

Regulamin spotkań Klubu Pacjenta w formie zdalnej

1. Postanowienia ogólne

Regulamin określa zasady i warunki realizacji cyklicznych spotkań pn. „Klub Pacjenta” w formie on-line realizowanych przez Fundację „Z sercem do Pacjenta” z siedzibą w Katowicach, a także zasady i warunki uczestnictwa w tych spotkaniach (dalej: „Spotkania”).

2. Cel edukacyjny spotkań „Klubu Pacjenta”

1. Organizatorem spotkań w ramach „Klubu Pacjenta” jest Fundacja „Z sercem do Pacjenta”.
2. Celem Spotkań jest w szczególności:
 - działalność na rzecz ochrony i promocji zdrowia,
 - propagowanie zdrowego trybu życia w szczególności poprzez aktywność fizyczną, zdrowe żywienie,
 - walka z nałogami, które negatywnie wpływają na zdrowie
 - profilaktyka chorób, w tym chorób cywilizacyjnych,
 - promowanie aktywnego spędzania wolnego czasu,
 - propagowanie sportu jako środka terapeutycznego,
3. Spotkania są adresowane do wszystkich pacjentów i członków rodzin (bez ograniczeń wiekowych i zdrowotnych), ze szczególnym uwzględnieniem seniorów z ich rodzinami.
4. Podczas zdalnych spotkań Klubu Pacjenta organizowane będą wykłady lekarzy różnych specjalizacji, pielęgniarek i położnych oraz innego personelu medycznego.

3. Forma spotkań „Klubu Pacjenta”

1. Spotkania będą realizowane w postaci seminariów internetowych i będą przeprowadzone w formie wykładów i prezentacji.
2. Zdalne Spotkania mają charakter ogólnodostępny i nie są ograniczone terytorialnie.

4. Udział w zdalnych Spotkaniach Klubu Pacjenta

1. Zaproszenia na webinary ([tj. spotkania w formie zdalnej](#)) będą kierowane do społeczności Klubu Pacjenta, którzy wyrazili zgodę marketingową na kontakt bądź poprzez stronę internetową www.zsercemdopacjenta.pl oraz w placówkach medycznych American Heart of Poland S.A. oraz Scanmed S.A., a także do

pacjentów programu KOS Zawat (zaproszenia będą wysyłane za pośrednictwem wiadomości SMS)

2. Dostęp na Spotkanie jest wolny i przysługuje wszystkim osobom zainteresowanym wydarzeniem po uprzedniej rejestracji.
3. Podczas rejestracji na webinar uczestnik będzie zobowiązany do podania imienia i nazwiska, adresu e-mail oraz miejsca zamieszkania.
4. Uczestnicy nie będą mieli możliwości włączania kamery ani mikrofonu.
5. Podczas Spotkania uczestnicy będą mieli możliwość zadawania pytań za pośrednictwem czatu,
6. Po dołączeniu do webinaru widoczne będą imiona i nazwiska lub nicki uczestników,
7. Zdalne Spotkania będą nagrywane a następnie udostępniane za pośrednictwem platformy *YouTube.pl*

Z komentarzem [MW1]: Czy jest konieczne podawanie danych dotyczących miejsca zamieszkania? Wg mnie jest to nadmiarowa informacja

5. Nagrywanie spotkań

Nagrywanie spotkań możliwe jest w celu dokumentowania przebiegu spotkania, jak również w celu tworzenie podsumowań i notatek. W takiej sytuacji podstawą prawną nagrywania jest art. 6 ust. 1 lit. f RODO – prawnie uzasadniony interes Administratora.

Nagranie lub transkrypcja Spotkania udostępniane za pośrednictwem platformy YouTube odbywa się na podstawie art. 6 ust. 1 lit. a RODO – zgoda uczestnika. Uczestnicy są informowani o celu i zakresie udostępnianego nagrania, każdorazowo:

- w zaproszeniu,
- na początku spotkania,

Uczestnik ma prawo nie wyrazić zgody na nagranie.

Uczestnik, który nie wyraża zgody na nagrywanie, może:

- nie zabierać głosu podczas spotkania,
- całkowicie nie uczestniczyć w nagrywanym spotkaniu.

Organizator spotkania respektuje sprzeciw uczestnika i nie zmusza go do udziału w nagraniu.

5.6. Prelegenci spotkania „Klubu Pacjenta”

1. Prelegentami Klubu Pacjenta są w szczególności lekarze i specjaliści innych dziedzin z obszaru medycyny reprezentujący placówki medyczne American Heart of Poland S.A. oraz Scanmed S.A.
2. Prelegentami mogą być osoby reprezentujące inne instytucje i organy działające w obszarze zdrowia: jak: Narodowy Fundusz Zdrowia, Rzecznik Praw Pacjenta oraz Wojewódzkie Stacje Sanitarno-Epidemiologiczne.

