصبی	خدمات طناب نخاعی
سلول‌های عصب	* سکته مغزی*

* Stroke

ایمونولوژیک باشد که ضمن برطرف نمودن نیاز به اعضای پیوندی، ضرورت درمان‌های سرکوبگر سیستم ایمنی در طی دوران عمر را نیز برطرف می‌نماید [۳۰]. این فواید هرچند جلب کننده است ولی برای تحلیل نسبت سود به خطر کافی نیست. این دعوی که پیشرفت طبی باید به هر قیمتی دنبال شود، کاملاً اشتباه است. بنابراین با دیدگاه «سودگرایی» خطرات جسمی، روحی و اخلاقی همانندسازی قابل توجیه نمی‌باشد [۳۳، ۳۴]. مسئله دیگر این‌که، ممکن است با پیشرفت‌های آتی، راه‌های جایگزین بهتری با مسائل اخلاقی کمتر و فواید مشابه یا بیشتر یافته شود که تکیه بر همانندسازی ممکن است رسیدن به آن راه حل‌ها را به تأخیر اندازد [۳۰]. صرف هزینه‌های گراف در امر همانندسازی و اختصاص منابع مالی کشورها برای آن بسیار مورد بحث می‌باشد [۳۴، ۳۳]. چرا که هزینه صرف شده برای تحقیقات همانندسازی می‌تواند برای اهداف بهداشتی، درمانی و پژوهشی مفیدتری هزینه شود.

۴. سایر نکات و مباحث اخلاقی

بنا به تصور بعضی مخالفین همانندسازی زایشی می‌تواند به تجارتی شدن خلقت بشر بیانجامد. اگر بتوان با استفاده از همانندسازی، همانندسازی نامحدود صفات ژنتیکی خاصی را تضمین کرد، آنگاه نیاز به نوعی داوری خواهد بود که براساس آن بتوان تعیین نمودکه کدام صفات مطلوب و شایسته ماندگاری است. لذا پتانسیل اصلاح نژاد^۵ توسط همانندسازی، که می‌تواند به استثمار انسان منجر شود، از موارد منفی در پیشرفت آن می‌باشد [۲۸]. این بحث در همانندسازی درمانی کمتر مطرح است. خطر دیگری که توجه به آن در آینده اهمیت دارد این است که منفعت‌های همانندسازی درمانی منحصرآ در اختیار کشورها یا افراد ثروتمند و منفعت طلب قرار گیرد [۳۵]. باید پیشاپیش چاره‌ای برای توزیع عادلانه منافع اندیشیده شود.

غیرطبیعی و ایجاد سرطان و سایر بیماری‌ها منجر شود [۲۳]. لذا قبل از این‌که همانندسازی درمانی بتواند فواید بالینی واقعی برای بیمار فراهم کند، باید به موانع متعددی برای حصول بدون خطر بودن و اثربخشی مناسب، فائق آمد: اول این‌که، به علت هزینه و مشکلات تهیه تعداد زیادی تخمک انسانی، همانندسازی درمانی به عنوان جایگزین بالینی، غیرواقعی به نظر می‌رسد [۳۰]. در درجه دوم، موارد و نکات زیادی وجود دارد که باید در مورد زیست‌شناختی سلول‌های بنیادی و سازوکارهای تنظیم کننده بازسازی سلولی بدانیم [۳۰]. مشخص نیست که اگر سلول‌های بنیادی به صورت مناسبی متمایز شوند آیا پس از پیوند رشد مناسبی خواهند داشت و یا ممکن است تومورهایی ایجاد نمایند؟ سوم این‌که، به منظور تأمین سلول‌های بنیادی جنبینی باید این سلول‌ها با سلول‌های فیبروبلاست موش ترکیب شوند و تا زمانی که علم برای ایجاد واسطه کشت دیگری پیشرفت نکرده است، انتقال این سلول‌های بنیادی به بدن انسان، درحقیقت پیوند از حیوان^۱ محسوب می‌شود [۳۰].

