

**Regulamin rekrutacji i uczestnictwa w konferencji na zakończenie realizacji projektu pn. „Wsparcie procesu poprawy jakości w patomorfologii poprzez wdrożenie standardów akredytacyjnych oraz wzmocnienie kompetencji kadry zarządzającej podmiotami leczniczymi” realizowanego przez Departament Oceny Inwestycji w Ministerstwie Zdrowia wraz z Partnerem Projektu: Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia w ramach V Osi priorytetowej pn. *Wsparcie dla obszaru zdrowia* Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój (POWER) na lata 2014-2020, Działania 5.1 pn. *Działania projakościowe i rozwiązania organizacyjne w systemie ochrony zdrowia ułatwiające dostęp do niedrogich, trwałych oraz wysokiej jakości usług zdrowotnych*, współfinansowanego ze środków Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój na lata 2014-2020 oraz budżetu państwa**

## **§ 1 Postanowienia ogólne**

1. Niniejszy regulamin określa zasady rekrutacji i uczestnictwa w konferencji na zakończenie realizacji projektu pn. „Wsparcie procesu poprawy jakości w patomorfologii poprzez wdrożenie standardów akredytacyjnych oraz wzmocnienie kompetencji kadry zarządzającej podmiotami leczniczymi” współfinansowanego ze środków Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój na lata 2014-2020 oraz budżetu państwa zwanego dalej Projektem.
2. Projekt pn. „Wsparcie procesu poprawy jakości w patomorfologii poprzez wdrożenie standardów akredytacyjnych oraz wzmocnienie kompetencji kadry zarządzającej podmiotami leczniczymi” jest realizowany, na podstawie Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 4 października 2019 r. (z późn. zm.) przez Lidera Projektu: Departament Oceny Inwestycji w Ministerstwie Zdrowia wraz z Partnerem Projektu: Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia.
3. Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską ze środków Europejskiego Funduszu Społecznego w ramach V Osi priorytetowej pn. *Wsparcie dla obszaru zdrowia* Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój (POWER) na lata 2014-2020, Działania 5.1 pn. *Działania projakościowe i rozwiązania organizacyjne w systemie ochrony zdrowia ułatwiające dostęp do niedrogich, trwałych oraz wysokiej jakości usług zdrowotnych* na terenie całej Polski.
4. Głównym celem Projektu jest podniesienie jakości badań patomorfologicznych w podmiotach leczniczych w zakresie patomorfologii poprzez zwiększenie wiedzy i umiejętności kadry zarządzającej związanych z zarządzaniem jakością i bezpieczeństwem pacjenta oraz wdrożenie dobrych praktyk organizacyjnych (standardów akredytacyjnych w zakresie patomorfologii, z uwzględnieniem działań przeciwepidemicznych, z zwłaszcza niwelujących negatywne skutki pandemii COVID-19). Szczegółowe informacje odnośnie Projektu znajdują się: [https://zdrowie.gov.pl/power/strona-1001-akredytacja\\_w\\_patomorfologii.html](https://zdrowie.gov.pl/power/strona-1001-akredytacja_w_patomorfologii.html)
5. Osobami do kontaktu ze strony Beneficjenta projektu są:  
Pan Marcin Liberadzki, pracownik Departamentu Oceny Inwestycji Ministerstwa Zdrowia (e-mail: [m.liberadzki@mz.gov.pl](mailto:m.liberadzki@mz.gov.pl), tel. +48 882 359 021)

## § 2 Definicje

Użyte w niniejszym Regulaminie pojęcia oznaczają:

1. **Projekt** – projekt pn. „*Wsparcie procesu poprawy jakości w patomorfologii poprzez wdrożenie standardów akredytacyjnych oraz wzmocnienie kompetencji kadry zarządzającej podmiotami leczniczymi*” nr POWR.05.02.00-00-0004/19.
2. **Wytyczne** – standardy organizacyjne dla zakładów patomorfologii
3. **Lider Projektu** – Departament Oceny Inwestycji w Ministerstwie Zdrowia, ul. Miodowa 15, 00-952 Warszawa.
4. **Partner Projektu** – Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia, ul. Kapelanka 60, 30-347 Warszawa.
5. **Wykonawca** – Jarosław Grzegorz Głowacki prowadzący działalność gospodarczą pod firmą: Jarosław Grzegorz Głowacki Fordewind, adres wykonywania działalności gospodarczej: ul. Mazurska nr 6 lok. 11, 11-520 Ryn, NIP: 8451560099, REGON: 519537586.
6. **Uczestnik/czka Projektu** - osoba zakwalifikowana do udziału w Projekcie.

