

**Regulamin udziału w projekcie**  
**„Prace badawczo-rozwojowe nad wykorzystaniem wody siarczkowej**  
**w terapii redukcji masy ciała”**

**§ 1**

**Definicje**

**Badania wstępne** – badania materiału biologicznego (krew i mocz) oraz analizy składu ciała pobranego przed rozpoczęciem korzystania z terapii.

**Badania końcowe** – badania materiału biologicznego (krew i mocz) oraz analizy składu ciała po zakończeniu terapii pobranego do 3 miesięcy po Badaniach wstępnych.

**Dzienniczek Uczestnika Badań** – narzędzie badawcze wypełniane przez Uczestnika projektu oraz zespół badawczy, podlegający zwrotowi w części badawczej do Realizatora projektu.

**Grupa kontrolna** – grupa 25 osób, Uczestników projektu, które nie są poddawane krenoterapii leczniczą wodą siarczkową przez okres 30 dni.

**Grupa badawcza** – grupa 100 osób, Uczestników projektu, które poddawane są krenoterapii leczniczą wodą siarczkową przez okres 30 dni.

**Kandydat** – osoba ubiegająca się o udział w Projekcie na podstawie kryteriów ujętych w niniejszym Regulaminie.

**Komisja rekrutacyjna** – Komisja prowadząca proces rekrutacji i dokonująca kwalifikacji kandydatów do Projektu.

**Obiekt** - Bristol Art § Medical SPA\*\*\*\*\* w Busku – Zdroju.

**Projekt** - „Prace badawczo-rozwojowe nad wykorzystaniem wody siarczkowej w terapii redukcji masy ciała”, realizowany w ramach Osi priorytetowej I, Działania 1.2 współfinansowany z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój, realizowanego przez Beneficjenta pod nadzorem Urzędu Marszałkowskiego Województwa Świętokrzyskiego, jako Instytucji Zarządzającej w ramach Umowy nr RPSW.01.02.00-26-0014/18-00.

**Realizator projektu** – Fontia Sp z o.o. z siedzibą przy ul. 1 Maja 1, 28-100 Busko-Zdrój, właściciel Hotelu Bristol ART & Medical SPA \*\*\*\* w Busku-Zdroju.

**Rezygnacja z udziału w Projekcie** – wyraźne oświadczenie złożone przez Uczestnika lub zaprzestanie przez Uczestnika podejmowania aktywności przewidzianych w ramach terapii, w tym zwłaszcza uzupełniania Dzienniczka Uczestnika Badań, picia zalecanej wody.

**SDR - Siarczkowa dieta redukcyjna** – zespół działań w zakresie zdrowych nawyków w zakresie żywienia wspieranych krenoterapią<sup>1</sup> leczniczą wodą siarczkową i aktywności fizycznej, zwana w niniejszym Regulaminie terapią.

**Uczestnik projektu** – osoba która pozytywnie przeszła etapy: wypełnienia ankiety rekrutacyjnej, zawarła umowę uczestnictwa i zaakceptowała wszystkie warunki uczestnictwa oraz korzysta z 30-stodniowej terapii dietetycznej.

**Uczestnik rezerwowy** – osoba znajdująca się na liście rezerwowej uczestników Projektu, spełniająca kryteria uczestnictwa w Projekcie, która nie została zakwalifikowana do Projektu z powodu braku miejsc; osoba z listy rezerwowej ma prawo wejść na listę uczestników Projektu w przypadku zwolnienia miejsca przez Uczestnika (rezygnacja, wykluczenie).

## § 2

### Postanowienia ogólne

1. Niniejszy Regulamin określa zasady rekrutacji Uczestników Projektu i uczestnictwa w Projekcie.
2. Celem Projektu jest badanie wykorzystania wody siarczkowej w terapii redukcji masy ciała.
3. W ramach Projektu realizowane są na rzecz każdego Uczestnika Projektu następujące świadczenia:
  - a) Badania wstępne,
  - b) Badania końcowe,
  - c) udział w działaniach informacyjno- edukacyjnych, w tym przekazanie bezpłatnych materiałów informacyjnych i promocyjnych,
  - d) konsultacje specjalistyczne.