گزارش‌هایی که در مورد موفقیت کلون نمودن حیوانات منتشر شده است، نباید منجر به این تصور شود که راه برای همانندسازی انسان، هموار شده است. درصد خیلی کمی از موارد انتقال هسته، به ایجاد بالغین سالم منجر می‌شود و موجودات حاصله با مشکلاتی چون نقص سیستم ایمنی و اشکالات اعضا‌ای چون کلیه‌ها و مغز رویرو هستند [۱۰]. ویلموت^۲ (که کلون گوسفند معروف دالی را انجام داد) نیز در مقاله‌ای با عنوان «انسان‌ها را کلون نکنید» خطرات همانندسازی انسانی را مورد تأکید قرار داد [۳۲].

۳. ارزیابی سود در مقابل خطر

در خصوص پیامدهای همانندسازی، تحلیل سود^۳ در مقابل ضرر^۴ ضروری است. همانندسازی درمانی می‌تواند منبع بالقوه پیوند بافت و اعضاء، آن‌هم پیوند تطابق یافته

1- Xenograft

2- Wilmot

3- Benefit

4- Harm

تجربیات همانندسازی در انسان ممکن است گزارش نشود و بدیهی است استانداردهای پژوهش، با توجه به انجام این عمل در مراکز خصوصی، مورد لحاظ قرار نگیرد [۳۷،۲]. بسیاری از مخالفان نسبت به خطر سوءاستفاده‌های احتمالی و تجارت اعضای بدن انسان از طریق ایجاد این‌گونه نوزادان هشدار می‌دهند [۱۵]. اما موافقان همانندسازی معتقدند که این شیوه کاربردهای مثبت و منفی متعددی دارد که به علت نگرانی از کاربردهای منفی آن، نباید جنبه‌های مثبت آن را انکار یا از آن صرف نظر کنیم [۱۵].

مسائل اخلاقی همانندسازی درمانی و پژوهش‌های آن

همانندسازی با هدف پژوهش‌های زیست‌پزشکی، از یک سو می‌تواند به گسترش دانش رویان شناسی و عملکرد ژن‌های انسانی منجر شود و از سوی دیگر می‌تواند در درمان بیماری‌ها و معلولیت‌ها به کار رود. اما پتانسیل سوداگرایی و تجاری شدن در پژوهش‌های انسانی سلول‌های بنیادی قابل توجه است [۳۹]. لذا وجود منافع مالی و انگیزه‌های مادی در پژوهشگران این حیطه نیاز به دقت و نظارت دارد [۳۷]. برخی معتقدند می‌توان با قرار دادن قوانین مناسب، از بروز مسائل غیراخلاقی پیشگیری نمود [۲]. اما برخی ممنوعیت همانندسازی چه به منظور تولید انسان و چه با اهداف تحقیقاتی و درمانی را ضروری می‌دانند؛ چرا که [۳۴، ۳۳، ۱۵]:

- ۱- ممنوعیت همانندسازی به صورت نسبی، تضمین لازم برای عدم انجام همانندسازی را ایجاد نخواهد نمود و رویان‌های ایجاد شده در آزمایشگاه‌ها، به راحتی می‌توانند برای تولید انسان بکار برد شوند.
- ۲- تولید و تخریب رویان انسانی با اهداف پژوهشی، با اصول قانونی و اخلاقی همخوانی ندارد و این مسئله به‌ویژه توسط کسانی که برای رویان، شأن انسانی قائل نیستند؛ می‌تواند مورد سوء استفاده قرار گیرد. جدی‌ترین بحث در امر همانندسازی درمانی، مسئله «از بین بردن انسانی نوظهور» و سرنوشت رویان مورد استفاده در پژوهش است که قبلًا مورد اشاره قرار گرفت. در حال

