

Regulamin uczestnictwa w projekcie Halo! ATOPIA - Lepsze życie z atopowym zapaleniem skóry.

1. Postanowienia ogólne

- 1.1 Projekt Halo! ATOPIA jest realizowany w terminie 1.06 31.12.2012 r.
- 1.2 Organizatorem wszystkich wydarzeń w projekcie jest Fundacja Alabaster z siedzibą w Zalesiu Górnym przy ul. Jasnej 26, KRS 0000364960.
- 1.3 Partnerem projektowym organizatora jest Instytut Matki i Dziecka w Warszawie.
- 1.4 Realizację projektu wspierają: Minister Pracy i Polityki Społecznej w ramach Programu Operacyjnego Fundusz Inicjatyw Obywatelskich 2012, inni partnerzy, patroni merytoryczni, honorowi, medialni oraz sponsorzy.
- 1.5 Zapisy niniejszego regulaminu obowiązują wszystkich uczestników projektu.
- 1.6 Uczestnikami wydarzeń w projekcie są rodziny z dziećmi z AZS (atopowym zapaleniem skóry), osoby dorosłe z AZS i ich bliscy, lekarze, nauczyciele, psycholodzy, dietetycy oraz inne osoby zainteresowane tematyką projektu - mieszkańcy województwa mazowieckiego.
- 1.7 W ramach projektu zostaną zorganizowane 4 spotkania grupy informacyjno-edukacyjnej w Warszawie, 3 konferencje (2 w Warszawie, 1 w Radomiu), cotygodniowe dni drzwi otwartych w biurze projektu w Warszawie, uruchomiona zostanie strona internetowa projektu oraz wydana publikacja stanowiąca jego podsumowanie.
- 1.8 Udział we wszystkich wydarzeniach jest bezpłatny.
- 1.9 Kalendarz wydarzeń w ramach projektu dostępny będzie na stronie www.
- 1.10 Strona internetowa projektu znajduje się pod adresem haloatopia.pl, do kontaktów z Organizatorem służy adres e-mail: info@haloatopia.pl
- 1.11 Materiały ze wszystkich wydarzeń będą dostępne bezpłatnie w formie elektronicznej dla wszystkich użytkowników strony internetowej projektu.
- 1.12 W trakcie trwania spotkań grupy informacyjno-edukacyjnej oraz podczas konferencji, Organizator będzie przygotowywał materiał filmowy i zdjęciowy. Uczestnicy konferencji i spotkań będą zatem proszeni o wyrażenie zgody na użycie ich wizerunku.

2. Regulacje dotyczące pytań do ekspertów medycznych, psychologów, dietetyków

- 2.1 Uczestnicy spotkań i konferencji będą mieli możliwość prezentacji własnych



opinii i zadawania pytań, w trakcie trwania konferencji, oraz drogą elektroniczną, przed i po wydarzeniu. Tematy, pytania, wątpliwości dotyczące atopii, zgłaszane przez użytkowników strony internetowej projektu, będą zbierane przez Organizatora i przekazywane do zespołu lekarzy i specjalistów. Zespół lekarzy i specjalistów, w trakcie trwania konferencji, udzieli odpowiedzi na najczęściej pojawiające się pytania.

