

Regulamin dla uczestnika badania pt.:

„Wykorzystanie standaryzowanego suszu konopi innych niż włókniste w procesie działań mających na celu odwyk pacjentów uzależnionych od twardych narkotyków oraz innych syntetycznych substancji psychoaktywnych”

I. Definicje

§ 1.

1. **Badanie**- badanie o charakterze socjologiczno- prawnym prowadzone z udziałem ludzi w celu:

a. obserwacji, odkrycia lub potwierdzenia zjawisk społecznych, w tym kryminalistycznych, kryminologicznych, resocjalizacyjnych a także innych zjawisk, psychofizycznych, psychologicznych i psychiatrycznych, w środowiskach użytkowników konopi innych niż włókniste, w tym:

1.narkomanii (zmodyfikowane testy PUM i bMAST, Test Szkodliwości Zachowań),

2.zaburzeń psychiki i zdrowia fizycznego (test PHQ-9, wywiad lekarski, test GHQ-30),

3.kontaktów ze światem przestępczym (Test Szkodliwości Zachowań, Kwestionariusz Sytuacji Społecznej),

4.nieprawidłowych relacji społecznych (Test Szkodliwości Zachowań, Kwestionariusz Sytuacji Społecznej).

2. **Uczestnik Badań**- osoba fizyczna w wieku powyżej 21 lat i nie więcej jak 75 lat , zażywająca substancje psychoaktywne w tym konopie inne niż włókniste co najmniej od 3 lat, zarejestrowana jako aktywny Uczestnik Badań w systemie, która wyraziła świadomą zgodę na udział w badaniu. Status Uczestnika Badań szczegółowo reguluje Regulamin Uczestnictwa

3. **Świadoma Zgoda** - wyrażona na piśmie, opatrzona datą i podpisana decyzja o wzięciu udziału w badaniu, podjęta dobrowolnie po otrzymaniu odpowiednich informacji dotyczących charakteru, znaczenia, skutków i ryzyka związanego z badaniem oraz odpowiednio udokumentowana, przez jakąkolwiek osobę zdolną do wyrażania zgody, a w przypadku osoby niezdolnej do wyrażenia zgody, przez jej przedstawiciela ustawowego; jeżeli dana osoba nie jest w stanie pisać, może ona w wyjątkowych przypadkach, przewidzianych w ustawodawstwie krajowym, wyrazić zgodę ustnie w obecności co najmniej jednego świadka.

4. **Materiał Badawczy** - susz żeńskich kwiatów konopi indyjskiej sativa z zawartością THC nie większą niż 20 % w przeliczeniu na suchą masę,

5.**Organizator**- podmiot, organizacja rządowa lub pozarządowa, odpowiedzialna za pomoc w: przygotowaniu, organizacji badań, obsłudze IT, helpdesk i cyfrowego systemu gromadzenia i udostępniania danych, obsługę HR i współfinansowanie badania.

5. **Badacz** - Naukowiec i lekarz prowadzący badania, posiadający odpowiednio wysokie kwalifikacje zawodowe.

6. **Ośrodek Badawczo Rozwojowy** - jednostka organizacyjna, która przeprowadza badanie w ramach swoich działań statutowych.

7. **System** - Otwarta Platforma Badawczo Naukowa, cyfrowy system gromadzenia i udostępniania danych w ramach realizowanych przez Organizatora badań, udostępniany przez Organizatora Badaczowi i Jednostce.

8. **Dispensarium** - nadzorowany obiekt, w którym Materiał Badawczy wydawany jest aktywnemu Uczestnikowi Badań w celu stosowania.

II. Postanowienia ogólne

§ 2. W ramach badań monitorowane jest t oddziaływanie humanitaryzujące i resocjalizacyjne systemu na użytkowników konopi innych niż włókniste i społeczeństwo a Uczestnika Badań nie obowiązuje wymóg niekaralności.

§ 3. Rozmiary i cele przedsięwzięcia nie mogą przekroczyć zadeklarowanych potrzeb Uczestników Badań z uwzględnieniem postanowień z § 4. Substancja będzie wydawana za pośrednictwem zamkniętego systemu dystrybucji.