مسائل اخلاقی همانندسازی زایشی و پژوهش‌های آن

مسائل اخلاقی مهمی در امر همانندسازی زایشی مطرح می‌باشند [۲۹،۲]. بسیاری از جنجال‌های مخالف همانندسازی زایشی انسان از این تصور منشأ می‌گیرد که این کار به صورت خطرناکی شبیه خلقت‌الهی^۱ است [۳۶]. از سوی دیگر کودکان حاصل از همانندسازی ممکن است به مشکلات جدی در هویت و شخصیت خود دچار شوند چرا که از لحاظ ژنتیک مشابه انسانی هستند که قبلًا وجود داشته یا دارد و زندگی آنها ممکن است ناخواسته تحت تأثیر فرد قبلی قرار گیرد [۲]. خطرات روحی - روانی متعددی کودکان حاصله را تهدید می‌کند؛ از جمله: احساس ناراحتی از کپی ژنتیکی فرد دیگری بودن، اختلال در روابط خانوادگی، وجود انتظارات خاص دیگران با توجه به سابقه وجود فردی مشابه، عدم تعامل به ادامه روند زندگی فرد مشابه قبلی [۳۷]. از سوی دیگر، در شیوه همانندسازی از آنجا که فرزند حاصله فقط شبیه یکی از والدین است، ممکن است در علایق و دلیستگی‌های عاطفی بین والدین و فرزند اختلال ایجاد شود. حال اگر کلون صرفاً از سلول یک انسان ازدست‌رفته ایجاد شود، در این صورت مشکلات اجتماعی و روانی دیگری براین قضیه مترتب خواهد گردید [۳۶].

با توجه به مرگ‌ومیر بالا و مشکلات متعدد در همانندسازی حیوانات، برای اثبات میسر بودن همانندسازی انسان، لازم است مراحل آزمایشی طی شود. یک زن در هر بار تخمک‌گذاری حداقل ۵ تخمک تولید می‌کند لذا برای گرفتن تعداد زیادی تخمک نیاز به تعداد زیادی زنان دهنده تخمک خواهد بود. از سوی دیگر در صورت موفقیت مرحله اول، نیاز به حدود ۵۰ مادر جانشین برای جایگزین نمودن موجود حاصله خواهد بود که اکثریت این حاملگی‌ها به سقط منجر خواهد گردید. در صورتی که کودکانی متولد شوند نیز احتمال وجود ناهنجاری در آنها بالاست [۳۸]. با توجه به دلایل فوق، تلاش برای همانندسازی انسان، در حال حاضر، غیراخلاقی می‌باشد [۳۸،۲]. با توجه به واکنش‌های منفی جوامع، بسیاری از

1- Playing God

- ۱) بار تحمیل شده و یا خطراتی که هر یک از این شیوه‌ها بر بیماران یا اجتماع می‌گذارند.
- ۲) احتمال و شанс موجود برای قابلیت اجرا و کاربرد آن روش.
- ۳) مقیاس زمانی که طی آن کاربردی شدن آن شیوه انتظار می‌رود.

در پیوند از حیوانات به انسان ضمن وجود محدودیت‌ها، انتقال عفونت‌های زئونوز را در پی داشته و برای سلامت عموم جامعه نیز خطرساز است. در مورد سلول‌های زیایی جنبی انسان، در حال حاضر جداسازی و کشت آنها مشکلات فراوانی دارد. هر چند استفاده از سلول‌های زیایی جنبی‌های مرده، اخلاقی‌تر از استفاده ابزاری از رویان‌های زنده به نظر می‌رسد اما پیامدهای غیر اخلاقی دیگری دارد و از دیگر سو تجربیات حیوانی در کشت این سلول‌ها موفقیت چندانی نداشته و خطرات آن برای سلامتی فرد گیرنده نیز مشخص نیست [۲۱]. تحقیقات در سلول‌های بنیادی بالغ پیشرفت خوبی داشته است که با موفقیت‌هایی هم همراه بوده است اما از آنجا که پتانسیل آنها با سلول‌های بنیادی جنبی متفاوت است، بسیاری خواهان تداوم تحقیقات سلول‌های hES هستند [۲۱].