3. Spotkania organizowane są we współpracy m.in. z:

- organizacjami działającymi na rzecz osób starszych;
- organizacjami działającymi na rzecz pacjentów;
- jednostkami samorządu lokalnego;
- organizacje pozarządowe;
- innymi jednostkami organizacyjnymi wchodzącymi w skład samorządu lokalnego;

6-7. Częstotliwość spotkań „Klubu Pacjenta”

1. Spotkania organizowane będą cyklicznie. Organizacja spotkania odbywa się z odpowiednim wyprzedzeniem, aby informacja o spotkaniu mogła dotrzeć do jak największej liczby odbiorców.
2. Informacja o planowanych spotkaniach wraz z harmonogramem dostępna będzie na stronie Fundacji pod adresem: www.zsercemdopacjenta.pl oraz w mediach społecznościowych.

7-8. Obowiązki uczestnika „Klubu Pacjenta”

Uczestnik spotkania jest obowiązany zachowywać się w sposób zgodny z regulaminem oraz zasadami współżycia społecznego a także stosować się do poleceń organizatora spotkania w zakresie organizacyjno-porządkowym.

Uczestnicy spotkań są zobowiązani do:

- a) niepodejmowania działań zakłócających pracę innych uczestników, w tym działań mających na celu:
 - uzyskanie nieuprawnionego dostępu do platformy,
 - przejęcie kontroli nad spotkaniem,
 - zniszczenie zasobów lub danych udostępnianych w ramach spotkania.
 - nieudostępniania osobom trzecim danych dostępu do spotkania.
- b) niepublikowania treści, których udostępnianie jest zakazane przez przepisy prawa, w tym naruszających dobra osobiste, prawa autorskie i prawa pokrewne, a także nieprzechowywania treści zabronionych.
- c) niepodszywania się pod tożsamość administratorów lub innych uczestników.
- d) nieobrażania innych uczestników – wszelkie przejawy hejtu są zabronione.

Uprawnienia organizatora:

- a) organizator spotkania ma prawo odebrać uczestnikowi dostęp w przypadku naruszenia powyższych zasad.
- b) uczestnicy zobowiązują się do stosowania się do wytycznych organizatora związanych z konkretnym spotkaniem.

Nagrywanie i upublicznianie wizerunku uczestników Spotkania bez zgody jest zabronione.

8.9. Uprawnienia uczestnika spotkania

1. Uczestnik spotkania ma prawo:
 - uczestniczyć w organizowanym webinarze w czasie jego trwania, tj. od rozpoczęcia spotkania do zakończenia spotkania przez organizatora;
 - zadawania pytań prelegentom za pośrednictwem czatu dostępnego w platformie Microsoft Teams – w czasie trwania spotkania.
2. Uczestnik spotkania jest uprawniony do:
 - zgłoszenia przedstawicielom organizatora poniesionych przez niego szkód – w trakcie i na terenie spotkania,
 - składania skarg na przebieg spotkania.

9.10. Patronat

1. Spotkania „Klubu Pacjenta” organizowane są pod patronatem honorowych prezydentów, burmistrzów oraz starostów w celu podniesienia rangi wydarzenia oraz promocji spotkania.
2. Z uwagi na ogólnopolski zasięg spotkań wskazana jest organizacja spotkań „Klubu Pacjenta” również pod patronatem Ministra Zdrowia i Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia oraz Rzecznika Praw Pacjenta oraz Głównego Inspektoratu Sanitarnego.
- 3.

10.11. Przetwarzanie danych osobowych

1. Administratorem Państwa Danych jest Fundacja „Z Sercem do Pacjenta” z siedzibą w Katowicach (40-028) ul. Francuska 34.
2. W przypadku pytań dotyczących przetwarzania danych osobowych prosimy o kontakt bezpośrednio z Administratorem Danych
3. Pani/Pana dane osobowe podawane w formularzach rejestracyjnych będą przetwarzane w celach związanych z organizowanymi Spotkaniami i prawidłowej obsługi Spotkania, w tym m.in. w celu rejestracji na Spotkanie, kontaktu z uczestnikami w ramach czynności organizacyjnych poprzedzających Spotkanie, ~~w tym przygotowaniu identyfikatorów dla zarejestrowanych uczestników~~ oraz dostarczenia wybranych materiałów po wydarzeniu, nawiązania kontaktu z uczestnikami Spotkania. W przypadku udzielenia zgody nagranie ze Spotkania może być udostępniane na platformie internetowej YouTube. Ponadto dane mogą być również przetwarzane w celu przesyłania informacji promocyjnych związanych z funkcjonowaniem i podejmowanymi działaniami Fundacji „Z Sercem do Pacjenta”, w tym o nadchodzących wydarzeniach, artykułach związanych z

serwisem www.zsercemdopacjenta.pl. W odniesieniu do danej osobowej w postaci wizerunku dane będą przetwarzane w celach promocyjnych, informacyjnych, reklamowych, dokumentacyjnych i archiwizacyjnych.

