

Regulamin udziału w projekcie pt. *Profilaktyka obrzęku limfatycznego po leczeniu raka piersi – moduł regionalny*, nr POWR.05.01.00-00-0031/20

§ 1 Informacja o projekcie

1. Projekt *Profilaktyka obrzęku limfatycznego po leczeniu raka piersi – moduł regionalny*, nr POWR.05.01.00-00-0031/20, realizowany jest przez Świętokrzyskie Centrum Onkologii Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Kielcach.
2. Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską w ramach Europejskiego Funduszu Społecznego.
3. Projekt realizowany jest od 01.01.2021 r. do 30.09.2023 r. na terenie województw: świętokrzyskiego, podkarpackiego, małopolskiego.
4. Niniejszy regulamin określa zasady uczestnictwa w projekcie pt. „*Profilaktyka obrzęku limfatycznego po leczeniu raka piersi – moduł regionalny*, nr POWR.05.01.00-00-0031/20.

§ 2 Definicje

1. Użyte w niniejszym Regulaminie pojęcia oznaczają:
 - a. Projekt – projekt pt. „Profilaktyka obrzęku limfatycznego po leczeniu raka piersi – moduł regionalny”, nr POWR.05.01.00-00-0031/20
 - b. Program – Ogólnopolski program profilaktyki obrzęku limfatycznego po leczeniu raka piersi,
 - c. ŚCO – Świętokrzyskie Centrum Onkologii Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Kielcach, ul. Artwińskiego 3, 25-734 Kielce
 - d. Uczestniczka - osoba zakwalifikowana do udziału w Projekcie
 - e. Biuro projektu – ul. Artwińskiego 3, 25-734 Kielce
 - f. Podmiot współpracujący – ośrodek, z którym ŚCO nawiązało współpracę w ramach Projektu polegającą na udzielaniu świadczeń zgodnie z Programem.

§ 3 Zakres wsparcia

1. Udział w programie jest dobrowolny i bezpłatny.
2. Projekt przewiduje następujące formy wsparcia:
 - a. Wizyty fizjoterapeutyczne,
 - b. Porady psychologiczne,
 - c. Porady dietetyczne w tym badania biochemiczne krwi,
 - d. Warsztaty psychologiczne,
 - e. Zajęcia ruchowe.
3. Uczestniczki projektu otrzymują rękawy profilaktyczne.
4. Dodatkowe informacje na temat realizowanego Programu dostępne są na stronie: <https://pol.onkol.kielce.pl>

§ 4 Kryteria udziału w projekcie

1. Projekt jest skierowany do kobiet w wieku aktywności zawodowej z terenu makroregionu południowo-wschodniego tj.: województwa świętokrzyskiego, małopolskiego i podkarpackiego z rozpoznaniem raka piersi zakwalifikowanych do leczenia chirurgicznego, także z wielochorobowością, w trakcie i po zakończeniu chemioterapii, z powikłaniami leczenia chirurgicznego i uzupełniającego.
2. Dalszy dobór Uczestniczek Projektu opiera się na następujących kryteriach:
 - a. Grupa 1 – kobiety zagrożone wystąpieniem obrzęku limfatycznego kończyny górnej BCRL: poddane limfadenektomii pachowej ALND i chirurgicznemu leczeniu raka piersi (12 mies.) – kryterium kwalifikacji - limfadenektomia pachowa ALND;
 - b. Grupa 2a – kobiety w mniejszym stopniu zagrożone wystąpieniem obrzęku limfatycznego kończyny górnej po zabiegach z biopsją węzła wartowniczego SLNB i chirurgicznym leczeniu raka piersi (6 mies.) - kryterium kwalifikacji - biopsja węzła wartowniczego SLNB;