قانونگذاری در موضوع همانندسازی

اجماع بین‌المللی قابل توجهی در مخالفت با همانندسازی زیاشی وجود دارد [۴۰]. اما در مورد همانندسازی درمانی برخی معتقدند نیازی به ممنوعیت روند آزمایش‌های همانندسازی وجود ندارد، بلکه نیاز امروز اتخاذ مقررات و ضوابط لازم در این زمینه است [۴۰]. سازمان ملل متعدد از سال ۲۰۰۱، تهیه کنوانسیونی بر علیه همانندسازی تولید مثل را از طریق تشکیل گروه ویژه‌ای مورد توجه قرار داد [۲]. بحث‌های متفاوتی در این مورد در سازمان ملل ادامه دارد. یک گروه از کشورها خواستار ممنوعیت کامل همانندسازی هستند، در حالی که برخی مایلند تولید سلول از رویال کلون شده اجازه داده شود [۲۲]. این بحث تاکنون به نتیجه نهایی نرسیده است. در سطح بین‌المللی، برخی از بیانیه‌های موجود به این موضوع اشاره دارند؛ از جمله بیانیه

حاضر، تحقیقات در زمینه همانندسازی اکثرًا با استفاده از رویان‌های اضافی IVF صورت می‌پذیرد [۶]. عدمه ترین اصولی که در مخالفت با پژوهش در این حیطه مورد استفاده می‌باشد عبارتند از:

۱. اصل تناسب^۱

توافق عمومی وجود دارد که پژوهش در رویان باید با حصول هدفی مهم همراه باشد. مسلماً پژوهش در رویان می‌تواند برای درمان نازایی و بیماری‌های جدی دیگر، نتایج مفیدی در پی داشته باشد. از سوی دیگر از آنجا که رویان‌های اضافی IVF دور ریخته می‌شوند برخی محققین استفاده از DNA آنها برای سلول درمانی را در حقیقت حفظ حیات آنها می‌دانند ولی این نظر مخالفان فراوانی دارد. مخالفان می‌گویند این رویان‌ها در حقیقت قربانی می‌شوند در حالی که می‌توان آنها را برای مقاصد دیگری مثل بهبود فناوری IVF مورد بهره برداری قرار داد [۲۱].

۲. سراشیبی لغزندۀ^۲

مقبولیت استفاده از این رویان‌ها برای مقاصدی خاص می‌تواند شبهه مقبولیت تمام موارد استفاده از آنها را ایجاد نماید. مثلاً استفاده از سلول‌های بنیادی در درمان بیماری‌ها، ممکن است استفاده از آنها را در زیبایی و جوانسازی توجیه کند، و یا همانندسازی درمانی به سمت همانندسازی زیاشی سوق یابد؛ چرا که حد و مرز مشخص و معینی بین این موارد تعیین نشده است [۲۱].

۳. اصل جایگزینی^۳

مخالفین معتقدند که حداقل سه جایگزین وجود دارد که می‌تواند جایگزین استفاده ابزاری از رویان شود؛ شامل: پیوند از حیوانات، سلول‌های زیایی جنبی انسان؛ و سلول‌های بنیادی بالغ [۲۱]. در ارزیابی این موضوع بایستی چند نکته را مد نظر قرار داد [۲۱]:

1- The principle of proportionality

2- Slippery slope

3 The principle of subsidiarity

کشورهای اروپایی ممنوع است [۴۱]. در کشورهای ژاپن، هند و چین علیرغم مخالفت‌های موجود، پژوهش درامر همانندسازی و تولید سلول‌های بنیادی بدین شیوه در حال انجام می‌باشد. همانندسازی انسانی در ژاپن مجازات زندان تا ده سال و جریمه نقدی را به دنبال دارد.