- 2.2 Udzielenie odpowiedzi na pytania przez jakiegokolwiek specjalistę lub lekarza w trakcie trwania konferencji i/lub na spotkaniach organizowanych w ramach projektu nie mają na celu zastąpienia wizyty u lekarza. Osoba chora lub jej opiekun, czy rodzic powinien skonsultować się z lekarzem prowadzącym i udać się na wizytę, podczas której przeprowadzone jest badanie lekarskie, szczegółowy wywiad z chorym i/lub opiekunem, uzupełniona dokumentacja choroby i nakreślona diagnostyka.
- 2.3 Udzielane informacje i/lub porady lekarskie lub psychologa lub dietetyka stanowią jedynie informację pogładową mającą przede wszystkim na celu zastąpić ewentualne poszukiwanie w literaturze medycznej lub na forach internetowych odpowiedzi na pytania nurtujące pytającego, oraz nie wiążą one użytkownika w żaden sposób i nie mogą decydować o zasięgnięciu lub niezasięgnięciu porady lekarskiej, psychologicznej lub dietetycznej.
- 2.4 Wszelkie informacje, publikacje, opinie prywatne prezentowane w trakcie trwania projektu lub drogą elektroniczną, na stronach projektu mają charakter tylko informacyjny i dodatkowy. Żadnej z zamieszczonych lub uzyskanej informacji i/lub porad lekarskich lub psychologa lub dietetyka nie należy rozumieć jako:
 - a) udzielenia świadczenia zdrowotnego w rozumieniu ustawy z dn. 5 grudnia 1996 roku o zawodzie lekarza i lekarza dentysty (Dz. U. 1997 r. Nr 28 poz. 152) i ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r. o działalności leczniczej (Dz. U. 2011r. < Nr 112, poz. 654 z późn. zm.) oraz
 - b) badania pacjenta w rozumieniu ustawy z dnia 5 grudnia 1996 roku o zawodzie lekarza i lekarza dentysty (Dz. U. 1997 r. Nr 28 poz. 152),
 - c) wskazań dotyczących stosowania produktów leczniczych, dermatologicznych, kosmetycznych,
 - d) wskazań dotyczących sposobu używania wyrobów medycznych, dermokosmetyków,
 - f) braku konieczności podjęcia terapii,
 - g) informacji, według której produkty lecznicze posiadają wyłącznie lub głównie właściwości kosmetyków, środków spożywczych lub innych artykułów konsumpcyjnych,
 - h) stawiania diagnozy oraz wskazywania terapii.

- 2.5 Wszelkie osoby będące autorami porad lekarskich /psychologicznych/dietetycznych posiadają prawo wykonywania zawodu lekarza lub psychologa/psychiatry lub dietetyka.
- 2.6 Wszelkie odpowiedzi na pytania lub komentarze lekarskie /psychologiczne/dietetyczne będą świadczone z należytą starannością w oparciu o aktualną, najlepszą wiedzę lekarza i psychologiczną oraz zgodnie z etyką zawodową.
- 2.7 Wszelkie decyzje dotyczące zastosowania produktów leczniczych, sposobu leczenia, wyboru terapii winny być poparte fizyczną, osobistą konsultacją z lekarzem lub psychologiem/psychiatrą lub dietetykiem, odbywającą się indywidualnie, poza projektem.
- 2.8 Wszelkie produkty lecznicze, dermokosmetyczne lub syplemety diety, o których informacja pojawi się na spotkaniach lub konferencjach zostały dopuszczone do obrotu na podstawie ważnych decyzji, wydanych przez właściwe organy administracyjne.
- 2.9 Informacje i opinie prezentowane w trakcie trwania projektu i na stronach www projektu zostały zebrane lub opracowane przez Organizatora w dobrej wierze i na podstawie źródeł uważanych za wiarygodne.
- 2.10 Organizator zastrzega sobie prawo do nieudzielenia odpowiedzi na wybrane pytania, w szczególności jeśli pytanie nie dotyczy tematu atopii, czy AZS, dotyczy informacji medycznej lub innej, na którą Organizator nie może udzielić odpowiedzi, zadane pytanie nie pozwala na konkretną odpowiedź, zadane pytanie jest sprzeczne z prawem lub zasadami współżycia społecznego.
- 2.11 W trakcie trwania projektu nie będą udzielane informacje o badaniach klinicznych, pobieraniu, przechowywaniu i przeszczepianiu komórek, tkanek i narządów, zdrowia psychicznego, w zakresie warunków i zakresu świadczeń opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, o środkach odurzających, a także o czynnościach lekarskich stanowiących przestępstwo uregulowane w ustawie z dnia 6 czerwca 1997r. kodeks karny.
- 2.12 Uczestnik konferencji lub spotkania nie jest pacjentem w rozumieniu ustawy z dnia 6 listopada 2008r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta.
- 2.13 Wszelkie osoby lub podmioty, w tym Organizator, będące autorami informacji lub porad lekarskich zawartych na stronach internetowych lub w publikacjach, lub udzielonych w trakcie trwania spotkania lub konferencji (o ile bezwzględnie obowiązujące przepisy prawa nie stanowią inaczej), nie ponoszą odpowiedzialności za wszelkie możliwe następstwa, w szczególności za szkody na mieniu wynikające z zastosowania informacji zawartych w Serwisie.