<sup>1</sup> W przypadku uczestników grupy kontrolnej krenoterapia oparta jest na uzdrowiskowej wodzie mineralnej „Buskowiec”



Fundusze Europejskie  
Program Regionalny



Rzeczpospolita  
Polska

FONTIA



WOJEWÓDZTWO  
ŚWIĘTOKRZYSKIE

Unia Europejska  
Europejskie Fundusze  
Strukturalne i Inwestycyjne



4. Uczestnicy wezmą udział w anonimowym badaniu ankietowym. Wzór ankiety satysfakcji stanowi Załącznik nr 9 do Umowy o udział w Projekcie.

### § 3

#### Kryteria uczestnictwa w Projekcie

1. Uczestnikami Projektu mogą być osoby, które łącznie spełniają wszystkie wymagania, o których mowa w niniejszym Regulaminie, tj. złożą wymagane dokumenty określone w ust. 2 poniżej, poddadzą się Badaniom wstępnym i zostaną zakwalifikowani do udziału w Projekcie.
2. Wykaz wymaganych dokumentów w toku rekrutacji:
  - a) Formularz zgłoszeniowy – Deklaracja przystąpienia do projektu wraz z oświadczeniem o spełnianiu warunków i oświadczeniem Uczestnika Projektu o zapoznaniu się z Regulaminem;
  - b) Oświadczenie Uczestnika Projektu dotyczące przetwarzania danych osobowych do celów prowadzonej rekrutacji;
  - c) Formularz świadomej zgody przystąpienia do Projektu;
  - d) Dokument tożsamości (do wglądu).
3. Kryteria kwalifikacyjne to: określona (zróżnicowana dla poszczególnych grup Uczestników) masa ciała, wiek oraz stan zdrowia, weryfikowane podczas Badania wstępnego.
4. Do Projektu zostanie zakwalifikowanych łącznie 125 Uczestników Projektu.

### § 4

#### Zasady rekrutacji

1. Rekrutacja do Projektu prowadzona jest od 5 sierpnia 2019 roku do 31 grudnia 2020 roku w cyklach miesięcznych, z zastrzeżeniem zmian cykli rekrutacji, możliwości przedłużenia rekrutacji w przypadku zmiany terminu realizacji Projektu oraz z zastrzeżeniem wcześniejszego zakończenia rekrutacji w przypadku wyczerpania miejsc w Projekcie.
2. Rekrutacja do Projektu prowadzona jest przez Realizatora Projektu i jego pracowników oraz przez współpracujących z nim lekarzy specjalistów, rekomendujących udział Kandydatów w Projekcie.