دیدگاه مذاهب

بحث‌های اخلاق زیستی ریشه در محتوای فلسفی و مذهبی جوامع در مورد طبیعت زندگی انسان دارد. از دیدگاه بسیاری از مذاهب، جنین انسان از هستی و موجودیتی مشابه سایر انسان‌ها برخوردار است اما مرحله آغاز شأن انسانی مورد بحث می‌باشد. لفاح^۹، ایجاد نوار اولیه^{۱۰}، جایگزینی در رحم، حلول روح و تولد به عنوان مرحله ایجاد شأنیت انسانی می‌توانند محسوب گردند [۲۹]. در بین مسیحیان، پروتستان‌ها نظرات متفاوتی در این مورد دارند. بیشترین ضدیت در مقابل استفاده درمانی یا پژوهشی از رویان در کاتولیک‌ها وجود دارد. بر اساس نظر کاتولیک‌ها انسان بودن از زمان لقاح شروع می‌شود [۱۷]. لذا کلیساي کاتولیک مخالف پژوهش‌های سلول‌های بنیادی و تمام انواع همانندسازی انسان است [۴۷]. در دین یهود شأن کامل انسانی از زمان لقاح وجود ندارد و نیاز به جایگزینی و رشد در رحم می‌باشد. به عنوان مثال اگر رویان حاصله پتانسیل جایگزینی در رحم را ندارد می‌تواند برای مقاصد پژوهشی استفاده شود [۱۷]. در حال حاضر رهبران یهود ممنوعیت ۵ ساله‌ای را در مقوله همانندسازی تعیین نموده‌اند [۴۸].

دیدگاه اسلام

نظرات علمای شیعه و سنی نشانگر اتفاق آرا در پذیرش همانندسازی درمانی است [۴۹]. اما از آنجا که همانندسازی زایشی انسان با مشکلات اخلاقی و اجتماعی پیچیده‌ای همراه است؛ لذا انجام آن توسط برخی علمای اسلام ممنوع شمرده شده است [۵۰،۴۸]. اکثر علمای شیعه

9- Fertilization
10- Primitive Streak development

بین‌المللی حقوق بشر^۱ (ماده ۳) و بین‌المللی ژنوم انسانی و حقوق بشر^۲ (ماده ۱۱). سازمان یونسکو نیز تهیه اعلامیه‌ای در مورد اخلاق زیستی را در دست اقدام دارد که یکی از موضوعات آن همانندسازی و پژوهش‌های سلول‌های بنیادی است. در همین راستا مسئله «استفاده از سلول‌های بنیادی جنینی در پژوهش‌های درمانی» توسط کمیته بین‌المللی اخلاق زیستی^۳ یونسکو مورد بررسی قرار گرفت و گزارش آن در سال ۲۰۰۱ منتشر گردید [۱۷]. دیدگاه‌های یونسکو در مورد همانندسازی نیز در سال ۲۰۰۴ منتشر گردیده است [۴۰]. توافقات عمومی جهانی از جانب سازمان‌های چون یونسکو و سازمان بهداشت جهانی، اتحادیه اروپایی^۴، کمیسیون ملی نظارت بر اخلاق زیستی آمریکا^۵ و انجمن علوم استرالیا^۶ همانندسازی زایشی انسان را غیراخلاقی و دارای خطر دانسته و بر لزوم ممنوعیت آن تأکید دارد [۴۱].

در آمریکا صرف منابع دولتی برای تحقیقات سلول بنیادی ممنوع است [۳۱]. اما علیرغم این ممنوعیت، بسیاری از دانشگاه‌ها و مؤسسات تحقیقاتی با بهره‌گیری از سرمایه‌های کلان غیر دولتی، سرمایه‌گذاری در این زمینه را آغاز نموده‌اند. اختلاف نظرهای عمدۀ ای در این مورد بین پژوهشکان، اخلاقیون و سیاستمداران این کشور وجود دارد [۴۲،۱۵]. انجمن حقوقی آمریکا^۷ (سال ۲۰۰۲) و انجمن پژوهشکی آمریکا^۸ (سال ۲۰۰۳) حمایت خود را از همانندسازی با اهداف پژوهشی اعلام نمودند [۴۵-۴۳]. دولت انگلستان، همانندسازی درمانی را در دسامبر سال ۲۰۰۰ میلادی قانونی نموده است اما همانندسازی با هدف تولید مثل انسان غیرقانونی است [۲۲]. تولید سلول‌های بنیادی از رویان انسانی در انگلستان در سال ۲۰۰۳ به صورت رسمی اعلام گردید [۴۶]. در حال حاضر همانندسازی زایشی در بسیاری از کشورها از جمله استرالیا و بسیاری از

