

Regulamin uczestnictwa w programie „DERMINDEX” oraz nadawania oznaczeń dotyczących Produktów w ramach Programu Informacyjno-Edukacyjnego „DERMINDEX”

I. Wprowadzenie

1. Celem Programu Informacyjno-Edukacyjnego „DERMINDEX” jest dostarczenie farmaceutom i lekarzom uporządkowanej wiedzy o wybranych obecnych na rynku produktach kosmetycznych i wyrobach medycznych pod względem posiadanych przez nie właściwości. Cel realizowany jest poprzez Narzędzia Marketingowe „DERMINDEX”, tj. katalog drukowany, dystrybuowany do Odbiorców Programu oraz platformę on-line (www.derminindex.com).
2. Program Informacyjno-Edukacyjny „DERMINDEX” to dobrowolny model prezentacji cech Produktów tj.:
 - produktów kosmetycznych zgłoszonych do bazy CPNP (Cosmetic Products Notification Portal) zgodnie z art. 13 rozporządzenia nr 1223/2009 (Dz.U.U.E.L.2009.342.59 ze zm.). Program nie zastępuje procedury zgłoszenia Produktów oraz nie stanowi potwierdzenia bezpieczeństwa Produktów. Program Informacyjno-Edukacyjny „DERMINDEX” ma jedynie na celu zapewnienie źródła informacji o właściwościach produktów kosmetycznych dostępnych w obrocie aptecznym;
 - wyrobów medycznych wprowadzonych na rynek w Polsce zgodnie z wymogami Rozporządzenia nr 2017/745 (Dz.U.U.E.L.2017.117.1 ze zm.) i Ustawy o wyrobach medycznych (Dz.U.2022.974 ze zm.).
3. Podmiotem odpowiedzialnym za realizację Programu Informacyjno-Edukacyjnego „DERMINDEX” jest Organizator Programu.
4. Regulamin oraz więcej informacji o Programie Informacyjno-Edukacyjnym „DERMINDEX” dostępnych jest w formie elektronicznej na stronie Internetowej www.derminindex.com

II. Definicje

5. Na potrzeby niniejszego Regulaminu zastosowanie mają poniższe definicje:

- a.) „Narzędzia Marketingowe DERMINDEX” - katalog drukowany, dystrybuowany do Odbiorców Programu oraz platforma on-line www.derminindex.com;
- b.) „Odbiorca Programu” – wszelkie osoby (fizyczne i prawne), którym przekazywany jest drukowany katalog „DERMINDEX” (katalog Produktów objętych Programem wraz z opisem ich cech jakościowych) i posiadające tym samym dostęp do platformy on-line www.derminindex.com;
- c.) „Organizator Programu” – spółka NEUCA spółka akcyjna, ul. Forteczna 35-37, 87-100 Toruń, KRS: 0000049872 , REGON: 87022780400000 , NIP: 8790017162;
- d.) „Oznaczenia DERMINDEX” – znaki nadawane Produktom w Programie Informacyjno-Edukacyjnym „DERMINDEX”;
- e.) „Produkt” – produkt kosmetyczny (czyli każda substancja lub mieszanina przeznaczona do kontaktu z zewnętrznymi częściami ciała ludzkiego (naskórkiem, owłosieniem, paznokciami, wargami oraz zewnętrznymi narządami płciowymi) lub z zębami oraz błonami śluzowymi jamy ustnej, której wyłącznym lub głównym celem jest utrzymywanie ich w czystości, perfumowanie, zmiana ich wyglądu, ochrona, utrzymywanie w dobrej kondycji lub korygowanie zapachu ciała) albo wyrób medyczny (czyli narzędzie, aparat, urządzenie, oprogramowanie, implant, odczynnik, materiał lub inny artykuł przewidziany przez producenta do stosowania - pojedynczo lub łącznie - u ludzi do co najmniej jednego z następujących szczególnych zastosowań medycznych: diagnozowanie, profilaktyka, monitorowanie, przewidywanie, prognozowanie, leczenie lub łagodzenie choroby; diagnozowanie, monitorowanie, leczenie, łagodzenie lub kompensowanie urazu lub niepełnosprawności, badanie, zastępowanie lub modyfikowanie budowy anatomicznej lub procesu lub stanu fizjologicznego lub chorobowego, dostarczanie informacji poprzez badanie in vitro próbek pobranych z organizmu ludzkiego, w tym pobranych od dawców narządów, krwi i tkanek, i który nie osiąga swojego zasadniczego przewidzianego działania środkami farmakologicznymi, immunologicznymi lub metabolicznymi w ludzkim ciele lub na nim, ale którego działanie może być wspomagane takimi środkami; następujące produkty są również uznawane za wyroby medyczne: wyroby do celów kontroli poczęć lub wspomaganie poczęcia, produkty specjalnie przeznaczone do czyszczenia, dezynfekcji lub sterylizacji wyrobów medycznych, zgodnie z definicją art. 2 ust. 1 pkt 1) rozporządzenia nr 2017/745), wprowadzone zgodnie z prawem do obrotu na terytorium Polski i zgłoszone do Programu;
- f.) „Program” - Program Informacyjno-Edukacyjny „DERMINDEX”;
- g.) „Rozporządzenie nr 1223/2009” - Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. dotyczące produktów kosmetycznych (Dz.U.U.E.L.2009.342.59 ze zm.);

