

Regulamin uczestnictwa

w projekcie „Halo! ATOPIA – Lepsze życie z atopowym zapaleniem skóry. Sezon 2”

1. Postanowienia ogólne

- 1.1. Projekt „Halo! ATOPIA – Lepsze życie z atopowym zapaleniem skóry. Sezon 2” jest realizowany w terminie 12.10-14.12.2013.
- 1.2. Organizatorem wszystkich wydarzeń w projekcie jest Fundacja Alabaster z siedzibą w Zalesiu Górnym przy ul. Jasnej 26, KRS 0000364960.
- 1.3. Realizację projektu wspierają firma Laboratoire Dermatologique BIODERMA Poland sp. z.o.o. oraz inne podmioty wymienione jako „Partnerzy” na stronie internetowej projektu.
- 1.4. Zasady niniejszego regulaminu obowiązują wszystkich uczestników projektu.
- 1.5. Uczestnikami wydarzeń w projekcie są rodziny z dziećmi z AZS (atopowym zapaleniem skóry) oraz inne osoby zainteresowane tematyką projektu – mieszkańcy Rzeczypospolitej Polskiej.
- 1.6. W ramach projektu zostanie zorganizowanych 8 spotkań dla rodzin (1 w Warszawie, 1 w Łodzi, 1 w Białymstoku, 1 w Katowicach, 1 we Wrocławiu, 1 w Krakowie, 1 w Poznaniu, 1 w Konstancinie-Jeziorniej), uruchomiona zostanie strona internetowa projektu oraz wydrukowane II wydanie publikacji „Atopowe zapalenie skóry u dzieci. Praktyczny poradnik” i przekazane uczestnikom projektu, a także lekarzom i innym specjalistom współpracującym z Organizatorem.
- 1.7. Udział we wszystkich wydarzeniach jest bezpłatny.
- 1.8. Kalendarz wydarzeń w ramach projektu będzie dostępny na stronie internetowej projektu.
- 1.9. Strona internetowa projektu dostępna jest pod adresem <http://www.haloatopia.pl>, do kontaktów z Organizatorem służy adres e-mail: info@haloatopia.pl
- 1.10. Materiały ze wszystkich wydarzeń (szczegółowa notatka z ich przebiegu i zdjęcia) będą dostępne bezpłatnie w formie elektronicznej dla wszystkich użytkowników strony internetowej projektu.
- 1.11. Podczas spotkań dla rodzin Organizator będzie przygotowywał materiał zdjęciowy, dźwiękowy i filmowy. Uczestnicy spotkań będą proszeni o wyrażenie zgody na użycie ich wizerunku.

2. Zasady organizacji spotkań dla rodzin

- 2.1. Warunki udziału w spotkaniach dla rodzin:
 - 2.1.1. Zgłoszenie chęci udziału w spotkaniu za pośrednictwem formularza zgłoszeniowego dostępnego na stronie internetowej projektu lub pod numerami telefonów podanymi w ogłoszeniu o naborze chętnych na takie spotkanie na stronie internetowej, w ulotkach i w mediach.

- 2.1.2. Zgłoszenie na spotkanie będzie przyjęte przez Organizatora tylko po wypełnieniu wszystkich pól w formularzu zgłoszeniowym lub po udzieleniu odpowiedzi na pytania przez osobę przyjmującą zgłoszenia telefoniczne. Pytania będą zgodne z umieszczonymi w formularzu zgłoszeniowym.
- 2.1.3. W spotkaniach mogą uczestniczyć członkowie rodzin z co najmniej 1 dzieckiem z atopowym zapaleniem skóry w wieku 0-14 lat oraz, w miarę wolnych miejsc, inne osoby zainteresowane tematyką spotkań.
- 2.1.4. 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.
- 2.1.5. Liczba miejsc na spotkaniach jest ograniczona. Obowiązuje kolejność zgłoszeń.
- 2.1.6. Osoby zarejestrowane na spotkania będą proszone drogą elektroniczną (poprzez e-mail) lub telefonicznie o potwierdzenie obecności.
- 2.1.7. W przypadku rezygnacji uczestnika z udziału w spotkaniu, Organizator będzie informował drogą elektroniczną (poprzez e-mail) lub telefonicznie o możliwości wzięcia udziału w spotkaniu kolejne osoby z listy osób zarejestrowanych i prosił o potwierdzenie obecności.
- 2.2. W spotkaniach dla rodzin będą uczestniczyć specjaliści (lekarz pediatra, dermatolog i/lub alergolog oraz psycholog i/lub dietetyk). Każdorazowo, przynajmniej na 5 dni przed spotkaniem, Organizator za pośrednictwem dostępnych kanałów komunikacji, o miejscu i czasie spotkania oraz zaproszonych specjalistach.
- 2.3. Miejsce spotkań dla rodzin:
 - 2.3.1. Spotkania będą odbywać się w różnych miastach (1 w Warszawie, 1 w Łodzi, 1 w Białymstoku, 1 w Katowicach, 1 we Wrocławiu, 1 w Krakowie, 1 w Poznaniu, 1 w Konstancinie-Jeziorniej).
 - 2.3.2. Każdorazowo Organizator poinformuje przynajmniej na 5 dni przed spotkaniem za pośrednictwem dostępnych kanałów komunikacji o miejscu i czasie spotkania.
 - 2.3.3. Jeśli raz wyznaczone miejsce spotkania ulegnie zmianie, Organizator poinformuje o tym zarejestrowanych uczestników drogą elektroniczną (poprzez e-mail) lub telefonicznie.
- 2.4. Cele spotkań dla rodzin:
 - a) Edukacja rodziców (opiekunów) dzieci z atopowym zapaleniem skóry nt. choroby i sposobów radzenia sobie z jej skutkami przez specjalistów
 - b) Wymiana doświadczeń uczestników spotkań
 - c) Integracja dzieci (poprzez animację z elementami arteterapii)
 - d) Inne, ważne dla grupy, ustalone w trakcie spotkania
- 2.5. Uczestnictwo innych osób:
 - 2.5.1. Organizator uwzględni możliwość uczestnictwa w spotkaniach grupy przedstawicieli sponsorów, patronów i partnerów projektu, przedstawicieli mediów, a także innych osób związanych z projektem.