2-The universal

3-The universal Declaration on the Human Genome and Human Rights (1997)

4- the Council of Europe

5- US National Bioethics Advisory Commission

6- The Australian Academy of Science

7- American Bar Association(ABA)

8- American Medical Association (AMA)

قانونمند شدن این مسأله انجام دهنده. این موضوع از موضوعاتی است که هر جامعه‌ای با توجه به مبانی ارزشی خود می‌تواند و بایستی در مورد آن بحث و تصمیم گیری نماید.

و سنی بین دو مرحله حاملگی قبل و بعد از ماه چهارم (۱۲۰ روز) تفاوت قائلند و براساس سنت پیامبر اسلام (ص) به ولوج روح در این زمان معتقدند [۴۹]. البته سقط جنین حتی در مرحله نطفه نیز گناه محسوب می‌شود اما سقط در مراحل اولیه رشد جنین مجازات و دیه کمتری را به دنبال خواهد داشت [۵۱]. با توجه به این دیدگاه و با توجه به پتانسیل این تحقیقات برای درمان بیماری‌ها و کاهش رنج انسان‌ها و با توجه به عدم امکان ادامه حیات رویان در صورت عدم جایگزینی در رحم؛ تحقیقات سلول‌های بنادی توسط برخی فقهاء پذیرفته شده است. دیدگاه اسلام در این خصوص در مقاله جدگانه‌ای آورده شده است [۵۲].

نتیجه‌گیری

همانندسازی واکنش‌های گسترده‌ای را در جهان دربی داشته است. با توجه به این که کلون‌سازی انسان قابلیت‌های مثبت زیادی دارد، محققان تلاش می‌کنند به شیوه‌های مختلف، راه را برای کلون‌سازی انسان به منظور اهداف درمانی هموار کنند. در حال حاضر صدھا حیوان کلون شده در سراسر جهان وجود دارند و لیکن تلاش‌های بسیاری نیز به شکست منجر شده است. از آنجا که بسیاری از عوارض و مشکلات همانندسازی حیوانات هنوز برای دانشمندان مشخص نشده است، بسیاری از دانشمندان خواستار عدم کلون انسان در شرایط حاضر هستند. در حال حاضر اکثریت دانشمندان، متخصصان مراقبت‌های بهداشتی، سیاست‌گذاران، اخلاقیون و مذهبی‌ها مخالفت خود را با تولد انسان همانندسازی شده^۱ اعلام نموده‌اند؛ اما در مورد همانندسازی تحقیقاتی و درمانی مخالفت کمتری وجود داشته و اکثراً آنرا ممنوع نمی‌دانند. نکته مهم این است که اگر پژوهش در رویان اجراه شود باید گام‌هایی برداشته شود تا اطمینان لازم حاصل گردد که این‌گونه پژوهش‌ها در چارچوب‌های اخلاقی صورت می‌پذیرند و لذا باید راهنمای و قوانینی معین گردد. علاوه بر ایجاد بیانیه‌های بین‌المللی، تمام کشورها باید تلاش لازم را برای