- h.) „Rozporządzenie nr 655/2013” - Rozporządzenie Komisji (UE) nr 655/2013 z dnia 10 lipca 2013 r. określające wspólne kryteria dotyczące uzasadniania oświadczeń stosowanych w związku z produktami kosmetycznymi (Dz.U.U.E.L.2013.190.31);
- i.) „Rozporządzenie nr 2017/745” - Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz.U.U.E.L.2017.117.1 ze zm.)
- j.) „System” – system dostępny pod adresem <https://katalog.derminindex.com/>, za pośrednictwem którego Uczestnik Programu dokonuje elektronicznego zgłoszenia Produktów do Programu;
- k.) „Uczestnik Programu” – oznacza podmiot prowadzący działalność gospodarczą w zakresie wprowadzania do obrotu Produktów, który przystąpił do Programu (tj. w przypadku produktów kosmetycznych: osoba odpowiedzialna za dany Produkt zgodnie z art. 4 Rozporządzenia nr 1223/2009, która przystąpiła do Programu albo dystrybutor Produktu tej osoby, który za jej zgodą wyrażoną w formie dokumentowej przystąpił do Programu; w przypadku wyrobów medycznych producent, upoważniony przedstawiciel, importer albo dystrybutor);
- l.) „Ustawa o wyrobach medycznych” - ustawa z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2022.974 ze zm.);
- m.) „Zlecenie” – umowa zlecenia weryfikacji i umieszczenia prezentacji Produktu w katalogu DERMINDEX zawarta poprzez przyjęcie przez podmiot zainteresowany udziałem w Programie oferty Organizatora Produktu, które może być potwierdzone w formie pisemnej;
- n.) „Zalecenia Komisji” - Zalecenia Komisji z dnia 22 września 2006 r. w sprawie skuteczności produktów ochrony przeciwsłonecznej i odnoszących się do nich oświadczeń (Dz.U.U.E.L.2006.265.39).

III. Warunki i tryb zgłoszeń do udziału w Programie

A. Zapytanie

6. Podmiot zainteresowany udziałem w Programie i nadaniem Produktowi Oznaczeń DERMINDEX w Narzędziach Marketingowych DERMINDEX kontaktuje się z Organizatorem Programu za pośrednictwem poczty elektronicznej (pod adresem: zapytania@DERMINDEX.com lub adres wskazany w zleceniu), telefonicznie (pod numerem: 515-820-335 lub pod numerem telefonu wskazanym w zleceniu) albo osobiście.
7. Organizator Programu oświadcza, że osobami uprawnionymi do współpracy z podmiotem zainteresowanym udziałem w Programie/Uczestnikiem Programu w ramach udziału w Programie są osoby wymienione w Zleceniu upoważnione do reprezentacji Organizatora Programu.