3. Zasady organizacji spotkań grupy informacyjno-edukacyjnej.

- 3.1 Warunki udziału w spotkaniach grupy informacyjno-edukacyjnej:
 - 3.1.1 Zgłoszenie chęci udziału w spotkaniu za pośrednictwem formularza zgłoszeniowego dostępnego na stronie internetowej projektu lub pod numerem(ami) telefonu(ów) zapisanym(i) w ogłoszeniu o naborze chętnych na takie spotkanie, na stronie www, ulotkach lub w mediach.
 - 3.1.2 Zgłoszenie na spotkanie będzie przyjęte przez Organizatora, tylko po wypełnieniu wszystkich pól w formularzu zgłoszeniowym lub po udzieleniu odpowiedzi na pytania zadane przez osobę przyjmującą zgłoszenia telefonicznie. Pytania będą zgodne z umieszczonymi w formularzu zgłoszeniowym.
 - 3.1.3 W spotkaniach grupy mogą uczestniczyć tylko rodzice lub opiekunowie dzieci w wieku 0-14 lat lub osoby z atopią, planujące posiadanie potomstwa.
 - 3.1.4 W spotkaniach mogą uczestniczyć dzieci w wieku 0-14 lat. Organizator zapewni opiekę animatorów dla dzieci w wieku 3-14 lat. Dzieci w wieku 0-3 lata mogą też uczestniczyć w przygotowanych zajęciach, jednak pod nadzorem rodzica lub opiekuna.
 - 3.1.5 Liczba miejsc na spotkaniach jest ograniczona. Obowiązuje kolejność zgłoszeń.
 - 3.1.6 Osoby zgłoszone na spotkanie będą proszone drogą elektroniczną (mail) lub telefonicznie o potwierdzenie obecności.
 - 3.1.7 W przypadku rezygnacji uczestnika z chęci wzięcia udziału w spotkaniu Organizator będzie informował drogą elektroniczną (mail) lub telefonicznie o możliwości wzięcia udziału w spotkaniu kolejne osoby z listy osób zgłoszonych i prosił o potwierdzenie obecności.
- 3.2 Na spotkania grupy będą zapraszani lekarze i specjaliści. Każdorazowo, przynajmniej na 10 dni przed spotkaniem, Fundacja poinformuje, kto będzie gościem takiego spotkania.
- 3.3 Miejsce spotkań grupy:
 - 3.3.1 Każde spotkanie grupy może odbywać się w innym miejscu. Każdorazowo, Organizator poinformuje, przynajmniej na 10 dni przed spotkaniem, na stronie www projektu, stronie(ach) www Fundacji Alabaster i/lub innych nośnikach, o miejscu i czasie spotkania.
 - 3.3.2 Jeśli raz wyznaczone miejsce spotkania grupy ulegnie zmianie, Organizator poinformuje o tym zarejestrowanych uczestników drogą elektroniczną (mail), na adres podany przez nich telefonicznie lub w formularzu zgłoszeniowym.

- 3.4 Cele spotkań grupy informacyjno-edukacyjnej:
- a) Sformułowanie pytań i tematów na konferencje, które zostaną przekazane do zespołu lekarzy i specjalistów, prelegentów konferencji.
 - b) Wymiana doświadczeń związanych z AZS.
 - c) Integracja dzieci z atopią.
 - d) Inne, ważne dla grupy, ustalone w trakcie spotkania.
- 3.5 Uczestnictwo innych osób.
- 3.5.1 Organizator uwzględni możliwość uczestnictwa w spotkaniach grupy przedstawicieli sponsorów, patronów i partnerów projektu, przedstawicieli mediów, a także innych osób związanych z projektem.
- 3.5.2 Organizator uwzględni możliwość prezentacji wspomnianych podmiotów przez osoby wymienione w punkcie 3.5.1, jednak łączny czas przeznaczony na te prezentacje w trakcie jednego spotkania, nie przekroczy 30 minut.
- 3.5.3 Organizator poinformuje o obecności osób wymienionych w punkcie 3.5.1 każdego zarejestrowanego uczestnika drogą elektroniczną (mail) lub telefonicznie.

