**Regulamin udziału w projekcie pt. „Profilaktyka obrzęku limfatycznego po leczeniu raka piersi w województwach pomorskim, warmińsko-mazurskim, kujawsko-pomorskim” nr POWR.05.01.00-00-0032/20**

# § 1 Informacja o projekcie

1. Projekt „Profilaktyka obrzęku limfatycznego po leczeniu raka piersi w województwach pomorskim, warmińsko-mazurskim, kujawsko-pomorskim” nr POWR.05.01.00-00-0032/20, realizowany jest przez Uniwersyteckie Centrum Kliniczne w Gdańsku.
2. Projekt jest współfinansowany przez Unię Europejską w ramach Europejskiego Funduszu Społecznego.
3. Projekt realizowany jest od 01.01.2021 r. do 30.06.2023 r. na terenie województw: pomorskiego, warmińsko-mazurskiego, kujawsko-pomorskiego.
4. Niniejszy regulamin określa zasady uczestnictwa w projekcie pt. „Profilaktyka obrzęku limfatycznego po leczeniu raka piersi w województwach pomorskim, warmińsko-mazurskim, kujawsko-pomorskim” nr POWR.05.01.00-00-0032/20.

**§ 2 Definicje**

1. Użyte w niniejszym Regulaminie pojęcia oznaczają:
2. Projekt – projekt pt. „Profilaktyka obrzęku limfatycznego po leczeniu raka piersi w województwach pomorskim, warmińsko-mazurskim, kujawsko-pomorskim” nr POWR.05.01.00-00-0032/20.
3. Program – Ogólnopolski program profilaktyki obrzęku limfatycznego po leczeniu raka piersi,
4. UCK – Uniwersyteckie Centrum Kliniczne w Gdańsku.
5. Uczestniczka - osoba zakwalifikowana do udziału w Projekcie
6. Biuro projektu – ul. Dębinki 7, 80-952 Gdańsk.
7. Podmiot współpracujący – ośrodek, z którym UCK 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:
3. Wizyty fizjoterapeutyczne,
4. Porady psychologiczne,
5. Porady dietetyczne w tym badania biochemiczne krwi,
6. Warsztaty psychologiczne,
7. Zajęcia ruchowe.
8. Uczestniczki projektu otrzymują rękawy profilaktyczne.
9. 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 północnego tj.: województwa pomorskiego, warmińsko-mazurskiego, kujawsko-pomorskiego z rozpoznanym rakiem 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:
3. 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;
4. 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;
5. 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.
6. 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.
7. O zakwalifikowaniu pacjentki do Projektu decyduje lekarz chirurg onkolog lub lekarz specjalista rehabilitacji medycznej, bądź fizjoterapeuta po konsultacji z lekarzem chirurgiem onkologiem.
8. Kryteria wyłączenia oceniane przez lekarza chirurga onkologa i lekarza specjalistę rehabilitacji medycznej obejmują:
9. Kobiety po leczeniu raka piersi zakwalifikowane do zabiegu mastektomii z rozpoznanym obrzękiem limfatycznym kończyny górnej,
10. Kobiety po leczeniu raka piersi z odległymi przerzutami, znajdujące się w terminalnym okresie leczenia onkologicznego,
11. 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. 58/349-30-40, e-mail: profilaktykaobrzeku@uck.gda.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:
2. aktywnego uczestnictwa we wszystkich przewidzianych dla nich formach wsparcia w tym uczestniczenia w zaplanowanych badaniach i wizytach,
3. przestrzegania niniejszego regulaminu,
4. wyrażenia zgody na przetwarzanie danych osobowych,
5. wypełniania wszelkich wymaganych dokumentów/ankiet związanych z realizowanymi w ramach Projektu formami wsparcia.

# § 7 Postanowienia końcowe

1. UCK 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> oraz <https://uck.pl/wspolpraca/programy-zdrowotne/profilaktyka-obrzeku-limfatycznego-po-leczeniu-raka-piersi.html>
3. UCK 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 UCK.
5. Interpretacji Regulaminu dokonuje UCK 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.