

StethoMe Fast Track - mukowiscydoza

REGULAMIN UCZESTNICTWA W PROJEKCIE

Udoskonalenie systemu StethoMe poprzez wdrożenie personalizowanego indeksu oddechowego (PRI) do monitorowania funkcjonowania układu oddechowego oraz podsystemu wspomagającego decyzję i selekcję pacjentów

§1.

[CELE PROGRAMU]

1. Na warunkach określonych w niniejszym dokumencie StethoMe sp. z o.o. z siedzibą w Poznaniu przy ul. Winogrody 18A, 61 – 663 Poznań, wpisana do rejestru przedsiębiorców prowadzonym przez Sąd Rejonowy Poznań – Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000558650, NIP 7831726542, REGON 361535342 (dalej jako StethoMe) zaprasza zainteresowane osoby do udziału w Programie Rozwoju Algorytmów StethoMe AI (sztucznej inteligencji) do Kontroli chorób układu oddechowego (dalej jako Program).
2. Program jest realizowany w ramach projektu „Udoskonalenie systemu StethoMe poprzez wdrożenie personalizowanego indeksu oddechowego (PRI) do monitorowania funkcjonowania układu oddechowego oraz podsystemu wspomagającego decyzję i selekcję pacjentów” realizowanego przez StethoMe sp. z o.o. na podstawie umowy o dofinansowanie projektu w ramach Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój (nr umowy POIR.01.01.01-00-00-0648/20-00), Poddziałanie 1.1.1. Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój 2014 – 2020 współfinansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego.
3. Celem Programu jest zebranie za pośrednictwem elektronicznego stetoskopu StethoMe oraz aplikacji StethoMe danych akustycznych oraz danych opisowych niezbędnych do zbadania możliwości wyznaczania indywidualnego indeksu PRI służącego do monitorowania funkcjonowania układu oddechowego pacjentów. Zebrane przez Uczestników dane zostaną wykorzystane do usprawniania algorytmów sztucznej inteligencji StethoMe (AI), które pozwolą lepiej monitorować stan zdrowia pacjentów oraz wspomagać decyzje lecznicze w oparciu o obiektywne informacje.

§2.

[ZGŁOSZENIA UCZESTNIKÓW PROGRAMU ORAZ KRYTERIA DOBORU UCZESTNIKÓW PRZEZ STETHOME]

1. Do Programu mogą zgłaszać się Kandydaci - osoby, które spełniają jednocześnie dwa kryteria:
 - a) chorują na mukowiscydozę,
 - b) nie mają zdiagnozowanych innych chorób przewlekłych układu oddechowego.

Zgłoszenie może dotyczyć bezpośrednio danej osoby lub przedstawiciel ustawowy/opiekun może zgłosić udział małoletniego dziecka, które spełnia obydwa określone powyżej warunki.

Za zgodą Kandydata, jego osobę może zgłosić również lekarz prowadzący Kandydata.

2. Zgłoszenia następują poprzez wypełnienie formularza dostępnego na stronie internetowej StethoMe. W przypadku zakwalifikowania do badania wielu Uczestników w ramach jednej rodziny wymagane jest wypełnienie formularza zgłoszeniowego i akceptacja regulaminu dla każdego Uczestnika oddzielnie.
3. Spośród wszystkich otrzymanych zgłoszeń StethoMe dokona wyboru Uczestników biorących udział w Programie oraz skontaktuje ich z lekarzem, pod którego opieką będą oni się znajdować w okresie trwania Programu.
4. Aby wziąć udział w Programie, Uczestnicy zobowiązani będą do:
 - a. akceptacji niniejszego Regulaminu,
 - b. wyrażenia zgody na przetwarzanie danych dotyczących zdrowia Uczestników,
 - a. uiszczenia zwrotnej kaucji za udostępnione urządzenia w wysokości 300 zł (słownie: trzystu złotych) na wskazanym przez StethoMe rachunku bankowym,
 - c. odbycia zdalnego szkolenia, na którym zostaną przekazane wszystkie istotne informacje dotyczące udziału Uczestnika w Programie.
5. Po należytych wywiązaniu się zadań przewidzianych w Projekcie, istnieje możliwość wykupienia jednego stetoskopu StethoMe z rocznym dostępem do StethoMe AI w promocyjnej cenie (359,93 zł brutto). Dodatkowo, za

zakończenie Programu, dopisane zostaną kolejne 3 miesiące darmowego dostępu do StethoMe AI.

§3.