## § 3 Kwalifikowalność Uczestników Projektu

1. Uczestnikami spotkań mogą być:
  - kadra zarządzająca podmiotów leczniczych realizujących świadczenia w zakresie patomorfologii oraz podmiotów leczniczych korzystających z badań patomorfologicznych
  - przedstawiciele towarzystw naukowych, organizacji pracodawców i pacjenckich
  - przedstawiciele mediów
2. Kwalifikowalność Uczestników będzie weryfikowana w oparciu o przesłane drogą mailową do Wykonawcy dane, o których mowa w § 5 pkt 4 Regulaminu
3. W przypadku zgłoszenia się większej niż planowana liczby osób, o udziale w szkoleniu decydować będzie kolejność zgłoszeń na podstawie sporządzanej każdorazowo listy rezerwowej.

## § 4 Zakres wsparcia oraz cel spotkania

1. Przedmiotem wsparcia określonym w niniejszym Regulaminie jest kompleksowa organizacja jednodniowej konferencji podsumowującej efekty wynikającej z wdrożenia standardów akredytacyjnych oraz efekty realizacji projektu.
2. Celem konferencji jest prezentacja wyników projektu, którego głównym założeniem było podniesienie jakości badań patomorfologicznych poprzez opracowanie wytycznych dla zakładów/pracowni patomorfologii, realizację szkoleń oraz aktywny udział podmiotów leczniczych realizujących świadczenia z zakresu patomorfologii. Konferencja będzie także okazją do wymiany doświadczeń i dyskusji w obszarze procesu akredytacji zakładów patomorfologii.
3. Konferencja zostanie przeprowadzona w oparciu o opracowany program merytoryczny oraz harmonogram. W spotkaniu będzie zapewniony udział ekspertów w charakterze prelegentów / wykładowców. Ponadto, każdy Uczestnik szkolenia otrzyma niezbędne materiały informacyjne.
4. Konferencja zostanie przeprowadzona w formie stacjonarnej oraz zdalnej.

5. Wykonawca zapewni możliwość udziału nieograniczonej liczbie uczestników w formie zdalnej poprzez jedną z powszechnie dostępnych komunikatorów, z darmowym dostępem dla uczestników.

### § 5 Rekrutacja Uczestników Projektu

1. Rekrutacja w ramach Projektu ma charakter otwarty, z zastrzeżeniem, że jest skierowana wyłącznie do grupy docelowej określonej w § 3 pkt 1 Regulaminu.
2. Rekrutację przeprowadzi drogą mailową Wykonawca we współpracy z Liderem Projektu.
3. Rejestrację na szkolenia przeprowadzi Wykonawca, który będzie również przyjmował i weryfikował zgłoszenia pod kątem spełnienia warunków uczestnictwa. Wykonawca będzie też udzielał informacji Uczestnikom odnośnie szkolenia – telefonicznie i mailowo.
4. Każda osoba zgłaszająca się do udziału w szkoleniu zobowiązana jest do wypełnienia i przesłania za pośrednictwem formularza udostępnionego na stronie: <https://standardywpatomorfologii.pl/> lub drogą mailową do Wykonawcy na następujący adres e-mail: [rekrutacja@standardywpatomorfologii.pl](mailto:rekrutacja@standardywpatomorfologii.pl) zgłoszenia zawierającego:  
Imię (Imiona)  
Nazwisko  
Dane Pracodawcy  
Stanowisko służbowe  
E-mail  
Specjalne potrzeby
5. Osobą do kontaktu ze strony Wykonawcy szkoleń jest Pan Jarosław Głowacki, tel. 504 972 658, adres e-mail: [rekrutacja@standardywpatomorfologii.pl](mailto:rekrutacja@standardywpatomorfologii.pl);
6. Podstawą uzyskania statusu Uczestnika Projektu jest przesłanie za pośrednictwem formularza udostępnionego na stronie: <https://standardywpatomorfologii.pl/> lub drogą mailową do Wykonawcy danych, o których mowa w § 5 pkt 4 Regulaminu oraz potwierdzenie zakwalifikowania przez Wykonawcę. Wykonawca w porozumieniu z Liderem Projektu potwierdzi zakwalifikowanie każdego uczestnika projektu drogą mailową.
7. Lider Projektu zastrzega sobie możliwość weryfikacji i zgłoszenia ewentualnych uwag do listy Uczestników konferencji.
8. Rekrutacja odbywa się z uwzględnieniem zasady równości płci, zasady niedyskryminacji oraz dostępności dla osób z niepełnosprawnością.
9. Osoby, które chciałyby zgłosić szczególne potrzeby związane z niepełnosprawnościami proszone są o kontakt z Wykonawcą – Panem Jarosławem Głowackim, tel. 504 972 658, e-mail: [rekrutacja@standardywpatomorfologii.pl](mailto:rekrutacja@standardywpatomorfologii.pl) w celu uzgodnienia dogodnych warunków udzielenia wsparcia w ramach Projektu.
10. W celu zapewnienia dogodnych warunków udzielania wsparcia zgłoszenie szczególnych potrzeb powinno nastąpić na 10 dni przed planowaną formą udzielenia wsparcia.