8. Podmiot zainteresowany udziałem w Programie/Uczestnik Programu oświadcza, że osoby pozostające w kontakcie z Organizatorem Programu są uprawnione do jego reprezentacji w związku z chęcią udziału w Programie i stosowania Oznaczeń DERMINDEX. Osoby te posiadają pełnomocnictwa do wiążących ustaleń we wszystkich sprawach związanych z przystąpieniem do Programu, a także uczestnictwem i realizacją Programu.
9. Negocjacje na temat warunków uczestnictwa w Programie są prowadzone za pośrednictwem poczty elektronicznej, telefonicznie albo osobiście przez osoby wskazane wyżej w Regulaminie.
10. Organizator odsyła do podmiotu zainteresowanego udziałem w Programie ofertę udziału w Programie na wskazany przez ten podmiot adres e-mail w terminie do 30 dni kalendarzowych od kontaktu wskazanego w pkt 666 Regulaminu. Oferta może być zaproponowana w formie barteru.
11. Po ostatecznym zaakceptowaniu oferty Organizatora Programu, o której mowa w pkt 10-10 Regulaminu, za pośrednictwem poczty elektronicznej, podmiot zainteresowany uczestnictwem w Programie otrzymuje od Organizatora Programu potwierdzenie zgłoszenia.
12. Podstawą rozpoczęcia weryfikacji Produktu jest przyjęcie Zlecenia, które może zostać potwierdzone w formie pisemnej. Po przyjęciu Zlecenia podmiot zainteresowany udziałem w Programie staje się Uczestnikiem Programu.
13. Przyjęcie przez Organizatora Programu Zlecenia **nie jest** tożsame z uzyskaniem prawa do stosowania Oznaczeń DERMINDEX ani z akceptacją prezentacji Produktu w Narzędziach Marketingowych DERMINDEX. Zlecenie jest jedynie zobowiązaniem Organizatora Programu do weryfikacji Produktu zgłoszonego przez Uczestnika Programu.
14. Przyjęcie oferty przez podmiot zainteresowany udziałem w Programie, co prowadzi do zawarcia umowy Zlecenia, jest równoznaczne z akceptacją niniejszego Regulaminu.

B. Zgłoszenie

15. Po zawarciu Zlecenia, w terminie 10 dni roboczych i nie później niż 30 dni roboczych przed złożeniem Katalogu w drukarni, Uczestnik Programu składa za pośrednictwem Systemu zgłoszenie o dopuszczeniu do udziału w Programie i przyznanie Produktowi Oznaczeń DERMINDEX. Jedno zgłoszenie obejmuje jeden Produkt. Uczestnik Programu w terminie 10 dni roboczych i nie później niż 30 dni roboczych przed złożeniem Katalogu w drukarni, zobowiązuje się do wprowadzenia do systemu danych zgodnie z warunkami Zlecenia albo do przesłania Organizatorowi Programu źródeł, z których informacje te mogą zostać pozyskane. W obu sytuacjach za informacje dotyczące Produktu odpowiada **wyłącznie** Uczestnik Programu.

16. Uczestnik Programu może wprowadzać do Systemu jedynie dane i dokumenty, do których posiada prawa autorskie majątkowe, w tym autorskie prawa majątkowe do znaków towarowych i nazw, jak również może nimi rozporządzać w zakresie niezbędnym do ewentualnego dopuszczenia prezentacji Produktu w Narzędziach Marketingowych DERMINDEX.

17. Uczestnik Programu ponosi wyłączną i całkowitą odpowiedzialność za treść wskazanych, przekazanych lub zaakceptowanych w Systemie materiałów (danych i dokumentów) i zobowiązuje się do zaspokojenia wszelkich roszczeń w przypadku, gdy ich treść będzie uznana za niezgodną z prawem, dobrymi obyczajami, uchybi godności człowieka albo zostanie uznana za czyn nieuczciwej konkurencji.

18. Warunkiem podstawowym udziału w Programie jest:

W przypadku produktów kosmetycznych:

- a. zgodność z rozporządzeniem nr 1223/2009, w tym:
 - i. zapewnienie bezpieczeństwa produktu poprzez realizację oceny bezpieczeństwa i sporządzenie z oceny raportu zgodnie z wymogami Rozporządzenia nr 1223/2009;
 - ii. zapewnienie zgodności procesu produkcji produktu z dobrą praktyką produkcji, o której mowa w art. 8 Rozporządzenia nr 1223/2009;
 - iii. zgłoszenie Produktu do bazy cosmetic products notification portal (CPNP) zgodnie z wymogiem z art. 13 Rozporządzenia nr 1223/2009;
- b. brak jakichkolwiek wszczętych, toczących się lub negatywnie dla Produktu zakończonych postępowań cywilnych, karnych i administracyjnych względem Produktu;
- c. brak zgłoszeń dotyczących ciężkich działań niepożądanych Produktu.

W przypadku wyrobów medycznych:

- a. spełnienie przez Uczestnika Programu aktualnych wymogów prawa przewidzianych w przypadku wprowadzania tego produktu na rynek w Polsce;
- b. brak jakichkolwiek wszczętych, toczących się lub negatywnie dla Produktu zakończonych postępowań cywilnych, karnych i administracyjnych względem Produktu;
- c. brak zgłoszeń poważnych incydentów.

C. Weryfikacja

19. Nadanie Oznaczenia DERMINDEX realizowane jest wobec Produktu Uczestnika Programu po spełnieniu przez Produkt warunków podstawowych udziału w Programie oraz warunków zastosowania Oznaczenia DERMINDEX.
20. Opis cech produktu zbieżny z oznaczeniami DERMINDEX może być stosowany poza Narzędziami Marketingowymi DERMINDEX jedynie w razie spełnienia wymogów ogólnych przepisów prawa. Fakt przyznania Produktowi Oznaczenia DERMINDEX w Programie nie uzasadnia możliwości jego stosowania w etykietowaniu, prezentacji i reklamie. Niedozwolone jest stosowanie wobec Produktu Oznaczenia DERMINDEX poza Narzędziami Marketingowymi DERMINDEX powołując się na Program.
21. Oznaczenie DERMINDEX „Od 1 dnia życia” może być stosowane wobec Produktów, dla których ocena bezpieczeństwa przeprowadzona w oparciu o art. 10 Rozporządzenia nr 1223/2009 uwzględniała weryfikację stosowania Produktu względem docelowej grupy niemowląt od narodzin, a raport bezpieczeństwa potwierdza zgodność danego produktu z art. 3 rozporządzenia nr 1223/2009 i zgromadzone względem produktu dowody wskazują na szczególne działanie kosmetyków względem potrzeb tak określonej grupy docelowej (w przypadku produktów kosmetycznych) albo wynika to z dokumentacji Produktu sporządzonej zgodnie z rozporządzeniem 2017/745 (w przypadku wyrobów medycznych).
22. Oznaczenie DERMINDEX „Od 1. miesiąca życia”, „Od 3. miesiąca życia”, „Od 6. miesiąca życia”, „Od 1. roku życia”, „Od 3. roku życia” może być stosowane wobec Produktów, których ocena bezpieczeństwa przeprowadzona w oparciu o art. 10 Rozporządzenia nr 1223/2009 uwzględniała weryfikację stosowania Produktu względem konkretnej grupy docelowej, a raport bezpieczeństwa potwierdza zgodność danego produktu z art. 3 rozporządzenia nr 1223/2009 i zgromadzone względem produktu dowody wskazują na szczególne działanie kosmetyków względem potrzeb tak określonej grupy docelowej (w przypadku produktów kosmetycznych) albo wynika to z dokumentacji Produktu sporządzonej zgodnie z rozporządzeniem 2017/745 (w przypadku wyrobów medycznych).
23. Oznaczenie DERMINDEX „Dla kobiet w ciąży” może być stosowane wobec Produktów, których ocena bezpieczeństwa przeprowadzona w oparciu o art. 10 Rozporządzenia nr 1223/2009 uwzględniała weryfikację stosowania Produktu względem docelowej grupy kobiet w ciąży, raport bezpieczeństwa potwierdza zgodność danego produktu z art. 3 Rozporządzenia nr 1223/2009 i zgromadzone względem produktu dowody wskazują na szczególne działanie kosmetyków względem potrzeb tak określonej grupy docelowej (w przypadku produktów kosmetycznych) albo wynika to z dokumentacji Produktu sporządzonej zgodnie z rozporządzeniem 2017/745 (w przypadku wyrobów medycznych).

24. Oznaczenie DERMINDEX „Naturalny” może być stosowane tylko względem produktów kosmetycznych, jeżeli Produkt posiada certyfikat jednej z wymienionych organizacji: NATRUE, Ecocert, Cosmebio, BDIH, ICEA, Soil Association, USDA Organic. Oznaczenie DERMINDEX nie może być zastosowane, jeżeli jedynie składnik Produktu posiada certyfikat jednej ze wskazanych organizacji.
25. Oznaczenie DERMINDEX „Dla skóry szczególnie wrażliwej” może być stosowane wobec Produktów, których ocena bezpieczeństwa przeprowadzona w oparciu o art. 10 Rozporządzenia nr 1223/2009 uwzględniała weryfikację stosowania Produktu względem docelowej grupy osób o skórze szczególnie wrażliwej, raport bezpieczeństwa potwierdza zgodność danego produktu z art. 3 Rozporządzenia nr 1223/2009 i zgromadzone względem produktu dowody wskazują na szczególne działanie kosmetyków względem potrzeb tak określonej grupy docelowej (w przypadku produktów kosmetycznych) albo wynika to z dokumentacji Produktu sporządzonej zgodnie z rozporządzeniem 2017/745 (w przypadku wyrobów medycznych).
26. Oznaczenie DERMINDEX „Wegański” może być stosowane tylko dla produktów kosmetycznych, jeżeli cały Produkt posiada certyfikat jednej z wymienionych organizacji: V-label, Vegan Society, Viva!.
27. Oznaczenie DERMINDEX „Przyjazny dla środowiska” może być stosowane tylko dla produktów kosmetycznych, jeżeli Produkt posiada certyfikat EU Ecolabel uzyskany w oparciu o rozporządzenie nr 66/2010 (Dz.U.UE.L.2010.27.1 ze zm.) i właściwą decyzję Komisji UE dla konkretnej grupy produktowej (produkty kosmetyczne/splukiwane produkty kosmetyczne, dla których kryteria to: toksyczność dla organizmów wodnych: krytyczna objętość rozcieńczenia (CDV) produktów splukiwanych; biodegradowalność produktów splukiwanych; toksyczność w stosunku do organizmów wodnych i biodegradowalność produktów niesplukiwanych; substancje objęte wyłączeniami i ograniczeniami; opakowanie; zrównoważone pozyskiwanie oleju palmowego, oleju z ziaren palmowych i pochodnych tych olejów;) albo spełnia standardy COSMOS Version 3.1 – 1 June 2020 potwierdzone certyfikatem jednej z organizacji NATRUE, Ecocert, Cosmebio, BDIH, ICEA, Soil Association (charakteryzując się przyjaznym dla środowiska opakowaniem).
28. Oznaczenie DERMINDEX przewidziane tylko dla produktów kosmetycznych:
- „Na podstawie badań aplikacyjnych” może być stosowane, jeżeli Produkt został poddany badaniom aplikacyjnym, które potwierdziły deklarowane w jego komunikacji marketingowej właściwości, zgodnie z wymogami rozporządzenia nr 1223/2009 i nr 655/2013;
 - „Na podstawie badań aparaturowych” może być stosowane, jeżeli Produkt został poddany badaniom aparaturowym, które potwierdziły deklarowane w jego komunikacji marketingowej właściwości, zgodnie z wymogami rozporządzenia nr 1223/2009 i nr 655/2013;

- c. „Na podstawie literatury naukowej” może być stosowane, jeżeli osoba odpowiedzialna za Produkt posiada dowody w postaci literatury naukowej potwierdzające deklarowane działanie Produktu lub składników Produktu, zgodnie z wymogami rozporządzenia nr 1223/2009 i nr 655/2013.

Powyższe oznaczenia mogą zostać nadane jednocześnie, w przypadku gdy deklarację marketingowe dotyczące Produktu znajdują potwierdzenie w różnych źródłach.

29. Oznaczenie DERMINDEX „Ochrona przeciwsłoneczna UVA/UVB” wraz z informacją o poziomie SPF może być stosowane tylko dla produktów kosmetycznych, jeżeli stosowanie Produktu w kontakcie z ludzką skórą ma wyłącznie lub przede wszystkim na celu ochronę przed promieniowaniem UV poprzez pochłanianie, rozpraszanie lub odbijanie promieniowania, co jest uzasadnione zgodnie z zaleceniami Komisji ws. skuteczności produktów ochrony przeciwsłonecznej. Ponadto znakowanie Produktu jest zgodne z zaleceniami Komisji.
30. Możliwość zastosowania konkretnego Oznaczenia DERMINDEX Uczestnik Programu powinien udowodnić przedstawiając:
- w przypadku Oznaczenia DERMINDEX „naturalny”, „wegański”, „przyjazny dla środowiska” aktualny certyfikat i licencję do stosowania danego znaku towarowego;
 - w przypadku Oznaczenia DERMINDEX „Dla skóry szczególnie wrażliwej”, „Od 1 dnia życia”, „Od 1. miesiąca życia”, „Od 3. miesiąca życia”, „Od 6. miesiąca życia”, „Od 1. roku życia”, „Od 3. roku życia”, „Na podstawie badań aplikacyjnych”, „Na podstawie badań aparaturowych”, „Na podstawie literatury naukowej”, „Ochrona przeciwsłoneczna UVA/UVB” i „Dla kobiet w ciąży” oświadczenie o spełnieniu wszystkich warunków jego zastosowania;
 - dotatkowo w przypadku oznaczeń „Na podstawie badań aplikacyjnych”, „Na podstawie badań aparaturowych” szczegóły przeprowadzonego badania (np. metodologię, liczbę probantów, mierzone parametry itp.)
 - dotatkowo w przypadku oznaczenia „Na podstawie literatury naukowej” bibliografię;
31. Uczestnik Programu może także zdecydować, że nie chce stosować względem Produktu w ramach Programu żadnego z Oznaczeń DERMINDEX. Brak Oznaczeń DERMINDEX w Narzędziach Marketingowych DERMINDEX może wynikać także z braku spełnienia wszystkich wymogów ich stosowania. W obu wskazanych wyżej przypadkach Produkt zakwalifikowany do Programu i spełniający podstawowe wymogi udziału w Programie może być prezentowany w Narzędziach Marketingowych DERMINDEX bez Oznaczeń DERMINDEX.
32. Po skutecznym zgłoszeniu Produktu w Systemie Organizator Programu dokonuje weryfikacji przekazanych materiałów o Produkcie (danych i dokumentów). Weryfikacja uwzględnia w szczególności ocenę dokumentacji potwierdzającej spełnienie warunków udziału w Programie i ewentualnie wymogów przyznania Oznaczeń DERMINDEX.

33. Organizator Programu zastrzega sobie prawo do zmiany wymagań jakościowych względem materiałów graficznych udostępnionych przez Uczestnika Programu w Systemie. Uczestnik Programu zobowiązany jest do zapewnienia Organizatorowi Programu materiałów graficznych zgodnych z wymaganą specyfikacją w terminie 10 dni roboczych od momentu wskazania przez Organizatora Programu takiej potrzeby nie później niż 30 dni roboczych przed złożeniem Katalogu w drukarni.
34. Po przeprowadzonej weryfikacji Produktu Organizator Programu sporządza raport z wyników przeprowadzonej weryfikacji, który przekazuje Uczestnikowi Programu za pośrednictwem poczty elektronicznej na adres, na który wysyłana była oferta wskazana w pkt 1010 regulaminu.
35. Po otrzymaniu raportu Uczestnik Programu zobowiązany jest do wdrożenia ewentualnych działań korekcyjnych oraz przedstawienia Organizatorowi Programu wyników tych działań.
36. Na podstawie wyników przeprowadzonej weryfikacji Produktu oraz po zaakceptowaniu ewentualnych działań korekcyjnych Organizator Programu dopuszcza Produkt do Programu i ewentualnie nadaje Produktowi Oznaczenie DERMINDEX albo odmawia jego dopuszczenia do Programu lub nadania Oznaczenia DERMINDEX załączając raport uzasadniający podjętą decyzję.
37. W przypadku akceptacji udziału Produktu w Programie lub nadania Produktowi Oznaczenia DERMINDEX Organizator Programu przesyła Uczestnikowi Programu za pośrednictwem Systemu propozycję prezentacji Produktu w Narzędziach Marketingowych DERMINDEX.
38. Uczestnik Programu po otrzymaniu od Organizatora Programu propozycji publikacji Produktu w Narzędziach Marketingowych DERMINDEX może:
 - a. zaakceptować przesłaną przez Organizatora Programu propozycję prezentacji Produktu, przez wybranie opcji „AKCEPTUJĘ” z panelu podglądu Produktu w Systemie. Wówczas Produktowi w Systemie zostanie nadany status „Akceptacja Uczestnika Programu”;
 - b. odrzucić zaproponowaną przez Organizatora Programu prezentację Produktu poprzez wybranie opcji „ODRZUCAM” wskazując jednocześnie powody odrzucenia dotyczące jedynie treści opisów (uwagi dotyczące elementów wizualno-graficznych nie będą uwzględniane).
39. Akceptacja prezentacji Produktu stanowi podstawę uwzględnienia danego Produktu w Narzędziach Marketingowych „DERMINDEX” .
40. Brak podjęcia przez Uczestnika Programu jakiegokolwiek działania w okresie 10 dni roboczych od przesłania mu propozycji publikacji Produktu w Narzędziach Marketingowych DERMINDEX i nie później niż 30 dni roboczych przed złożeniem

Katalogu w drukarni uznaje się za wyrażenie akceptacji. Uczestnik Programu jest wówczas wyłącznie i całkowicie odpowiedzialny za treść publikacji Produktu w Narzędziach Marketingowych DERMINDEX.

41. W przypadku odrzucenia prezentacji Produktu, Organizator Programu w terminie 10 dni roboczych odnosi się do powodów odrzucenia przesyłając Uczestnikowi Programu zmodyfikowaną prezentację Produktu. Organizator Programu zastrzega możliwość nieuwzględnienia wszystkich przesłanych uwag, m.in. jeżeli zaproponowane zmiany są niezgodne z prawem albo danymi o Produkcie wynikającymi z przesłanych do Systemu materiałów (danych i dokumentów). O przyczynach odmowy uwzględnienia wszystkich uwag, Organizator Programu informuje wraz z przesłaniem zmodyfikowanej propozycji za pośrednictwem Systemu.
42. Po otrzymaniu zmodyfikowanej propozycji publikacji Produktu w Narzędziach Marketingowych DERMINDEX Uczestnik Programu może ją zaakceptować albo odrzucić. Trzykrotne odrzucenie propozycji publikacji Produktu w Narzędziach Marketingowych DERMINDEX jest równoznaczne z rezygnacją z udziału w Programie. Brak podjęcia przez Uczestnika Programu jakiegokolwiek działania w okresie 10 dni roboczych od przesłania mu każdorazowo propozycji publikacji Produktu w Narzędziach Marketingowych DERMINDEX uznaje się za wyrażenie akceptacji. Uczestnik Programu jest wówczas wyłącznie i całkowicie odpowiedzialny za treść publikacji Produktu w Narzędziach Marketingowych DERMINDEX. Organizator Programu zastrzega możliwość zmiany wizualno-graficznej.

D. Zakończenie i warunki odstąpienia

43. Uczestnik Programu i Organizator Programu mogą odstąpić od udziału w Programie w terminie 14 dni od zawarcia Zlecenia, ale nie później niż 30 dni roboczych przed złożeniem Katalogu w drukarni. Wówczas strona odstępująca powiadomi drugą stronę o przyczynie i fakcie odstąpienia w formie wiadomości e-mail lub pisemnie. Strona odstępująca będzie zwolniona od poniesienia zobowiązań z tytułu Zlecenia.
44. Uczestnik Programu może zrezygnować z udziału w Programie po upływie 14 dni od dnia zawarcia Zlecenia, jednak nie później niż po 14 dniach od ostatecznej akceptacji prezentacji Produktu w Narzędziach Marketingowych DERMINDEX. W takiej sytuacji Uczestnik Programu poniesie 50 % wynagrodzenia z tytułu wykonania Zlecenia. W przypadku rezygnacji Uczestnika Programu w terminie przekraczającym 14 dni od ostatecznej akceptacji prezentacji Produktu Uczestnik Programu poniesie 100 % wynagrodzenia z tytułu realizacji Zlecenia.
45. Organizator Programu ma prawo do rezygnacji z realizacji Zlecenia w każdym momencie ze skutkiem natychmiastowym, jeżeli Uczestnik Programu dopuści się złamania postanowień Zlecenia lub niniejszego Regulaminu. W takim przypadku Uczestnik

Programu zostanie powiadomiony o przyczynie i fakcie rezygnacji. Uczestnik Programu będzie wówczas zobowiązany od poniesienia 100 % wynagrodzenia z tytułu Zlecenia.