[WPROWADZENIE UCZESTNIKA W PROGRAM I ZADANIA UCZESTNIKA]

1. Po zakwalifikowaniu do Programu oraz opłaceniu kaucji, Uczestnikowi zostanie udostępniony stetoskop StethoMe wraz z dostępem do aplikacji wykorzystującej algorytmy StethoMe AI, niezbędnej do przeprowadzania badań (na całkowity czas trwania badania tj. 6 miesięcy).
2. Po otrzymaniu rozwiązań StethoMe, z Uczestnikiem postępowania będzie kontaktował się koordynator StethoMe, który przeprowadzi wstępne szkolenie i wskaże lekarza prowadzącego Uczestnika w Programie. W przypadku pacjentów włączanych do Programu w trakcie hospitalizacji, osobą odpowiedzialną za udzielenie instrukcji obsługi StethoMe oraz StethoMe AI jest lekarz. Możliwe jest przeprowadzenie dodatkowego szkolenia przez koordynatora z ramienia StethoMe, jednak odbywa się ono wyłącznie na prośbę Uczestnika.
3. W trakcie trwania Programu koordynator StethoMe ma prawo na bieżąco kontaktować się z Uczestnikiem w celu zagwarantowania poprawności przeprowadzanych badań. W trakcie trwania Programu lekarz prowadzący będzie kontaktował się z Uczestnikiem w przypadku wykrycia jakichś nieprawidłowości lub w celu zlecenia dodatkowych pomiarów.
4. Każdy Uczestnik zobowiązany będzie do bezpłatnego pobrania i korzystania z aplikacji StethoMe (dostępnej w App Store i Google Play).
5. Uczestnik, w ramach realizacji zadania zobligowany jest do wykonania:
 - o nagrań stabilnego stanu zdrowia: przez 14 dni 2 (dwa) badania dziennie (przed i po wykonaniu rehabilitacji oddechowej), jeśli stanowi to zbyt duże obciążenie dla pacjenta, to przez pierwsze 14 dni 1 (jedno) badanie dziennie (po rehabilitacji oddechowej),
 - o przez okres trwania Programu, tj. 6 miesięcy (odliczając czas codziennych nagrań stabilnego stanu zdrowia), co najmniej 1 (jednego) badania tygodniowo (po wykonaniu rehabilitacji oddechowej).
6. W sytuacji wystąpienia zaostrzenia lub jakichkolwiek objawów chorobowych, uczestnik będzie przeprowadzał 2 (dwa) badania dziennie

(przed i po wykonaniu rehabilitacji oddechowej) od momentu wykrycia pierwszych objawów do 3 dni po ustaniu objawów (łącznie nie krócej niż przez okres 10 dni). Ponadto uczestnik może zostać poproszony o przeprowadzenia dodatkowego badania/badań - decyzja lekarza prowadzącego uczestnika.

7. Przez każde badanie rozumie się nagranie dźwięków za pośrednictwem elektronicznego stetoskopu StethoMe w trybie pełnym - w 8 (ośmiu) punktach (nagranie jednego punktu w trybie pełnym trwa ok. 12 sekund) oraz w trybie jednopunktowym (ok. 30 sekund). Po przeprowadzonym badaniu Uczestnik wypełnia krótką ankietę.
8. Każde przeprowadzone badanie będzie monitorowane przez zespół StethoMe oraz, cyklicznie, przez lekarza prowadzącego Uczestnika w celu zagwarantowania najwyższej jakości nagrań. W sytuacji wątpliwości co do przeprowadzonych badań – w tym nagrań dźwięków osłuchowych, StethoMe poprosi Uczestnika o ponowne przeprowadzenie badania/badań. Ostateczną akceptację jakościową przeprowadza StethoMe.
9. Nagrania pochodzące z badań Uczestników przeprowadzonych za pośrednictwem rozwiązań StethoMe, zanonimizowane informacje z ankiet, a także wykonane przez lekarza prowadzącego zanonimizowane opisy nagrań pochodzących z badań Uczestników stanowić będą własność StethoMe.

§4.

[CZAS TRWANIA PROGRAMU, REZYGNACJA Z PROGRAMU]

1. Udział Uczestnika w Programie trwa 6 (sześć) miesięcy i rozpoczyna się dla każdego Uczestnika z momentem rozpoczęcia nagrywania.
2. W przypadku niewywiązywania się z obowiązków wynikających z Regulaminu Programu przez Uczestnika, StethoMe może zakończyć udział Uczestnika w Programie poprzez żądanie zwrotu stetoskopu StethoMe. W takim przypadku Uczestnik zobowiązany jest zwrócić go w terminie 7 dni od daty otrzymania informacji od StethoMe o zakończeniu udziału Uczestnika w Programie. Równocześnie Uczestnik traci dostęp do przysługujących mu z uwagi na udział w Programie zniżki na zakup stetoskopu określonej w §2. W ciągu 3 dni roboczych od otrzymania przez

Stethome zwróconego urządzenia (urządzeń), Uczestnik otrzyma zwrot wpłaconej kaucji (300 zł; słownie: trzystu złotych).