1- Reproductive cloning

مأخذ

1. Lanza RP, Cibelli JB, West MD. Human therapeutic cloning. *Nature Medicine* 1999; 5(9): 975-7.
2. The President's Council on Bioethics. Human cloning and human dignity: an ethical inquiry. <http://bioethicsprint.bioethics.gov/reports/cloningreport/execsummary.html> (Updated Aug. 2003).
3. Baharvand H, Kazemi Ashtiani S, Rezazadeh Valojerdi M, Shahverdi A, Taee A, Sabour D. Establishment and in vitro differentiation of a new embryonic stem cell line from human blastocyst. *Differentiation* 2004; 72(5): 224-9.
4. International Society for Stem Cell Research. Human ES cell (hESC) lines. URL: <http://www.isscr.org/science/sclines.htm> (Updated Dec. 2004).
5. Byrne JA, Gurdon JB. Commentary on human cloning. *Differentiation* 2002; 69:154- 7.
6. deWert G, Mummery C. Human embryonic stem cell: research ethics and policy. *Human Reproduction* 2003; 18(4): 672- 82.
7. Wilmut I, Scchnieke AE, McWhir J, Kind AJ, Campbell KHS. Viable offspring derived from fetal and adult mammalian cells. *Nature* 1997; 385: 810-13.
8. Campbell KHS, McWhir J, Ritchie WA, Wilmut I. Sheep cloned by nuclear transfer from cultured cell line. *Nature* 1996; 380: 64- 66.
9. Kato Y, et al. Eight calves cloned from somatic cells of a single adult. *Science* 1998;262: 2095-8.
10. Brun RB. Cloning humans? Current science, current views, and a perspective from Christianity. *Differentiation* 2002; 69: 184-7.
11. Baguisi A, et al. Production of goats by somatic cell nuclear transfer. *Nature Biotechnol* 1999; 17: 456- 61.
12. Galli C, Lagutina I, Crotti G, Colleoni S, Turini P, Ponderato N, et al. Pregnancy: a cloned horse born to its dam twin. *Nature* 2003; 424 (6949): 635.
13. Woods GL, White KL, Vanderwall DK, Li GP, Aston KI, Bunch TD, et al. A mule cloned from fetal cells by nuclear transfer. *Science* 2003; 301 (5636): 1063.
14. World Health Organization. Implementation of resolutions and decisions. Report by the Director-General, 8 April 1998, A51/6 Add.1.URL:http://www.who.int/gb/ EB_WHA/ PDF/WHA51/ ea6a1.pdf (Updated Dec. 2003)
15. Wilson C. Statement in the Ad Hoc Committee on the International cloning of human beings. *Issues in Law and Medicine* 2002; 18(2): 187- 9.
16. Huwang WS, Ryu YJ, Park JH, Park ES, Lee EG, Koo JM, et al. Evidence of a pluripotent human embryonic stem cell line derived from a cloned blastocyst. *Science* 2004; 303(5664): 1669-74.
17. International Bioethics Committee. The use of embryonic stem cells in therapeutic research. BIO-7/00/GT-1/2 (Rev. 3), Paris, 6 April 2001.
18. Gage FH, Verma IM. Stem cells at the dawn of the 21st century. *PNAS* 2003; 100(Suppl. 1): 11817-8.
19. Bevington LK. Stem cells research and "therapeutic" cloning: a Christian analysis. <http://www.cbhd.org/resources/stemcells/overview.htm> (Updated Sep. 204).
20. Wilson JF. How cloning could change medicine. *Ann Int Med* 2003; 139(6): 535-8.
21. Wert G, Mummery CH. Human embryonic stem cells: research, ethics and policy. *Human reproduction* 2003; 18(4): 672-82.
22. Wilmut I. Human cells from cloned embryos in research and therapy. *BMJ* 2004; 328: 416-7.
23. Lanza RP, Cibelli JB, West MD. Prospects for the use of nuclear transfer in human transplantation. *Nature Biotechnology* 1999; 17: 1171- 4.
24. Wilmut I, Campbell K, Tudge C. The second creation: Dolly and the age of biological control. First ed., New York: Farrar, Straus and Giroux, 2000.
25. Cibelli JB, et al. Cloned transgenic calves produced from nonquiescent fetal fibroblasts. *Science* 1998; 280: 1256- 8.
26. Bowring F. Therapeutic and reproductive cloning: a critique. *Social sciences & Medicine* 2004; 58: 401-9.
27. Williams N. Death of Dolly marks cloning milestone. *Curr Biol* 2003; 13 (6):R209-10.
28. Cogle CR, Guthrie SM, Sanders RC, Allen WL, Scott EW, Petersen BE. An overview of stem cell research and regulatory issues. *Mayo Clin Proc* 2003; 78: 993- 1003.
29. Gogle CR, Guthrie SM, Sanders RC, Allen WL, Scott EW, Peterson BE. An overview of stem cell research and regulatory issues. *Myo Clin Proc* 2003; 78: 993-1003.
30. Coors ME. Therapeutic cloning: from consequences to contradiction. *J Med Philosophy* 2002; 27(3): 297- 317.
31. Kalb C. A new cloning debate. *Newsweek* 2004; 143(8): 50.
32. Janisch R, Wilmut J. Don't clone humans. *Science* 2001; 291: 2552.
33. Cheshire WP, Pellegrino ED, Bevington LK, Mitchell CB, Jones NL, FitzGerald KT, et al. Stem Cell research: why medicine should reject human cloning. *Mayo Clin Proc* 2003; 78: 1010- 18.