- 2.5.2. Organizator uwzględnia możliwość prezentacji wspomnianych podmiotów przez osoby wymienione w punkcie 2.5.1, jednak łączny czas przeznaczony na te prezentacje w trakcie jednego spotkania, nie przekroczy 30 minut.
- 2.5.3. Organizator poinformuje o obecności osób wymienionych w punkcie 2.5.1. każdego zarejestrowanego uczestnika drogą elektroniczną (mail) lub telefonicznie.

3. Regulacje dotyczące pytań do specjalistów (lekarzy, psychologów, dietetyków)

- 3.1. Uczestnicy spotkań będą mieli możliwość prezentacji własnych opinii i zadawania pytań, na które będą odpowiadać specjaliści uczestniczący w spotkaniach.
- 3.2. Udzielenie odpowiedzi na pytania przez jakiegokolwiek specjalistę nie ma na celu zastąpienia wizyty indywidualnej u lekarza/psychologa/dietetyka. Osoba chora lub jej opiekun (rodzic) powinien skonsultować się z lekarzem prowadzącym i udać się na wizytę, podczas której przeprowadzone jest pełne podmiotowe i przedmiotowe badanie, w tym szczegółowy wywiad z chorym i/lub opiekunem (rodzicem), uzupełniona dokumentacja medyczna i nakreślona diagnostyka.
- 3.3. Udzielane informacje i/lub porady lekarza, psychologa i/lub dietetyka stanowią jedynie informację poglądową mającą przede wszystkim na celu edukację w zakresie aktualnej wiedzy na temat choroby, zastąpienie ewentualnych poszukiwań w literaturze medycznej lub w internecie odpowiedzi na pytania nurtujące uczestników, nie wiążą one ich w żaden sposób i nie mogą decydować o zasięgnięciu z porady lekarskiej, psychologicznej lub dietetycznej bądź rezygnacji z jej zasięgnięcia.
- 3.4. Wszelkie informacje, publikacje, opinie prezentowane w trakcie realizacji projektu lub drogą elektroniczną na stronach projektu mają charakter jedynie informacyjny i dodatkowy. Żadnej z uzyskanych podczas spotkań lub zamieszczonych na stronie internetowej projektu nie należy rozumieć jako:
 - a) udzielenia świadczenia zdrowotnego w rozumieniu ustawy z dn. 5 grudnia 1996 roku o zawodzie lekarza i lekarza dentystry (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.)
 - b) badania pacjenta w rozumieniu ustawy z dnia 5 grudnia 1996 roku o zawodzie lekarza i lekarza dentystry (Dz. U. 1997 r. Nr 28 poz. 152),
 - c) wskazań dotyczących stosowania produktów leczniczych, dermatologicznych, kosmetycznych,
 - d) wskazań dotyczących sposobu używania wyrobów medycznych, dermokosmetyków,
 - e) braku konieczności podjęcia terapii,
 - f) informacji, według której produkty lecznicze posiadają wyłącznie lub głównie właściwości kosmetyków, środków spożywczych lub innych artykułów konsumpcyjnych,
 - g) stawiania diagnozy oraz wskazywania terapii.

- 3.5. Wszelkie osoby będące autorami porad lekarskich/psychologicznych/dietetycznych posiadają prawo do wykonywania zawodu lekarza, psychologa lub dietetyka.
 - 3.6. Wszelkie odpowiedzi na pytania lub wypowiedzi lekarzy, psychologów lub dietetyków będą wygłaszane z należytą starannością w oparciu o aktualną, najlepszą wiedzę oraz zgodne z etyką zawodową.
 - 3.7. Wszelkie decyzje dotyczące zastosowania produktów leczniczych, sposobu leczenia, wyboru terapii powinny być poparte fizyczną, osobistą konsultacją z lekarzem, psychologiem lub dietetykiem, odbywającą się indywidualnie, poza projektem.
 - 3.8. Wszelkie produkty lecznicze, dermokosmetyczne lub suplementy diety, o których informacja pojawi się na spotkaniach, zostały dopuszczone do obrotu na podstawie ważnych decyzji wydanych przez właściwe organy administracyjne.
 - 3.9. Informacje i opinie prezentowane w trakcie realizacji projektu są zbierane lub opracowywane przez Organizatora w dobrej wierze i na podstawie źródeł uważanych za wiarygodne.
 - 3.10. 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.
 - 3.11. 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.
 - 3.12. Uczestnik spotkania nie jest pacjentem w rozumieniu ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta.
 - 3.13. 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 (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.
- 4. 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 internetowej projektu.**