3. Każdy Uczestnik może zrezygnować z udziału w Programie w dowolnym momencie poprzez wysłanie wiadomości elektronicznej do koordynatora StethoMe. Wraz z rezygnacją, w terminie 7 dni, Uczestnik zobowiązany jest do zwrotu rozwiązań urządzeń na swój koszt i ryzyko. W ciągu 3 dni roboczych od otrzymania przez StethoMe zwróconych urządzeń, Uczestnik otrzyma zwrot wpłaconej kaucji (300 zł; słownie: trzystu złotych).
4. W przypadku czasowego braku możliwości realizacji zadań w Programie, Uczestnik zobowiązany jest do poinformowania o tym koordynatora StethoMe. Zgłoszenia takie będą rozpatrywane indywidualnie.
5. W przypadku niezrealizowania przez Uczestnika żądania zwrotu urządzeń wystosowanego przez StethoMe, kaucja wpłacona na rzecz udostępnienia urządzenia przepada, a udzielona na czas realizacji Programu subskrypcja (dostęp do aplikacji) wygasa.

§5.

[ZAKOŃCZENIE PROGRAMU]

1. Zakończenie Programu polega na prawidłowym wywiązaniu się z przypisanych obowiązków z tytułu uczestnictwa w Programie w okresie trwania Programu (6 miesięcy) oraz zwrotu wypożyczonego stetoskopu StethoMe. Koordynator ze strony StethoMe powiadomi Uczestnika o wykonaniu wszystkich zadań w Programie.

§6.

[DANE UCZESTNIKÓW ORAZ ICH BEZPIECZEŃSTWO]

1. Administratorem danych osobowych Uczestników jest StethoMe sp. z o.o. z siedzibą: ul. Winogrody 18a, 61-663 Poznań, NIP: PL 783 172 65 42, Regon: 361 535 342, KRS: 00 00 558 650.
2. Administrator zabezpiecza dane w związku z Programem z zachowaniem należytej staranności, stosownie do posiadanej wiedzy, doświadczenia oraz środków technicznych.

3. Dostęp do profilu Uczestnika w Programie zabezpieczony jest nazwą Uczestnika oraz hasłem Uczestnika. Uczestnik powinien dbać o poufność tych danych oraz dokonywać cyklicznych zmian hasła Uczestnika.
4. Dane osobowe będą wykorzystywane wyłącznie na potrzeby Programu chyba, że użytkownik w momencie rejestracji wyrazi zgodę na kontakt w przyszłości.
5. Podstawą przetwarzania przez StethoMe sp. z o.o. danych Uczestników w zakresie: adres e-mail, imię, nazwisko jest niezbędność wykonania Programu oraz umowy (art. 6 ust. 1 lit. b RODO) oraz prawnie uzasadniony interes StethoMe sp. z o.o. lub podmiotu trzeciego (art. 6 ust. 1 lit. f RODO). Przetwarzanie tych danych następuje w celach realizacji Programu oraz świadczenia usługi.
6. Dane dotyczące zdrowia Uczestników (waga, wzrost, choroby przewlekłe, nagrania dźwięków osłuchowych, wyniki testów, przyjmowane leki) są przetwarzane za zgodą Uczestnika (art. 9 ust. 2 lit. a RODO) – Uczestnik wyraża zgodę poprzez podpisanie oświadczenia o wyrażeniu zgody na przetwarzanie danych osobowych. Na żądanie Uczestnika StethoMe może wygenerować raport z Programu w oparciu o zebrane informacje i dane – Uczestnik może dzielić się raportem z wybranymi przez siebie osobami.
7. Odbiorcami danych są lekarze - opiekunowie poszczególnych Uczestników, osoby odpowiedzialne za prowadzenie księgowości oraz obsługi informatycznej.
8. Dane osobowe, w tym dane zdrowotne, będą przetwarzane przez czas niezbędny do realizacji Programu. Dane osobowe zwykle przetwarzane na podstawie zgody będą przetwarzane do momentu cofnięcia zgody.
9. Uczestnik posiada:
 - a) prawo żądania dostępu do danych, które dotyczą danego Uczestnika, ich sprostowania, usunięcia lub ograniczenia przetwarzania,
 - b) prawo do wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania oraz prawo do przenoszenia danych;
 - c) uprawnienie do cofnięcia zgody udzielonej na przetwarzanie danych (bez wpływu na zgodność z prawem przetwarzania, którego dokonano na podstawie zgody przed jej cofnięciem),

- d) prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego właściwego do spraw ochrony danych osobowych.
10. Podanie przez Uczestnika danych osobowych jest dobrowolne, jednak jego brak uniemożliwia udział w Programie.
11. Uczestnikowi przysługuje prawo wniesienia sprzeciwu do organu nadzoru jakim jest Prezes Urzędu Ochrony Danych Osobowych.
12. Szczegółowe zasady regulujące kwestie prywatności udostępnione są pod adresem
https://stethome.com/files/StethoMe_polityka_prywatnosci.pdf?v=2.1.

§7.

[POSTANOWIENIA KOŃCOWE]

13. Koordynatorem ze strony StethoMe jest: Dorota Bednarek oraz Anna Pastusiak, e-mail: badania@stethome.com.
14. Niniejsza treść Programu obowiązuje do czasu jej zmiany. Operator informuje Uczestników o zmianach w niniejszym dokumencie na wskazany adres e-mail Uczestnika. Zmiany do treści Programu wchodzi w życie w terminie 7 dni od daty ich publikacji.