§ 4. Obowiązują limity reglamentacyjne Materiału Badawczego dla Uczestnika Badań. Limit miesięczny to nie więcej niż 30 g. suszu, przy czym Uczestnik Badań jednorazowo nie odbiera więcej niż 10 g. Materiału Badawczego.

§ 5. Uczestnik Badań przyjmuje do wiadomości, że udział w badaniach może być związany z koniecznością wykonania badań lekarskich, wykonywania pewnych zadań, które w dłuższej perspektywie mogą być konieczne do pogodzenia z dotychczasowym stylem życia.

§ 6. Uczestnik może być zobowiązany zachować w tajemnicy swój udział w badaniach, w szczególności jeśli chodzi o publikacje na portalach społecznościowych.

§ 7. Uczestnictwo w badaniach może wymagać podania danych osobowych i wyrażenia zgody na ich przetwarzanie zgodnie z ustawą. Administratorem danych jest Stowarzyszenie Cannabis House adres siedziby: Wrocław, ul. Czeremchowa 6 , e-mail:info@cannabishouse.eu; Uczestnik ponosi odpowiedzialność za podanie swojego aktualnego adresu e-mail oraz innych danych kontaktowych do komunikacji .

§ 8. Właściwa miejscowo jednostka Policji i Komenda Główna Policji jest informowana o miejscu prowadzenia badań oraz o materiałach i wzorach obowiązujących dokumentów uprawniających do udziału w badaniach i w nich używanych (wzór legitymacji i certyfikatu w zał., zgody, opinie, zezwolenia, regulaminy, statusy).

§ 9. Badacz, Jednostka Naukowo Badawcza i Organizator są zobowiązani do wzajemnego informowania się o zauważonych naruszeniach regulaminu i przepisów prawa.

III. Dyspensarium

§ 10. Dyspensarium zapewnia możliwość faktycznego sprawowania nadzoru nad obiegiem suszu przez osobę wskazaną w § 7 rozporządzenia ministra zdrowia z dnia 9 listopada 2015r. Dz. U. 2015 poz. 1951, w szczególności poprzez umożliwienie osobistego nadzoru, dostępu do dozoru wizyjnego, dostępu do systemu ewidencyjnego. Obiekt jest nadzorowany w sposób cyfrowy i wizyjny 24h.

IV. Rejestracja

§ 11. Szczegółowe zasady rejestracji i potwierdzania udziału w badaniu zawarte są w Regulaminie uczestnictwa w badaniach naukowych.

§ 12.

1. W badaniu może wziąć udział osoba wskazana w §1 pkt 2.

2. Do eksperymentu nie mogą zostać zakwalifikowane:

i. kobiety w ciąży, bądź zamierzające zająć w ciążę w trakcie trwania eksperymentu;

ii. osoby z zaburzeniami psychicznymi uniemożliwiającymi rozpoznanie zagrożeń wynikających z brania udziału w eksperymencie;

iii. osoby chorujące na nowotwory układu oddechowego, pokarmowego;

iv. osoby w wieku poniżej 21 i powyżej 75 roku życia,

v. osoby chorujące na schorzenia układu krwionośnego uniemożliwiające udział w eksperymencie, choroby układu nerwowego i inne oddechowego uniemożliwiające udział w eksperymencie, a także

inne schorzenia psychiczne uniemożliwiające udział w eksperymencie,

vi osoby wykonujące czynnie zawody związane z prowadzeniem pojazdów mechanicznych;

3. Prawo do udziału w programie ulega zawieszeniu na czas pobytu uczestnika w szpitalu z powodu choroby zagrażającej życiu i na czas trwania tej choroby.

V. Obowiązki i prawa Uczestnika Badań

§ 13.

1. Uczestnik otrzymuje pisemne zaświadczenie o uczestnictwie w badaniu, w postaci Legitymacji Uczestnika Badań, z umieszczonym na niej kodem QR powiązany z jego profilem weryfikacyjnym.

2. Aktywny Uczestnik Badań, oznaczony na profilu w systemie kolorem zielonym może otrzymać do stosowania Materiał Badawczy z zachowaniem postanowień niniejszego regulaminu i Regulaminu uczestnictwa w badaniach naukowych.

