

Załącznik do zarządzenia nr 4/2020 z dn. 24.02.2020 r.

**Regulamin udziału w projekcie pn. "Co zakłóca Twoje płuca" Program profilaktyki nowotworów płuc, nr POWR.05.01.00-00-0009/19-00 realizowanym przez Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc wraz z partnerem: Centrum Medyczo-Diagnostyczne Sp. z o.o., w ramach Osi priorytetowej V. Wsparcie dla obszaru zdrowia Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój (POWER) 2014-2020, Działanie 5.1 Programy profilaktyczne**

**§ 1 Informacja o projekcie**

1. Projekt pn. **"Co zakłóca Twoje płuca" Program profilaktyki nowotworów płuc**, nr POWR.05.01.00-00-0009/19-00, złożony w odpowiedzi na konkurs pn. Program profilaktyki nowotworów płuc, nr POWR.05.01.00-IP.05-00-010/19 ogłoszony w ramach V Osi priorytetowej Wsparcie dla obszaru zdrowia, Działania 5.1 Programy profilaktyczne Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój, realizowany jest przez **Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc wraz z partnerem: Centrum Medyczo-Diagnostyczne Sp. z o.o.** na terenie województwa mazowieckiego i łódzkiego.
2. Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską w ramach Europejskiego Funduszu Społecznego.
3. Wartość dofinansowania projektu: 4 076 521,15 PLN.
4. Projekt realizowany jest od 01.01.2020 r. do 31.12.2022 r. na terenie województw mazowieckiego i łódzkiego.
5. Niniejszy regulamin określa zasady uczestnictwa w projekcie pn. "Co zakłóca Twoje płuca" Program profilaktyki nowotworów płuc, nr POWR.05.01.00-00-0009/19-00.

**§ 2 Definicje**

Użyte w niniejszym Regulaminie pojęcia oznaczają:

1. Projekt – projekt pn. "Co zakłóca Twoje płuca" Program profilaktyki nowotworów płuc, nr POWR.05.01.00-00-0009/19-00 .
2. Beneficjent – Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc, ul. Płocka 26, 01-138 Warszawa.
3. Partner - Centrum Medyczo-Diagnostyczne Sp. z o.o., ul. Terespolska 12, 08-110 Siedlce.
4. POZ – podmiot leczniczy, w którym udzielane są świadczenia w zakresie podstawowej opieki zdrowotnej
5. Uczestnik/czka projektu - osoba zakwalifikowana do udziału w Projekcie
6. Biuro projektu – Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc, ul. Płocka 26, 01-138 Warszawa.
7. Instytucja Zarządzająca – Ministerstwo Inwestycji i Rozwoju.
8. Instytucja Pośrednicząca – Ministerstwo Zdrowia, Departament Oceny Inwestycji.

### § 3 Zakres wsparcia

1. Realizacja projektu polega na realizacji komponentu edukacyjnego skierowanego do kadry medycznej z jednostek biorących udział w programie: personel medyczny lekarski (pulmonolodzy, lekarze POZ, radiolodzy), pielęgniarski oraz personel pomocniczy (Koordynatorzy Opieki Medycznej ) i osób będących w grupie ryzyka oraz komponentu medycznego polegającego na udzielaniu świadczeń zdrowotnych osobom zakwalifikowanym do programu. Szczegółowe informacje odnośnie programu profilaktycznego znajdują się na [http://zdrowie.gov.pl/nabor-579-konkurs\\_profilaktyka\\_nowotworow\\_pluc.html](http://zdrowie.gov.pl/nabor-579-konkurs_profilaktyka_nowotworow_pluc.html):

### § 4 Kryteria udziału w projekcie

Uczestnikami projektu mogą być:

**- w zakresie badań przesiewowych, diagnostyki podstawowej i pogłębionej:**

1. osoby w wieku 55 -74 lat z konsumpcją tytoniu większą lub równą 20 paczkolet, okresem abstynencji tytoniowej nie dłuższym niż 15 lat;
2. osoby w wieku 50 -74 lat z konsumpcją tytoniu większą lub równą 20 paczkolet, okresem abstynencji tytoniowej nie dłuższym niż 15 lat, u których stwierdza się jeden z czynników ryzyka: - ekspozycja zawodowa na krzemionkę, beryl, nikiel, chrom, kadm, azbest, związki arsenu, spaliny silników diesla, dym ze spalania węgla kamiennego, sadza;  
- ekspozycja na radon;  
- indywidualna historia zachorowania na raka: przeżyty rak płuca (lung cancer survivor), w wywiadzie chłoniak, rak głowy i szyi lub raki zależne od palenia tytoniu, np. rak pęcherza moczowego;  
- rak płuca w wywiadzie u krewnych pierwszego stopnia;  
- historia chorób płuc: przewlekła obturacyjna choroba płuc (POChP) lub włóknienie płuc (IPF).
3. osoba z grupy wysokiego ryzyka jest włączana do programu na podstawie decyzji podjętej wspólnie z kwalifikowanym pracownikiem służby zdrowia (shared decision making), który przedstawia zasadę badania przesiewowego, zysk i działania niepożądane metody w oparciu o:  
- model predykcyjny Tammemagi – kalkulator ryzyka raka płuca PLCOm2012 (25, 33)  
- model predykcyjny złośliwości guzka płuca (34).  
- materiały informacyjne zbliżone do oferowanych przez Agency for Healthcare Quality and Research (AHQR) (36).
4. interpretacja wyniku badania NDTK (określenie wyniku dodatniego) i dalsze zalecenia są zgodne z systemem Lung-RADS włączonym do rekomendacji skryningu NCCN v.1.2017.
5. określenie wyniku prawdziwie dodatniego – SPN wymagający NDTK wcześniej niż po roku i/lub procedur diagnostycznych i zabiegowych, który nie jest wczesnym rakiem płuca.
6. osoba spełniająca warunki włączenia do programu może być jego uczestnikiem, jeżeli ma świadomość ewentualnej konieczności przeprowadzenia inwazyjnych procedur diagnostycznych i ewentualnego zabiegu chirurgicznego. Każda osoba będąca uczestnikiem programu ma możliwość rezygnacji z udziału w nim na dowolnym etapie.