4. Zasady organizacji konferencji.

- 4.1 Warunki udziału w konferencji:
- 4.1.1 Zgłoszenie chęci udziału w konferencji za pośrednictwem formularza zgłoszeniowego dostępnego na stronie internetowej projektu lub pod numerem(ami) telefonu(ów) zapisanym(i) w ogłoszeniu o naborze uczestników konferencji, na stronie www, ulotkach lub w mediach.
- 4.1.2 Zgłoszenie na konferencję będzie przyjęte przez Organizatora, tylko po wypełnieniu wszystkich pól w formularzu zgłoszeniowym lub po udzieleniu odpowiedzi na pytania zadane przez osobę przyjmującą zgłoszenia telefonicznie. Pytania będą zgodne z umieszczonymi w formularzu zgłoszeniowym.
- 4.1.3 W konferencjach mogą uczestniczyć:
- a) rodzice lub opiekunowie dzieci z atopowym zapaleniem skóry (do 14 r.ż.)
 - b) osoby dorosłe z atopią spodziewające się dziecka
 - c) lekarze
 - d) studenci medycyny, pielęgniarstwa, położnictwa, zdrowia publicznego, psychologii, pedagogiki lub dietetyki lub innych



kierunków, których zainteresowania naukowe powiązane są z tematyką konferencji

- e) pielęgniarki i położne
- f) farmaceuci
- g) pedagodzy i nauczyciele przedszkolni
- h) pedagodzy i nauczyciele szkolni
- i) dietetycy
- j) psychologdy
- k) przedstawiciele JST
- l) przedstawiciele administracji publicznej
- m) dziennikarze i przedstawiciele mediów
- n) inne osoby z powodów zawodowych lub prywatnych zainteresowane tematyką konferencji niewymienione powyżej

4.1.4 Liczba miejsc na konferencji jest ograniczona. Organizator zapewnia min. 50 miejsc dla rodziców i opiekunów dzieci z AZS na konferencjach w Warszawie oraz min. 40 miejsc na konferencji w Radomiu. Obowiązuje kolejność zgłoszeń.

4.2 Miejsce konferencji może ulegać zmianie. Każdorazowo, Fundacja Alabaster poinformuje, przynajmniej na 10 dni przed konferencją, na stronie www projektu, stronie(ach) www Fundacji Alabaster i/lub innych nośnikach, o miejscu i czasie spotkania.

4.3 Uczestnictwo innych osób.

4.3.1 Organizator uwzględnia możliwość uczestnictwa w konferencjach grupy przedstawicieli sponsorów, patronów i partnerów projektu, przedstawicieli mediów, a także innych osób związanych z projektem.

4.3.2 Organizator uwzględnia możliwość prezentacji wspomnianych podmiotów przez osoby wymienione w punkcie 4.3.1, jednak łączny czas przeznaczony na te prezentacje w trakcie jednej konferencji, nie przekroczy 30 minut.

4.3.3 Organizator poinformuje o obecności osób wymienionych w punkcie 4.3.1 każdego zarejestrowanego uczestnika drogą elektroniczną (mail) lub telefonicznie.

5. Organizacja spotkań w ramach drzwi otwartych.

5.1 Warunkiem uczestnictwa w dniach drzwi otwartych jest:

5.1.1 Zgłoszenie chęci udziału w spotkaniu za pośrednictwem formularza



zgłoszeniowego dostępnego na stronie internetowej projektu lub pod numerem(ami) telefonu zapisanym(i) w ogłoszeniu o naborze chętnych na takie spotkanie, na stronie www, ulotkach oraz w mediach lub osobiste stawiennictwo w biurze projektu w dniach i godzinach wyznaczonych na spotkania w ramach drzwi otwartych.

- 5.1.2 W spotkaniach grupy mogą uczestniczyć wszystkie osoby, które są zainteresowane tematem atopii, AZS i/lub alergii.
- 5.1.3 W spotkaniach mogą uczestniczyć dzieci. Organizator nie zapewnia opieki do dzieci, ani zajęć przeznaczonych specjalnie dla nich. Opieka nad dzieckiem w trakcie spotkania leży po stronie rodzica lub opiekuna.
- 5.1.4 Ilość miejsc na spotkaniach jest ograniczona. Obowiązuje kolejność zgłoszeń.
- 5.2 Miejsce spotkań w ramach drzwi otwartych może ulec zmianie. Każdorazowo, Fundacja Alabaster poinformuje, na stronie www projektu, stronie(ach) www Fundacji Alabaster i/lub innych nośnikach, o zmianie miejsca spotkania.

6. Organizator zastrzega sobie prawo do zmiany regulaminu w każdym czasie. Zmiany do Regulaminu są publikowane na bieżąco w postaci nowego, ujednoliconego tekstu Regulaminu na stronie www projektu.