Fundusze Europejskie  
Program Regionalny



Rzeczpospolita  
Polska

FONTIA



WOJEWÓDZTWO  
ŚWIĘTOKRZYSKIE

Unia Europejska  
Europejskie Fundusze  
Strukturalne i Inwestycyjne



3. Dokumenty rekrutacyjne, o których mowa w § 3 ust. 2 należy składać w wersji elektronicznej za pośrednictwem poczty e-mail na adres [sd@bristolbusko.pl](mailto:sd@bristolbusko.pl) , w celu zarejestrowania w kolejce oczekujących.
4. O terminie złożenia dokumentów i ich rejestracji w kolejce oczekujących decyduje data wpływu do siedziby Beneficjenta.
5. O zakwalifikowaniu Uczestnika Projektu decydują następujące kryteria:
  - a) kompletność złożenia wypełnionych dokumentów, przy czym Kandydat może uzupełnić ewentualne braki formalne we wskazanym przez Realizatora Projektu terminie (weryfikacja przez pracownika administracyjnego Realizatora Projektu); nieuzupełnienie wskazanych braków we wskazanym terminie będzie skutkowało odrzuceniem zgłoszenia, przy czym dokumenty Kandydata, które zostały odrzucone nie podlegają zwrotowi (są komisyjnie niszczone przez Realizatora Projektu),
  - b) spełnienie warunków udziału w Projekcie określonych w § 2 (weryfikacja przez lekarza), w tym kwalifikacja lekarska do udziału w Projekcie,
  - c) wiek uczestnika badań: 30-65 lat (w okresie udziału w badaniach).
  - d) kolejność wpływu zgłoszeń.
6. Każdy z Kandydatów, który dostarczy komplet wymaganych dokumentów oraz spełniał będzie wstępne kryteria kwalifikacyjne zostanie umówiony na Badania wstępne; o ostatecznej kwalifikacji Kandydata do Projektu decyduje Realizator Projektu (Komisja kwalifikacyjna) przy udziale lekarza przeprowadzającego Badania wstępne.
7. Rekrutacja odbywa się w sposób otwarty, z uwzględnieniem zasady równych szans, w tym zasady równości płci i niedyskryminacji.
8. O przyjęciu do Projektu Uczestnicy Projektu zostaną poinformowani drogą telefoniczną/mailową/pocztą tradycyjną na numer telefonu/mail/adres wskazany w Formularzu zgłoszeniowym.
9. Ostatecznym warunkiem kwalifikacji do Projektu jest podpisanie przez Kandydata Umowy udziału w Projekcie. W przypadku niepodpisania przez Kandydata Umowy udziału w Projekcie w terminie 7 dni roboczych dni od dnia otrzymania informacji o zakwalifikowaniu się do Projektu Kandydat zostanie skreślony z listy osób zakwalifikowanych do Projektu.

10. Rekrutacja zostanie zakończona w momencie wypełnienia wszystkich wolnych miejsc umożliwiających udział w Projekcie.
11. Uczestnicy Projektu, którzy z powodu braku miejsc nie zostali przyjęci zostaną umieszczeni na liście rezerwowej. W przypadku zwolnienia się miejsca umożliwiającego udział w Projekcie, do Projektu będą zapraszane osoby w kolejności zarejestrowania na liście rezerwowej.
12. Od wyników rekrutacji nie przysługuje odwołanie.

## § 5

### Prawa i obowiązki Uczestnika Projektu

1. Uczestnik Projektu ma prawo do:
  - a) Korzystania z pakietu SDR i przewidzianych w nim zabiegów, o ile lekarz kwalifikujący nie wprowadzi dodatkowych ograniczeń;
  - b) Porad i konsultacji specjalistycznych indywidualnych i grupowych zgodnie z harmonogramem pobytu;
  - c) Ochrony danych osobowych oraz innych danych wrażliwych;
  - d) Przerwania udziału w Projekcie na zasadach opisanych w Umowie udziału w Projekcie.
2. Uczestnik Projektu ma obowiązek:
  - a) Realizacji 10-ciodniowego Programu pobytu w Obiekcie (Program pobytu stanowi Załącznik nr 6 do Umowy udziału w Projekcie) oraz kontynuacji zaleceń przez okres kolejnych 20 dni, w tym zwłaszcza w zakresie pica zalecanej wody oraz prowadzenia Dzienniczka Uczestnika Badań;
  - b) korzystania ze świadczeń w ramach Projektu w sposób określony w niniejszym Regulaminie oraz w jego załącznikach oraz zgodnie z zaleceniami specjalistów współpracujących z Realizatorem Projektu;
  - c) Zwrotu wypełnionego Dzienniczka Uczestnika Badań w zakresie części badawczej po okresie 30-dniowej terapii, zgodnie z pkt a) powyżej;
  - d) Udostępnienia materiału biologicznego do badań wstępnych i końcowych, oraz innych badań w trakcie pobytu w Obiekcie oraz zgody na przetwarzanie tych danych wyłącznie w celach badawczych;
  - e) Przestrzegania regulaminu Obiektu.