- c. Grupa 2b – kobiety po zabiegach z biopsją węzła wartowniczego SLNB i chirurgicznym leczeniu raka piersi z późniejszym zastosowaniem radioterapii zagrożone, na skutek promieniowania wystąpieniem obrzęku limfatycznego (12 mies. po RTH – czyli ok. 13 mies. po operacji) - kryterium kwalifikacji - biopsja węzła wartowniczego SLNB wraz z późniejszą radioterapią.
3. Ze względu na decyzje odnośnie dalszego sposobu leczenia podejmowane na późniejszym etapie udziału Uczestniczki w Programie, możliwa jest zmiana zakwalifikowania pacjentki do innej grupy w czasie udziału w programie.
4. O zakwalifikowaniu pacjentki do Projektu decyduje lekarz chirurg onkolog lub lekarz specjalista rehabilitacji medycznej, bądź fizjoterapeuta po konsultacji z lekarzem chirurgiem onkologiem.
5. Kryteria wyłączenia oceniane przez lekarza chirurga onkologa i lekarza specjalistę rehabilitacji medycznej obejmują:
 - a. Kobiety po leczeniu raka piersi zakwalifikowane do zabiegu mastektomii z rozpoznaniem obrzękiem limfatycznym kończyny górnej,
 - b. Kobiety po leczeniu raka piersi z odległymi przerzutami, znajdujące się w terminalnym okresie leczenia onkologicznego,
 - c. Kobiety po leczeniu raka piersi z oznakami zakażenia w rejonie kończyny górnej, z objawami niewydolności serca lub nerek, z zakrzepicą żył, ciężką niewydolnością płuc lub wątroby.

§ 5 Rekrutacja Uczestniczek Projektu

1. Warunkiem udziału w Projekcie poza spełnieniem kryteriów, o których mowa w § 4 jest złożenie formularza zgłoszeniowego, udzielenia świadomej zgody na udział w Programie, podpisanie oświadczenia RODO.
2. Złożenie formularza zgłoszeniowego nie jest jednoznaczne z zakwalifikowaniem do Projektu.
3. Rekrutacja odbywa się z uwzględnieniem zasady równości płci, zasady niedyskryminacji oraz dostępności dla osób z niepełnosprawnością.
4. Osoby, które chciałyby zgłosić szczególne potrzeby związane z niepełnosprawnościami proszone są o kontakt tel. 72-555-11-55, e-mail: profilaktykaobrzeku@onkol.kielce.pl.
5. W celu zapewnienia dogodnych warunków udzielania wsparcia zgłoszenie szczególnych potrzeb powinno nastąpić na 7 dni przed planowaną formą udzielenia wsparcia.
6. Uczestniczki mają możliwość zakończenia udziału w Projekcie na dowolnym etapie programu. Uczestniczka powinna złożyć odpowiednie oświadczenie o rezygnacji.

§ 6 Obowiązki uczestniczek Projektu

1. Uczestniczki projektu zobowiązane są do:
 - a. aktywnego uczestnictwa we wszystkich przewidzianych dla nich formach wsparcia w tym uczestniczenia w zaplanowanych badaniach i wizytach,
 - b. przestrzegania niniejszego regulaminu,
 - c. wyrażenia zgody na przetwarzanie danych osobowych,
 - d. wypełniania wszelkich wymaganych dokumentów/ankiet związanych z realizowanymi w ramach Projektu formami wsparcia.

§ 7 Postanowienia końcowe

1. ŚCO nie ponosi odpowiedzialności za zmiany w dokumentach programowych i wytycznych dotyczących Osi priorytetowej V. Wsparcie dla obszaru zdrowia, Działania 5.1 Programy profilaktyczne Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój.
2. Regulamin jest dostępny w siedzibie biura Projektu oraz na stronie internetowej:
<https://pol.onkol.kielce.pl>
3. ŚCO zastrzega sobie prawo zmiany niniejszego Regulaminu w trakcie trwania Projektu.
4. Sprawy nieuregulowane niniejszym Regulaminem oraz wszelkie decyzje związane z realizacją Projektu rozstrzygane są przez ŚCO.
5. Interpretacji Regulaminu dokonuje ŚCO w oparciu o odpowiednie reguły i zasady wynikające z Programu, zasad realizacji projektów EFS, a także odpowiednie przepisy prawa Unii Europejskiej.
6. Regulamin udziału w Projekcie wchodzi w życie z dniem rozpoczęcia Projektu.

Niniejszy dokument przygotowano w Świętokrzyskim Centrum Onkologii
na potrzeby realizacji projektu: „Profilaktyka obrzęku limfatycznego po leczeniu raka piersi – moduł regionalny”