### § 6 Obowiązki Uczestników Projektu

1. Do obowiązków Uczestnika Projektu należy w szczególności:
  - 1) udział we konferencji
  - 2) zapoznanie się z treścią i akceptacja postanowień niniejszego Regulaminu;

- 3) przesłanie drogą mailową do Wykonawcy danych, o których mowa w § 5 pkt 4 Regulaminu
- 4) zgoda na przetwarzanie wizerunku w związku z rejestracją audiowizualną oraz fotograficzną spotkań; zgoda na przetwarzanie wizerunku jest dobrowolna, przy czym odmowa jest równoznaczna z brakiem możliwości udziału w spotkaniu

### **§ 7 Rezygnacja i wykluczenie z uczestnictwa w Projekcie**

1. Uczestnik, który zarejestrował się do udziału w Projekcie, może zrezygnować z udziału w konferencji tylko w uzasadnionych przypadkach, nie później niż na trzy dni przed datą konferencji.
2. Uczestnik może zrezygnować z takiego spotkania tylko w wyniku istotnych, niezależnych od niego zdarzeń losowych, których nie mógł przewidzieć w momencie przystąpienia do Projektu. Obowiązek wykazania wystąpienia zdarzenia losowego spoczywa na Uczestniku.

### **§ 8 Ochrona danych osobowych**

1. Zakres przetwarzanych danych osobowych Uczestników Projektu odwzorowany jest w Wytycznych w zakresie warunków gromadzenia i przekazywania danych w postaci elektronicznej na lata 2014-2020.

Dodatkowo:

Przynależność do grupy docelowej zgodnie ze Szczegółowym Opiszem Osi Priorytetowych Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój 2014-2020/ zatwierdzonym do realizacji Rocznym Planem Działania/ zatwierdzonym do realizacji wnioskiem o dofinansowanie

Imię (Imiona)

Nazwisko

Dane Pracodawcy

Stanowisko służbowe

E-mail

Specjalne potrzeby

### **§ 9 Postanowienia końcowe**

1. Beneficjent nie ponosi odpowiedzialności za zmiany w dokumentach programowych i wytycznych dotyczących Osi priorytetowej V. Wsparcie dla obszaru zdrowia, Działania 5.2 pn. Działania pro-jakościowe i rozwiązania organizacyjne w systemie ochrony zdrowia ułatwiające dostęp do niedrogich, trwałych oraz wysokiej jakości usług zdrowotnych na terenie całej Polski Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój (POWER) na lata 2014-2020.
2. Beneficjent Projektu zastrzega sobie prawo zmiany niniejszego Regulaminu w trakcie trwania Projektu.
3. Sprawy nieuregulowane niniejszym Regulaminem oraz wszelkie decyzje związane z realizacją Projektu rozstrzygane są przez Beneficjenta Projektu.
4. Interpretacji niniejszego Regulaminu dokonuje Beneficjent Projektu w oparciu o odpowiednie reguły i zasady wynikające z POWER, a także odpowiednie przepisy prawa krajowego i unijnego.

5. Niniejszy Regulamin wchodzi w życie z dniem jego podpisania przez Wykonawcę.

.....  
Podpis Wykonawcy  
*/zgodnie z podpisem elektronicznym/*

Załączniki:

Klauzula informacyjna (obowiązek informacyjny realizowany w związku z art. 13 i art. 14 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679)

## KLAUZULA INFORMACYJNA

(uwzględnia obowiązek informacyjny realizowany w związku z art. 13 i art. 14 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679)

W związku z realizacją umowy w zakresie organizacji konferencji na zakończenie realizacji projektu pn. „Wsparcie procesu poprawy jakości w patomorfologii poprzez wdrożenie standardów akredytacyjnych oraz wzmocnienie kompetencji kadry zarządzającej podmiotami leczniczymi” nr POWER.05.02.00-00-0004/19 przyjmuję do wiadomości, że:

1. Administratorem moich danych osobowych jest minister właściwy do spraw rozwoju regionalnego pełniący funkcję Instytucji Zarządzającej dla Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój 2014-2020, mający siedzibę przy ul. Wspólnej 2/4, 00-926 Warszawa.
2. Przetwarzanie moich danych osobowych jest zgodne z prawem i spełnia warunki, o których mowa art. 6 ust. 1 lit. c oraz art. 9 ust. 2 lit. g Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 (RODO) – dane osobowe są niezbędne dla realizacji Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój 2014-2020 (PO WER) na podstawie:
  - a) rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1303/2013 z dnia 17 grudnia 2013 r. ustanawiającego wspólne przepisy dotyczące Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego, Funduszu Spójności, Europejskiego Funduszu Rolnego na rzecz Rozwoju Obszarów Wiejskich oraz Europejskiego Funduszu Morskiego i Rybackiego oraz ustanawiającego przepisy ogólne dotyczące Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego, Funduszu Spójności i Europejskiego Funduszu Morskiego i Rybackiego oraz uchylającego rozporządzenie Rady (WE) nr 1083/2006 (Dz. Urz. UE L 347 z 20.12.2013, str. 320, z późn. zm.),
  - b) rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1304/2013 z dnia 17 grudnia 2013 r. w sprawie Europejskiego Funduszu Społecznego i uchylającego rozporządzenie Rady (WE) nr 1081/2006 (Dz. Urz. UE L 347 z 20.12.2013, str. 470, z późn. zm.),
  - c) ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o zasadach realizacji programów w zakresie polityki spójności finansowanych w perspektywie finansowej 2014–2020 (Dz. U. z 2020 r. poz. 818, z późn. zm.);
  - d) rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 1011/2014 z dnia 22 września 2014 r. ustanawiającego szczegółowe przepisy wykonawcze do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1303/2013 w odniesieniu do wzorów służących do przekazywania Komisji określonych informacji oraz szczegółowe przepisy dotyczące wymiany informacji między beneficjentami a instytucjami zarządzającymi, certyfikującymi, audytowymi i pośredniczącymi (Dz. Urz. UE L 286 z 30.09.2014, str. 1, z późn. zm.).
3. Moje dane osobowe będą przetwarzane w zbiorach: „Program Operacyjny Wiedza Edukacja Rozwój”, „Centralny system teleinformatyczny wspierający realizację programów operacyjnych”.
4. Moje dane osobowe będą przetwarzane wyłącznie w celu realizacji projektu „Wsparcie procesu poprawy jakości w patomorfologii poprzez wdrożenie standardów akredytacyjnych oraz wzmocnienie kompetencji kadry zarządzającej podmiotami leczniczymi”, w szczególności potwierdzenia kwalifikowalności wydatków, udzielenia wsparcia, monitoringu, ewaluacji, kontroli, audytu i sprawozdawczości oraz działań informacyjno-promocyjnych w ramach PO WER.
5. Moje dane osobowe zostały powierzone do przetwarzania Instytucji Pośredniczącej – ministrowi właściwemu ds. zdrowia, beneficjentowi realizującemu projekt - Departamentowi Oceny Inwestycji w Ministerstwie Zdrowia (ul. Miodowa 15, 00-952 Warszawa) Moje dane osobowe mogą zostać przekazane podmiotom realizującym badania ewaluacyjne na zlecenie Instytucji Zarządzającej,



Instytucji Pośredniczącej lub beneficjenta. Moje dane osobowe mogą zostać również powierzone specjalistycznym firmom, realizującym na zlecenie Instytucji Zarządzającej, Instytucji Pośredniczącej oraz beneficjenta kontrole i audyt w ramach PO WER. Moje dane osobowe mogą zostać powierzone podmiotom świadczącym na rzecz Instytucji Zarządzającej usługi związane z obsługą i rozwojem systemów teleinformatycznych.

6. Moje dane osobowe mogą zostać udostępnione organom upoważnionym zgodnie z obowiązującym prawem.

7. Podanie danych jest warunkiem koniecznym otrzymania wsparcia, a odmowa ich podania jest równoznaczna z brakiem możliwości udzielenia wsparcia w ramach projektu.

8. Moje dane osobowe nie będą przekazywane do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej.

9. Moje dane osobowe nie będą poddawane zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji.

10. Moje dane osobowe będą przechowywane do czasu rozliczenia Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój 2014 -2020 oraz zakończenia archiwizowania dokumentacji.

11. Mogę skontaktować się u beneficjenta z osobą, która odpowiada za ochronę przetwarzania danych osobowych – z Inspektorem Ochrony Danych Ministerstwa Zdrowia wysyłając wiadomość na adres poczty elektronicznej [iod@mz.gov.pl](mailto:iod@mz.gov.pl) lub z powołanym przez administratora Inspektorem Ochrony Danych wysyłając wiadomość na adres poczty elektronicznej [iod@mfipr.gov.pl](mailto:iod@mfipr.gov.pl).

12. Mam prawo dostępu do treści swoich danych i ich sprostowania, usunięcia lub ograniczenia przetwarzania, jeżeli spełnione są przesłanki określone w art. 16, 17, 18 RODO.

13. Mam prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego, którym jest Prezes Urzędu Ochrony Danych Osobowych