34. The Center for Bioethics and Human Dignity. Mayo Clinic Proceedings publishes article that argues for comprehensive ban on human cloning. <http://www.cbhd.org/media/pr/03-08-12-print.htm> (Updated Nov. 2004)
35. Anonymous. Facts versus ideology in the cloning debate. *The Lancet* 2004; 363 (9409): 581.
36. World Health Organization. Reproductive genomics. <http://www.who.int/genomics/elsi/reproductivegenomics/en/print.html> (Updated Dec. 2003)
37. World Health Organization. A dozen questions (and answers) on human cloning. <http://www.who.int/ethics/topics/cloning/en/print.html>. (updated Dec. 2003)
۳۸. اسمیت، ترور. اخلاق در پژوهش‌های پزشکی. ترجمه دکتر محمد ضرغام، زیر نظر دکتر باقر لاریجانی، تهران: نشر برای فرد، ۱۳۸۱: ۲۹۱-۲۹۴.
39. Gershon D. Complex political and legal issues surround research on human embryonic stem cells. *Nature* 2003; 422: 928-9.
40. United Nations Educational, Scientific and Cultural Organization. Human cloning: ethical issues. France: UNESCO, SHS-2004. (available at: <http://www.unesco.org/bioethics>)
41. Campbell A, Gillett G, Jones G. Medical ethics. 3rd ed., New York: Oxford, 2001: 83-6.
42. US expert panel divided over human therapeutic cloning. *Lancet* 2002; 360: 231.
43. Martindale D. Lawyers oppose ban on cloning. *The Scientist*, 19 Aug, 2002. <http://www.biomedcentral.com/news/20020819/03/> (Updated March 2003)
44. Hensley SD. AMA approves creating life for destructive purposes. http://www.cbhd.org/resources/cloning/hensley_2003_07_09_print.htm (Updated Dec. 2004).
45. Tanne JH. American Medical Association approves stem cell research. *BMJ* 2003; 326 (7404): 1417.
46. Louet S. UK set to allow research on embryonic stem cells. *Nat Biotechnol* 2000; 18 (10): 1034.
47. Ohara N. Ethical consideration of experimentation using living human embryo: the Catholic Church's position on human embryonic stem cell research and human cloning. *Clin Exp Obstet Gynecol* 2003; 30(2-3): 77-81.
48. Nawash A. cloning: friend or foe. <http://www.islamonline.net/iol-english/dowalia/techng-15-10/techng1b.asp> (Updated April 2004)
49. Sachedina A. Islamic perspectives on cloning. <http://www.people.virginia.edu/~aas/issues/cloning.htm> (Updated April 2004)
50. Al Balagh. The 1997 Islamic figh council (1999). http://www.jamiat.org.za/c_facademy/html (Updated March 2003)
51. Siddiqi M. An Islamic perspective on stem cells research. <http://www.islam101.com/science/stemCells.htm> (Updated April 2004). Taken from: <http://www.pakistanlink.com/religion/2001/0803.html>
52. Larijani B, Zahedi F. Islamic perspective on human cloning and stem cell research. *Transplant Proc* 2004; 36(10): 3188-3189.