Z komentarzem [MW2]: Zakładając, że kamery mają być wyłączone to jedyny wizerunek będzie należał do Organizatora i Prelegenta - tym samym to zdanie do usunięcia

4. Podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych jest udzielona zgoda (art. 6 ust. 1 lit. a Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679), a także prawnie uzasadniony interes (art. 6 ust. 1 lit. f Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679), w przypadku rozpatrywania ewentualnych reklamacji uczestników Spotkania i na potrzeby ustalenia, dochodzenia, lub obrony roszczeń związanych z organizowanymi Spotkaniami.
5. Zgodę na przetwarzanie danych osobowych można ~~zostać~~ wycofać w dowolnym momencie kontaktując się z Administratorem Danych pod adresem wskazanym powyżej lub fundacja@ahop.pl. Wycofanie zgody nie wpływa na zgodność z prawem przetwarzania, którego dokonano na podstawie zgody przed jej wycofaniem.
6. Pani/Pana dane osobowe podane w formularzu rejestracyjnym będą przechowywane przez okres niezbędny do realizacji celów wskazanych powyżej, ale nie dłużej niż przez 3 miesiące po zakończonym Spotkaniu. Okres przechowywania danych może zostać każdorazowo wydłużony w celu ustalenia, dochodzenia lub obrony ewentualnych roszczeń zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami prawa polskiego. W przypadku danych przetwarzanych na podstawie zgody (w tym nagrania ze Spotkania), do czasu cofnięcia tej zgody.
7. Pani/Pana dane osobowe nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany, w tym również w formie profilowania.
8. Podanie danych jest dobrowolne, ale niezbędne do wzięcia udziału w Spotkaniu - Niepodanie danych nie rodzi żadnych skutków Klubu Pacjenta.
9. Pani/Pana dane osobowe mogą być przekazywane następującym kategoriom odbiorców: podmiotom świadczącym Fundacji usługi w zakresie systemów informatycznych oraz usług IT, podmiotom świadczącym usługi prawne, podmiotom świadczącym usługi public relations, podmiotom uprawnionym na podstawie przepisów prawa, innym osobom świadczącym w Fundacji usługi niezbędne do realizacji celów wskazanych powyżej, podmiotom, które na podstawie odrębnych umów wspomagają Administratora w organizacji Spotkań.
10. Posiadają Państwo, na każdym etapie przetwarzania danych przez Fundację, prawo do:
 - dostępu do swoich danych, w tym uzyskania informacji o zakresie przetwarzanych przez naszą Fundację danych oraz do uzyskania kopii tych danych;

- sprostowania swoich danych, w tym, jeżeli nie będą zachodziły inne prawne przeciwwskazania do ograniczenia ich zakresu przetwarzania;
 - całkowitego usunięcia swoich danych (tzw. „prawo do bycia zapomnianym”), jeżeli nie będą zachodziły inne prawne przeciwwskazania do realizacji tego prawa;
 - wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzanych danych osobowych (w tym wycofania zgody), jeżeli nie będą zachodziły inne prawne przeciwwskazania do realizacji tego prawa
 - ograniczenia przetwarzania danych osobowych, jeżeli nie będą zachodziły inne prawne przeciwwskazania do realizacji tego prawa
 - przeniesienia danych do innego administratora danych, jeśli dane przetwarzane są w związku z udzieloną zgodą lub zawartą umową
11. Mają Państwo prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego zajmującego się ochroną danych osobowych. W Rzeczypospolitej Polskiej organem nadzorczym jest Prezes Urzędu Ochrony Danych Osobowych (PUODO).
12. Jako Administrator Danych, jesteśmy odpowiedzialni za zapewnienie bezpieczeństwa Państwa danych osobowych oraz sposób ich wykorzystywania zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa i postanowieniami zawartymi w umowach. Wszelkich dodatkowych informacji możecie Państwo zasięgnąć pisząc na adres podany jako adres siedziby Fundacji

Z komentarzem [AK3]: Łukasz Strawa

11.12. Postanowienia końcowe

1. Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszego Regulaminu wymagają Zarządzenia Prezesa Zarządu Fundacji.
2. Niniejszy Regulamin wchodzi w życie z dniem01.2026 r.