7. osoba włączona do programu pozostaje w nim dopóty, dopóki jest kandydatem do leczenia radykalnego (operacyjnego). Jeśli stan zdrowia osoby uczestniczącej w programie ulegnie pogorszeniu wskutek schorzeń towarzyszących, których zaawansowanie uniemożliwia leczenie chirurgiczne raka płuca lub też uczestnik programu nie wyraża zgody na ewentualne leczenie chirurgiczne w przypadku stwierdzenia raka płuca, zostaje on wyłączony z programu przesiewowego.
- w zakresie edukacji kadry medycznej z jednostek biorących udział w programie: personel medyczny lekarski (pulmonolodzy, lekarze POZ, radiolodzy), pielęgniarski oraz personel pomocniczy (Koordynatorzy Opieki Medycznej).
  - w zakresie edukacji: osoby z ryzykiem rozwoju raka płuca.

### § 5 Rekrutacja Uczestników Projektu

1. Rekrutacja Uczestników do projektu jest przeprowadzana przez Beneficjenta oraz Partnera i odbywa się w sposób ciągły przez cały okres realizacji projektu. Uczestnik może samodzielnie zgłosić się do placówki POZ (pacjenci) oraz do Biura Beneficjenta lub Partnera (kadra medyczna i pomocnicza), w której realizowany jest projekt. Decyzje o zakwalifikowaniu do programu podejmuje kadra medyczna/pomocnicza lub pracownik Beneficjenta/Partnera.
2. Rekrutacja odbywa się z uwzględnieniem zasady równości płci, zasady niedyskryminacji oraz dostępności dla osób z niepełnosprawnością.
3. Osoby, które chciałyby zgłosić szczególne potrzeby związane z niepełnosprawnościami proszone są o kontakt z kadrą projektu tel. 22 43 12 405 w celu uzgodnienia dogodnych warunków udzielania wsparcia.
4. W celu zapewnienia dogodnych warunków udzielania wsparcia zgłoszenie szczególnych potrzeb powinno nastąpić na 7 dni przed planowaną formą udzielenia wsparcia.
5. W siedzibie Beneficjenta oraz Partnerów osoby z niepełnosprawnościami w celu skorzystania z badań profilaktycznych mogą korzystać ze wsparcia personelu projektu, po zgłoszeniu zapotrzebowania w punkcie informacyjnym.
6. Warunkiem udziału w Projekcie poza spełnieniem kryteriów, o których mowa w § 4 jest złożenie formularza zgłoszeniowego (załącznik nr 1) za pośrednictwem kadry medycznej/pomocniczej w podmiocie leczniczym w przypadku pacjentów a w przypadku personelu medycznego/pomocniczego do Biura Beneficjenta lub Partnera.
7. Złożenie formularza zgłoszeniowego nie jest jednoznaczne z zakwalifikowaniem do projektu.
8. Formularze zgłoszeniowe są weryfikowane pod kątem spełnienia warunków udziału w projekcie przez Koordynatora Projektu lub innego wyznaczonego pracownika Projektu.

### § 6 Obowiązki uczestników Projektu

Uczestnicy projektu zobowiązani są do:

- aktywnego uczestnictwa we wszystkich przewidzianych dla nich formach wsparcia, przestrzegania niniejszego regulaminu,
- wyrażenia zgody na przetwarzanie danych osobowych (w tym danych wrażliwych - jeśli dotyczy),

- wypełnianie wszelkich wymaganych dokumentów/ankiet związanych z realizowanymi w ramach projektu formami wsparcia,
- przekazania danych po zakończeniu projektu potrzebnych do wyliczenia wskaźników rezultatu bezpośredniego (np. status na rynku pracy, udział w kształceniu lub szkoleniu) do 4 tygodni od zakończenia udziału w projekcie oraz możliwości przyszłego udziału w badaniu ewaluacyjnym.

### § 7 Postanowienia końcowe

1. Beneficjent nie ponosi odpowiedzialności za zmiany w dokumentach programowych i wytycznych dotyczących Osi priorytetowej V. Wsparcie dla obszaru zdrowia, Działania 5.1 Programu profilaktyczne Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój.
2. Regulamin jest dostępny w siedzibie Biura Projektu oraz w siedzibie Partnera.
3. Beneficjent 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 Beneficjenta Projektu oraz Partnera.
5. Interpretacji Regulaminu udziału w Projekcie dokonuje Beneficjent w oparciu o odpowiednie reguły i zasady wynikające z Programu, a także odpowiednie przepisy prawa Unii Europejskiej.
6. Regulamin udziału w Projekcie wchodzi w życie z dniem rozpoczęcia projektu.

.....  
Miejscowość, data

.....  
Podpis Beneficjenta