§ 14. Uczestnicy Badania pouczani są o kwestiach prawnych dotyczących konopi, tj.: karalności czynów związanych z narkotykami, zakazie spożywania suszu w miejscach publicznych, prowadzeniu pojazdów pod wpływem, warunków dyspensy w eksperymencie, odpowiedzialności karnej zgodnie z art. 233 §1 w zw. z §6 kodeksu karnego. Potwierdzone jest to przez badanego zaświadczeniem od prawnika o odbytej konsultacji.

§ . 15 Uczestnicy Badań przechodzą systematycznie konsultacje u lekarza psychiatry, którzy mają za zadanie uświadomić uczestnika o konsekwencjach zdrowotnych związanych z zażywaniem konopi i monitorować stan zdrowia zarówno fizycznego jak i psychicznego. Potwierdzone jest to przez zaświadczenie od badacza o odbytej konsultacji.

§.16 Uczestnicy badań wyrażają zgodę do poddania się czynnościom badawczym nie naruszających powłok ciała w tym: pobraniu próbek włosów lub moczu.

§ 17. W trosce o stan zdrowia Uczestników Badań przewidziane jest kontrolowanie ich stanu zdrowia a częstotliwość kontroli ustala się w zależności od diagnozy wstępnej lekarzy prowadzących.

1. Pierwsza konsultacja odbywa się u lekarza psychiatry, który przeprowadza wstępną kwalifikację, a później badania okresowe. Testy PHQ-9, bMAST i PUM należy wypełniać wedle ustalonego wariantu harmonogramu przed okresową konsultacją lekarską.

2. Lekarz Internista jako następny przeprowadza kwalifikację i późniejsze badania okresowe w zakresie zdrowia fizycznego. Testy GHQ-30 i Test Szkodliwości Zachowań wedle wzoru z zał. należy wypełniać wedle ustalonego wariantu harmonogramu przed okresową konsultacją lekarską.

3. z powodów zdrowotnych w badaniu zastosowano stopnie zagrożenia wedle których prowadzona jest kwalifikacja Uczestników Badań i opracowywany jest harmonogram badania:

a. probant o znikomym potencjale zagrożenia zdrowia, który deklaruje zapotrzebowanie

na materiał badawczy w ilości <10g suszu/miesiecznie- 1 konsultacja w kwartale.

b. probant o możliwym, średnim potencjale zagrożenia, który deklaruje spożycie na poziomie 10-20g suszu mies.,; należy rozważyć wzmożoną obserwację; 1-3 konsultacje w kwartale,

c. probant do wzmożonej obserwacji medycznej w zakresie uzależnienia, który deklaruje spożycie na poziomie 30g i więcej suszu/mies.,; 3 i w razie potrzeby więcej konsultacji w kwartale

4. Harmonogram badania opracowywany jest na podstawie wyników wszystkich zastosowanych narzędzi./ ankiety/.

5. Dane z narzędzi archiwizowane są w trybie miesięcznym.

§ 18.

1. Uczestnik badań nie może posiadać przy sobie Materiału Badawczego w obiektach użyteczności publicznej, w pobliżu szkół, obiektów sportowych – za wyjątkiem sytuacji bezpośrednio po wydaniu, w drodze do miejsca pobytu, pod warunkiem przechowywania substancji w nienaruszonym opakowaniu.

2. Uczestnik może legalnie posiadać i samodzielnie spożywać wyłącznie substancję wydaną przez Jednostkę. Nie dotyczy to uczestników stosujących produkty lecznicze na bazie konopi innych niż włókniste na podstawie przepisów prawa farmaceutycznego.

3. Uczestnik Badań ma obowiązek zwrotu poprzednio pobranego, pustego opakowania po materiale badawczym w chwili odbioru kolejnego zapotrzebowania. W przypadku zniszczenia opakowania należy podać okoliczności w jakich to nastąpiło.

§ 19. W razie kontroli osobistej uczestnik jest zobowiązany poinformować funkcjonariusza o uczestnictwie w badaniu oraz okazać funkcjonariuszowi do wglądu Legitymację Uczestnika Badań i umożliwić zeskanowanie kodu QR, a także okazać mu, na jego żądanie, posiadane przy sobie opakowania Materiału Badawczego.

§ 20.

1. Uczestnik badań ma obowiązek systematycznego wypełniania ankiet zamieszczanych przez Badacza/Lekarza na portalu Organizatora zgodnie ze stanem faktycznym.

2. Dane z tych narzędzi archiwizowane są w systemie miesięcznym, a nadzór nad Kwestionariuszem Sytuacji Społecznej, Testem Szkodliwości Społecznej Zachowań Użytkowników Konopi sprawuje Badacz – prawnik.

§ 21. Każdy uczestnik ma prawo rezygnacji z udziału w badaniach, które wyraża się poprzez pisemną deklarację złożoną Organizatorowi lub Badaczowi osobiście lub za pośrednictwem poczty albo przez wyłączenie zgodne ze statutem Organizatora.

§ 22.

1. Ochrona prawna przysługująca uczestnikom w ramach uczestnictwa w programie badawczym obejmuje ochronę danych osobowych, ochronę tajemnicy lekarskiej, legalny i warunkowy dostęp do substancji i posiadanie substancji wydanej w ramach badań w granicach określonych postanowieniami regulaminu i Regulaminu badań w ramach eksperymentu.

2. Uczestnicy Badań otrzymają Materiał Badawczy w oparciu o decyzję lekarza psychiatrii i w zleconej przez niego ilości.

§ 23. Badani, od momentu podpisania oświadczenia o wyrażeniu świadomej zgody na udział w badaniu zobowiązani są do udzielania prawdziwych informacji. Za udzielenie nieprawdziwych informacji Uczestnikowi Badań może grozić odpowiedzialność karna zgodnie z art. 233 §1 w zw. z §6 kodeksu karnego.

§ 24. Każdy Uczestnik Badań ma obowiązek poinformowania Organizatora i Badacza o realizacji recepty na produkt leczniczy na bazie konopi innej niż włóknista w zakresie stosowania w celach medycznych oraz o toczącym się przeciw niemu postępowaniu karnym lub interwencji policji, a także w przypadku istotnej zmiany informacji przekazanych w ostatnich narzędziach stosowanych w badaniu.

§ 25

1. Uczestnicy Badań przechodzą systematycznie konsultacje u lekarzy psychiatrów, którzy mają za zadanie uświadomić uczestnika o konsekwencjach zdrowotnych związanych z zażywaniem konopi i monitorować stan zdrowia zarówno fizycznego jak i psychicznego. Potwierdzone jest to przez zaświadczenie od badacza o odbytej konsultacji.

2. Uczestnicy badań są zobowiązani do poddania się czynnościom badawczym nie naruszających powłok ciała w tym: pobraniu próbek włosów lub moczu.

§ 26. W trosce o stan zdrowia Uczestników Badań przewidziane jest kontrolowanie przez nich co najmniej raz na pół roku ich stanu zdrowia. Częstotliwość wizyt ustala się w zależności od diagnozy wstępnej lekarzy prowadzących.

6. Pierwsza konsultacja odbywa się u lekarza psychiatrii, który przeprowadza wstępną kwalifikację, a później badania okresowe. Testy PHQ-9, bMAST i PUM należy wypełniać wedle ustalonego wariantu harmonogramu przed okresową konsultacją lekarską.

7. Lekarz Internista jako następny przeprowadza kwalifikację i późniejsze badania okresowe w zakresie

zdrowia fizycznego. Testy GHQ-30 i Test Szkodliwości Zachowań wedle wzoru z zał. należy wypełniać wedle ustalonego wariantu harmonogramu przed okresową konsultacją lekarską.

8. z powodów zdrowotnych w badaniu zastosowano stopnie zagrożenia wedle których prowadzona jest kwalifikacja Uczestników Badań i opracowywany jest harmonogram badania:

a. probant o znikomym potencjale zagrożenia zdrowia, który deklaruje zapotrzebowanie

na materiał badawczy w ilości <10g suszu/mies, <5g oleju/mies. I wyniki pozostałych narzędzi - 1 konsultacja w kwartale.

b. probant o możliwym, średnim potencjale zagrożenia, który deklaruje spożycie na poziomie 10-20g suszu mies., 5-10g oleju/mies.i wyniki pozostałych narzędzi; należy rozważyć wzmożoną obserwację; 1-3 konsultacje w kwartale,

c. probant do wzmożonej obserwacji medycznej w zakresie uzależnienia, który deklaruje spożycie na poziomie powyżej 20g suszu/mies., 10-15g oleju/mies. i wyniki pozostałych narzędzi; nawet 3 konsultacje w kwartale, możliwe zawieszenie probanta w badaniu oraz objęcie probanta terapią uzależnień.

9. Harmonogram badania opracowywany jest na podstawie wyników wszystkich zastosowanych narzędzi monitorowania

10. Dane z narzędzi archiwizowane są w trybie miesięcznym.

§ 27.

4. Uczestnik badań nie może posiadać przy sobie Materiału Badawczego w obiektach użyteczności publicznej, w pobliżu szkół, obiektów sportowych – za wyjątkiem sytuacji bezpośrednio po wydaniu, w drodze do miejsca pobytu, pod warunkiem przechowywania substancji w nienaruszonym opakowaniu.

5. Uczestnik może legalnie posiadać i samodzielnie spożywać wyłącznie substancję wydaną przez Jednostkę. Nie dotyczy to uczestników stosujących produkty lecznicze na bazie konopi innych niż włókniste na podstawie przepisów prawa farmaceutycznego.

6. Uczestnik Badań może zostać poddany wyrywkowym badaniom weryfikacyjnym na obecność kannabinoidów w moczu.

7. Uczestnik Badań ma obowiązek zwrotu poprzednio pobranego, pustego opakowania po materiale badawczym w chwili odbioru kolejnego zapotrzebowania. W przypadku zniszczenia opakowania należy podać okoliczności w jakich to nastąpiło.

§ 28. W razie kontroli osobistej uczestnik jest zobowiązany poinformować funkcjonariusza o uczestnictwie w badaniu oraz okazać funkcjonariuszowi do wglądu Legitymację Uczestnika Badań i umożliwić zeskanowanie kodu QR, a także okazać mu, na jego żądanie, posiadane przy sobie opakowania Materiału Badawczego.

§ 29.

3. Uczestnik badań ma obowiązek systematycznego wypełniania ankiet zamieszczanych przez Badacza/Lekarza na portalu Organizatora zgodnie ze stanem faktycznym.

4. Dane z tych narzędzi archiwizowane są w systemie miesięcznym, a nadzór nad Kwestionariuszem Sytuacji Społecznej, Testem Szkodliwości Społecznej Zachowań Użytkowników Konopi sprawuje Badacz – prawnik.

§ 30. Każdy uczestnik ma prawo rezygnacji z udziału w badaniach, które wyraża się poprzez pisemną deklarację złożoną Organizatorowi lub Badaczowi osobiście lub za pośrednictwem poczty albo przez wyłączenie zgodne ze statutem Organizatora.

§ 31.

3. Ochrona prawna przysługująca uczestnikom w ramach uczestnictwa w programie badawczym obejmuje ochronę danych osobowych, ochronę tajemnicy lekarskiej, legalny i warunkowy dostęp do substancji i posiadanie substancji wydanej w ramach badań w granicach określonych postanowieniami regulaminu i Regulaminu badań w ramach eksperymentu.

4. Uczestnicy Badań otrzymają Materiał Badawczy w oparciu o deklarację miesięcznego spożycia na cele badawcze.

§ 32. Badani, od momentu podpisania oświadczenia o wyrażeniu świadomej zgody na udział w badaniu zobowiązani są do udzielania prawdziwych informacji. Za udzielenie nieprawdziwych informacji Uczestnikowi Badań może grozić odpowiedzialność karna zgodnie z art. 233 §1 w zw. z §6 kodeksu karnego.

§ 33. Każdy Uczestnik Badań ma obowiązek poinformowania Organizatora i Badacza o realizacji recepty na produkt leczniczy na bazie konopi innej niż włóknista w zakresie stosowania w celach medycznych oraz o toczącym się przeciw niemu postępowaniu karnemu lub interwencji policji, a także w przypadku istotnej zmiany informacji przekazanych w ostatnich narzędziach stosowanych w badaniu.

VI. Obieg Materiału Badawczego.

§ 34.

1. Zaopatrzenie Apteki Szpitalnej w Materiał Badawczy realizowane będzie na podstawie zapotrzebowania;
2. Nadzór nad wewnętrznym obiegiem Materiału Badawczego na każdym etapie sprawuje osoba wskazana w § 7 rozporządzenia ministra zdrowia z dnia 9 listopada 2015r. Dz. U. 2015 poz. 1951. zatrudniana przez Organizatora i przy wykorzystaniu Elektronicznego Systemu Ewidencji.
3. Organizator oświadcza, że zaopatrzenie odbywa się zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

§ 35. Opakowania Materiału Badawczego są przechowywane zgodnie z przepisami rozporządzenia ministra zdrowia z dnia 9 listopada 2015r. Dz. U. 2015 poz. 1951. i opatrzone jednorazowymi plombami zawierającymi kod odsyłający do strony z certyfikatem konkretnego rodzaju suszu konopi indyjskiej.

§ 36.

1. Osoba upoważniona do wydania Materiału Badawczego Uczestnikowi Badania w dyspensarium zobowiązana jest do weryfikacji danych znajdujących się na Legitymacji Uczestnika Badań z informacjami w systemie cyfrowym przed jego wydaniem.
2. Uczestnik potwierdza osobiście pobranie Materiału Badawczego.

§ 37. Materiał Badawczy przeznaczony jest do stosowania wyłącznie w domu lub w wyznaczonym do tego obiekcie/dispensarium będącym w dyspozycji Organizatora i Ośrodka, pod nadzorem osoby wskazanej w § 7 rozporządzenia ministra zdrowia z dnia 9 listopada 2015r. Dz. U. 2015 poz. 1951

§ 38. Obieg Materiału Badawczego i usługi świadczone przez Organizatora przeprowadzane są według wytycznych i instrukcji ustalonych w porozumieniu z inspekcją farmaceutyczną, Policją oraz zapleczem technicznym i prawnym Badacza/Jednostki Naukowo Badawczej i Organizatora. Wytyczne i instrukcje stanowią odrębną dokumentację, będącą załącznikiem do zatwierdzonego przez Organizatora/Badacza/Instytucję Naukowo Badawczą regulaminu prowadzonych przez niego badań szczegółowych, których treść zamieszczana jest w systemie gromadzenia i przetwarzania danych, a Badany jest o nich informowany w przypadku jakichkolwiek modyfikacji treści.

VII. Dyscyplina

§ 39. Zabrania się stosowania Materiału Badawczego w miejscach innych niż wskazane w niniejszym regulaminie. W razie złamania zakazu przez Uczestnika Badań podlega on ewentualnej zmianie statusu na nieaktywny do wyjaśnienia okoliczności naruszenia regulaminu, zmianie statusu na nieaktywny na czas określony, nie dłuższy niż 10 lat, albo wykluczeniu z badań.

§ 40.

1. Zabrania się Uczestnikowi Badania handlu Materiałem Badawczym. W razie złamania zakazu przez Uczestnika Badań podlega on ewentualnej zmianie statusu na nieaktywny do wyjaśnienia okoliczności naruszenia regulaminu, zmianie statusu na nieaktywny na czas określony, nie dłuższy niż 10 lat, albo

wykluczeniu z badań.

2. Zabrania się udzielania Materiału Badawczego osobom trzecim. W razie złamania zakazu przez Uczestnika Badań podlega on ewentualnej zmianie statusu na nieaktywny do wyjaśnienia okoliczności naruszenia regulaminu, zmianie statusu na nieaktywny na czas określony, nie dłuższy niż 10 lat, albo wykluczeniu z badań.

Uczestnik prawomocnie skazany za udzielanie lub sprzedaż produktu pochodzącego z programu badawczego – traci prawo do udziału w programie i nie może ponownie do niego przystąpić przed zatarciem skazania.

§ 41.

1. Zabrania się Uczestnikowi Badania prowadzenia pojazdów mechanicznych po zastosowaniu Materiału Badawczego. W razie złamania zakazu przez Uczestnika Badań podlega on zmianie statusu na nieaktywny do wyjaśnienia okoliczności naruszenia regulaminu, zmianie statusu na nieaktywny na czas określony, nie dłuższy niż 10 lat, albo wykluczeniu z badań.

2. Zakaz z pkt. 1 nie obowiązuje w przypadku uczestnictwa w badaniu wpływu Materiału Badawczego na prowadzenie pojazdów mechanicznych w czasie i miejscu prowadzenia badania.

§ 42. Zabrania się Uczestnikowi Badania przetwarzania Materiału Badawczego. W razie złamania zakazu przez Uczestnika Badań podlega on zmianie statusu na nieaktywny do wyjaśnienia okoliczności naruszenia regulaminu, zmianie statusu na nieaktywny na czas określony, nie dłuższy niż 10 lat, albo wykluczeniu z badań.

§ 43. Zabrania się Uczestnikowi Badania wywozu Materiału Badawczego za granice Polski. W razie złamania zakazu przez Uczestnika Badań podlega on zmianie statusu na nieaktywny do wyjaśnienia okoliczności naruszenia regulaminu, zmianie statusu na nieaktywny na czas określony, nie dłuższy niż 10 lat, albo wykluczeniu z badań.

§ 41a. Uczestnik Badań akceptując niniejszy regulamin oświadcza, że zdaje sobie sprawę o konieczności udzielania prawdziwych informacji zgodnie ze stanem faktycznym. Za składanie fałszywych oświadczeń może grozić odpowiedzialność karna z art. 233 §1 w zw. z §6 kk.

§ 42. O zmianie statusu Uczestnika Badań i wykluczeniu decyduje Organizator po zasięgnięciu opinii Badacza/Badaczy.

§ 39.

3. Zabrania się Uczestnikowi Badania prowadzenia pojazdów mechanicznych po zastosowaniu Materiału Badawczego. W razie złamania zakazu przez Uczestnika Badań podlega on zmianie statusu na nieaktywny do wyjaśnienia okoliczności naruszenia regulaminu, zmianie statusu na nieaktywny na czas określony, nie dłuższy niż 10 lat, albo wykluczeniu z badań.

4. Zakaz z pkt. 1 nie obowiązuje w przypadku uczestnictwa w badaniu wpływu Materiału Badawczego na prowadzenie pojazdów mechanicznych w czasie i miejscu prowadzenia badania.

§ 40. Zabrania się Uczestnikowi Badania przetwarzania Materiału Badawczego. W razie złamania zakazu przez Uczestnika Badań podlega on zmianie statusu na nieaktywny do wyjaśnienia okoliczności naruszenia regulaminu, zmianie statusu na nieaktywny na czas określony, nie dłuższy niż 10 lat, albo wykluczeniu z badań.

§ 41. Zabrania się Uczestnikowi Badania wywozu Materiału Badawczego za granice Polski. W razie złamania zakazu przez Uczestnika Badań podlega on zmianie statusu na nieaktywny do wyjaśnienia okoliczności naruszenia regulaminu, zmianie statusu na nieaktywny na czas określony, nie dłuższy niż 10 lat, albo wykluczeniu z badań.

§ 41a. Uczestnik Badań akceptując niniejszy regulamin oświadcza, że zdaje sobie sprawę o konieczności udzielania prawdziwych informacji zgodnie ze stanem faktycznym. Za składanie fałszywych oświadczeń może grozić odpowiedzialność karna z art. 233 §1 w zw. z §6 kk.

§ 42. O zmianie statusu Uczestnika Badań i wykluczeniu decyduje Organizator po zasięgnięciu opinii Badacza/Badaczy.

VIII. Postanowienia końcowe

§ 43. O wszelkich zmianach niniejszego regulaminu Uczestnicy Badań będą informowani za pośrednictwem poczty elektronicznej i systemu cyfrowego.

§ 44. W sprawach nieuregulowanych niniejszym dokumentem mają zastosowanie przepisy kodeksu cywilnego.

§ 45. W razie sporów właściwym do ich rozpoznania jest Sąd Rejonowy dla Wrocław Psie-Pole we Wrocławiu.

Akceptując regulamin deklaruję spożycie na poziomie _____ g miesięcznie

Czytelny Podpis _____

Nr ID _____