## § 6

### Prawa i obowiązki Realizatora Projektu

1. Realizator Projektu ma prawo do:
  - a) Włączenia, wyłączenia lub przesunięcia Uczestnika projektu między grupami badawczymi;
  - b) Obciążenia Uczestnika kosztami w przypadku rezygnacji z udziału w badaniach, na zasadach opisanych w Umowie udziału w Projekcie;
  - c) Zmiany terminów turnusów.
2. Realizator Projektu ma obowiązek:
  - a) Zapewnienia dostępności usług przewidzianych w harmonogramie pobytu, o ile lekarz inaczej nie zaleci;
  - b) Zapewnienia następujących usług związanych z pobytem w Obiekcie (Program pobytu będzie stanowił Załącznik nr 6 do Umowy udziału w Projekcie)
  - c) Ochrony danych osobowych i wrażliwych uczestników projektu;
  - d) Udostępnienia wyników przeprowadzonych badań;

## § 7

### Pozostałe regulacje

1. Czas pobytu w Obiekcie wynosi 10 dni i nocy.
2. Czas stosowania terapii wynosi 30 dni (10 dni w obiekcie i 20 dni po zakończeniu pobytu).
3. Uczestnik projektu pokrywa koszt 1000 zł brutto za pobyt w pokoju 2-osobowym lub 1500 zł brutto za pobyt w pokoju 1-osobowym.
4. Koszty dojazdu pokrywa Uczestnik projektu.
5. Realizator w ramach realizacji Projektu pokrywa koszty diety, zabiegów oraz badań wstępnych oraz końcowych.
6. Badania wstępne przeprowadzane są w Obiekcie, natomiast Badania końcowe mogą zostać wykonane w laboratorium mieszczącym się w pobliżu miejsca zamieszkania Uczestnika projektu.

7. Całkowita wartość udziału w projekcie przypadająca na uczestnika badań wynosi 6.200,00 zł (słownie: sześć tysięcy dwieście złotych) brutto.
8. Uczestnicy projektu oraz zespół badawczy Realizatora Projektu dążą do wspólnych celów jakimi są rzetelne wyniki badań i realizacja celów Uczestników oraz Realizatora projektu.

## § 5

### Postanowienia końcowe

1. Niniejszy Regulamin wchodzi w życie z dniem opublikowania na stronie internetowej Realizatora Projektu: [www.bristolbusko.pl/sdr](http://www.bristolbusko.pl/sdr).
2. Realizator Projektu zastrzega sobie prawo zmiany niniejszego Regulaminu. Wszelkie zmiany Regulaminu wymagają formy pisemnej. Zmiany wchodzi w życie z dniem opublikowania zmienionego Regulaminu na stronie internetowej Realizatora Projektu.
3. Organizator zastrzega sobie prawo do zaprzestania realizacji Projektu w przypadku rozwiązania umowy o dofinansowanie Projektu.
4. W przypadkach, o których mowa w ust. 2 i 3 Uczestnikom Projektu nie przysługują żadne roszczenia wobec Realizatora Projektu.
5. W sprawach nieuregulowanych niniejszym Regulaminem decyzję podejmuje Realizator Projektu.

### Oświadczenie

Oświadczam, że deklaruję przystąpienie do projektu, spełniam warunki udziału w projekcie oraz że zapoznałem się z Regulaminem udziału w projekcie. Wyrażam zgodę na przetwarzanie danych osobowych do celów prowadzonej rekrutacji.

Akceptuję postanowienia Regulaminu:

.....  
(data i czytelny podpis)



Rzeczpospolita  
Polska



WOJEWÓDZTWO  
ŚWIĘTOKRZYSKIE

Unia Europejska  
Europejskie Fundusze  
Strukturalne i Inwestycyjne



Projekt nr RPSW.01.02.00-26-0014/18 pn.: „Prace badawczo-rozwojowe nad wykorzystaniem wody siarczkowej w terapii redukcji masy ciała” realizowany jest w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Świętokrzyskiego na lata 2014-2020, współfinansowany przez Unię Europejską ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego