

Łódź, dnia 19 sierpnia 2020 roku

**Sprawozdanie z  
przebiegu prac nad projektem  
“Reglamentacyjno-permisywny model polityki narkotykowej  
jako propozycja racjonalizacji represji”.**

Od grudnia 2019r., tj. od uzyskania wskazówek Komisji Bioetycznej UŁ dotyczących złożonego wcześniej wniosku trwały prace nad ich implementacją do projektu.

Zgodnie z zaleceniem komisji poszerzono grupę badaczy. Dało to możliwość sięgnięcia po metodę Synektyki Gordona, wedle której będzie prowadzone badanie.

Obecnie uwzględniono w projekcie moduł medyczny i społeczno-prawny. Za medyczny odpowiedzialni są w granicach swoich kompetencji lekarz psychiatra i lekarz internista, za społeczno-prawny zaś - prawnik, kryminalistyk. Aspekt medyczny uwzględniony został w kontekście nie tyle badania wpływu substancji na badanego, co nadzoru i ochrony jego zdrowia przed ewentualnymi ujemnymi skutkami związanymi z zażywaniem substancji. Lekarze biorący udział w badaniu, w zależności od miejsca zatrudnienia, podlegają jednej z dwóch komisji. Lekarz zatrudniony w Szpitalu Uniwersyteckim podlega zaopiniowaniu przez Komisję właściwego Uniwersytetu, zaś lekarz zatrudniony w szpitalu niebędącym jednostką naukowo-badawczą podlega Komisji przy Okręgowej Izbie Lekarskiej właściwej dla miejsca wykonywania zawodu.

W projekcie uwzględniono udział lekarza internisty i lekarza psychiatrii. Przeprowadzono rozmowy z trzema lekarzami z woj. kujawsko-pomorskiego, z trzema lekarzami z woj. mazowieckiego, z trzema lekarzami z woj. śląskiego, z dwoma lekarzami z woj. dolnośląskiego (zaangażowano także Centrum Transferu Technologii Uniwersytetu Medycznego we Wrocławiu) i z ośmioma lekarzami z woj. łódzkiego. Poinformowano także Śląską Izbę Lekarską o badaniach i ofercie współpracy dla lekarzy. Trzech lekarzy z woj. łódzkiego wyraziło duże zainteresowanie, co poskutkowało podpisaniem umowy o świadczeniu usług w badaniu z lekarzem psychiatrą z Oddziału Psychiatrii Młodzieżowej Centralnego Szpitala Klinicznego CKD w Łodzi. Kolejna umowa z lekarzem psychiatrą jest procedowana w ramach współpracy z Centrum Transferu Technologii Uniwersytetu Łódzkiego i Centrum Transferu Technologii Łódzkiego Uniwersytetu Medycznego.

Trwa proces angażowania Ministerstwa Sprawiedliwości i Ministerstwa Zdrowia. Wysłano też informację o projekcie wraz z niezbędnymi dokumentami do opinii Prokuratury Krajowej.

Projekt został podzielony na mniejsze części tj. na województwa celem lepszej kontroli. Pierwszym etapem, dla potrzeb którego opracowano metodykę i narzędzia jest zbadanie

wpływu modelu reglamentacyjno-permisywnego na częstotliwość zażywania (kod RP20\_4). W badaniu tym podjęta zostanie również próba określenia stopnia szkodliwości użytkowania w aspekcie psychicznym, fizycznym i społecznym.

W kwestii metodyki i określenia stałych kryteriów badawczych opracowano narzędzia, które uwzględniają stałe skale wskaźników pomiarowych. Narzędzia badawcze stosowane w tym badaniu to testy PUM i bMAST stosowane w celu określenia poziomu uzależnienia szkodliwego, test PHQ-9 w celu weryfikacji aktualnej podatności na depresję, test zdrowia ogólnego (fizycznego) GHQ-30 i dwa autorskie: Test Szkodliwości Społecznej Zachowań Użytkowników Konopi oraz Kwestionariusz Sytuacji Społecznej Użytkowników Konopi, które mają za zadanie umożliwić określenie stopnia szkodliwego funkcjonowania.

Zaplanowano, że całe badanie będzie się odbywało w formie eksperymentu w naturalnych warunkach na wyizolowanej przez personalizację grupie pięciuset użytkowników konopi innych niż włókniste na województwo przez okres dwóch lat. Określono precyzyjne kryteria doboru i wyłączenia probantów. W badaniu tym zastosowano trzy stopnie zagrożenia dzielące probantów na trzy grupy. Dane porównawcze dotyczące całego społeczeństwa na potrzeby badania będą uzyskiwane z raportów KBPN i statystyk Policji dotyczących przestępczości narkotykowej. W eksperymencie tym zmienna niezależna to możliwość warunkowego posiadania suszu konopi innych niż włókniste, zaś monitorowane zmienne zależne to: szkodliwość fizyczna zażywania, szkodliwość psychiczna zażywania, szkodliwość społeczna zażywania, struktura konsumpcji, karalność. Eksperyment ten będzie przebiegał zgodnie z zaprojektowanym dla niego harmonogramem w metodzie Synektyki Gordona. Zakłada ona udział co najmniej sześciu specjalistów i daje bardzo zadowalające efekty w przypadku rozwiązywania złożonych problemów, jakim niewątpliwie jest zagadnienie racjonalnej polityki przeciwdziałania narkomanii. Sięgnięto po metody heurystyczne, gdyż to one zapewniają największą elastyczność i wieloaspektowe spojrzenie na rozwiązywany problem. Metody i narzędzia, które zostały opracowane na potrzeby tego eksperymentu mogą być z powodzeniem stosowane dla kolejnych opracowywanych już problemów badawczych. Pozyskano infrastrukturę i HR firmy Biostat z Rybnika, która może zająć się kwestiami opracowania statystycznego w badaniach. Trwa przystosowanie infrastruktury informatycznej o konieczne profile dostępu i odpowiednie funkcjonalności.

Co do odpłatności za udział w badaniu i materiał badawczy ustalono, że probant nie będzie ponosił kosztów bezpośrednich. Zapewnienie środków dla przeprowadzenia eksperymentu należy do organizatora i sponsora.

Równolegle opracowywany jest projekt badania wpływu modelu reglamentacyjno-permisywnego na problem dopalaczy (500 os.) z dr. Sebastianem Matyjkiem UŁ (kod RP20\_5) – termin 15.09.2020 w NCN; Etyczna i empiryczna analiza założeń systemu prohibicyjno-opresywnego i reglamentacyjno-permisywnego (500 os.) z dr Anną Tomzą UŁ (kod RP20\_10) - termin 15.09.2020 w NCN; Toksykokinetyka THC (40 os.) z prof. dr. hab. Jarosławem Berentem i dr Anną Smędra-Kaźmierską z UMŁ (kod RP20\_15) - termin 30.09.2020; Degradacja THC w czasie (RP20\_16) z dr Agatą Litwinowicz, na potrzeby którego uzyskano zgodę GIF na import 250 gramów konopi innych niż włókniste.

Baza naukowców zainteresowanych udziałem w projekcie liczy obecnie 25 osób i ciągle prowadzone są rozmowy z kolejnymi. Ustalono stałą porę spotkań Zespołu Badawczego projektu w systemie teleinformatycznym na środy na godzinę 18:18.

Sporządzane jest także sprawozdanie z testu systemu ewidencji prowadzonej od października 2018 r., dzięki której dopracowano procesy i ostateczne wzory dokumentacji koniecznej dla obiegu materiału badawczego oraz opracowano schemat i treść szkoleń dla Dyspensariów tj. placówek badawczo- naukowych dystrybuujących materiał badawczy dla probantów.

W grudniu 2019 r. podjęto rozmowy z firmą MGC Pharma z Australii w kwestii dostaw materiału badawczego i sponsoringu badań. Podpisano list intencyjny. Równolegle prowadzone są rozmowy z producentami z krajów, które mają zdolność eksportowania suszu konopi innych niż włókniste o dostawy materiału badawczego – jest to Australia, Urugwaj i Portugalia – żeby zapewnić ciągłość i bezpieczeństwo dostaw.

Co do prawno-gospodarczego aspektu badania w postaci zweryfikowanego łańcucha dostaw i samego punktu Dyspensarium pozyskano przedsiębiorców, którzy mają zapewnić hermetyczność systemu i obsługę badania. Wolę udziału wyraziły firmy takie jak: Cannabis House, Jamaican Shop, Trade Hemp Center, Canna Hub.

Obecnie przetłumaczony harmonogram i kosztorys zostały przedstawione organizatorowi badania i MGC Pharma, a przewidywany termin złożenia wniosku do Komisji Bioetycznej UMŁ to 21 sierpnia 2020 r. Komisja zbiera się 8 września 2020 r. Wnioski do GIF, WIF oraz informację do Ministra Zdrowia zaplanowano na drugą połowę października 2020 r.

18 sierpnia 2020 umówiona jest wizyta z Panią Dziekan Wydziału Prawa i Administracji w celu ustalenia szczegółów funkcjonowania ośrodka naukowo-badawczego w badaniu. W dniu 14 sierpnia tego roku został złożony wniosek do Komisji Bioetycznej Przy Łódzkiej Izbie Lekarskiej.

Sprawozdanie Sporządził-\_\_\_\_\_

Badacz dr Piotr Grzegorzcyk