46. Faktura za wykonanie Zlecenia zostanie wystawiona na Uczestnika Programu na koniec miesiąca, w którym rozpoczęto usługę z 30 dniowym terminem płatności liczoną od dnia jej wystawienia. Za dzień płatności uznaje się dzień uznania rachunku bankowego organizatora Programu.

IV. Obowiązki Uczestnika Programu oraz Organizatora Programu

47. Każdy Uczestnik Programu jest zobowiązany do każdorazowego i niezwłocznego informowania Organizatora Programu o zmianie wszelkich okoliczności będących podstawą przeprowadzanej weryfikacji Produktu, w tym w szczególności o zmianach w oznakowaniu i składzie Produktu, o wszczęciu jakiegokolwiek postępowania (cywilnego, karnego lub administracyjnego) dotyczącego w jakimkolwiek stopniu Produktu oraz w przypadku jakichkolwiek zgłoszeń dotyczących ciężkich działań niepożądanych Produktu (względem produktu kosmetycznego) albo poważnego incydentu (względem wyrobu medycznego).
48. W przypadku powzięcia wiadomości przez Organizatora Programu o wszelkich zdarzeniach mających wpływ na status prawny Produktu, w tym w szczególności wskazanych w Regulaminie, informacja ta zostanie przekazana do Odbiorców Programu niezwłocznie, najpóźniej 5 dni roboczych od powzięcia przez Organizatora Programu tej wiadomości. Dodatkowo w tym samym terminie Organizator Programu może usunąć Produkt z platformy on-line Programu, o ile zaistniała zmiana uzasadniałaby nieprzyjęcie Produktu do Programu.
49. Aktualną listę Produktów z oznaczeniami DERMINDEX należy każdorazowo weryfikować z platformą on-line Programu.

V. Odpowiedzialność

50. Uczestnik Programu zapewnia poprawność zgłoszonego do Programu Produktu, jego oznakowania oraz prowadzonej względem niego prezentacji i reklamy z regulacjami prawa, akceptując ponoszenie pełnej odpowiedzialności w tym zakresie.
51. W przypadku, gdy stwierdzona zostanie niezgodność Produktu, sposobu jego oznakowania, prezentacji lub reklamy, z regulacjami prawa Uczestnik Programu zobowiązany jest do zwrócenia wszelkich poniesionych przez Organizatora Programu szkód i całkowitego przejęcia odpowiedzialności wynikłej z zaistniałej niezgodności na zasadach ogólnych.

VI. Zmiana regulaminu

52. Organizator Programu zastrzega prawo do zmiany Regulaminu i jego załączników stanowiących jego integralną całość.
53. O każdorazowej zmianie Regulaminu lub załączników Organizator Programu zobowiązuje się poinformować na głównej zakładce strony Internetowej www.dermindex.com z dwutygodniowym wyprzedzeniem.

Uchwalony w dniu 1.01.2024 r. przez:

Patryk Zielniewski



ZAŁĄCZNIK NR 1 – WZÓR OŚWIADCZENIA

miejsowość, data

OŚWIADCZENIE

Ja, niżej podpisany [imię i nazwisko] reprezentujący [nazwa i adres podmiotu] oświadczam, że zgłaszany przeze mnie do Programu Produkt tj. [nazwa produktu] będący produktem kosmetycznym / wyrobem medycznym (niepotrzebne skreślić) wprowadzany do obrotu na terytorium Polski spełnia wszystkie warunki podstawowe przewidziane w przepisach prawa, a dodatkowo (należy zaznaczyć właściwe):

- spełnia warunki zastosowania wobec niego określenia „Dla skóry szczególnie wrażliwej” wskazane Regulaminie Programu DERMINDEX;
- spełnia warunki zastosowania wobec niego określenia „Od 1 dnia życia” wskazane w Regulaminie Programu DERMINDEX;
- spełnia warunki zastosowania wobec niego określenia „Od [należy uzupełnić odpowiednio] życia” wskazane w Regulaminie Programu DERMINDEX;
- spełnia warunki zastosowania wobec niego określenia „Na podstawie badań aplikacyjnych” wskazane w Regulaminie Programu DERMINDEX;
- spełnia warunki zastosowania wobec niego określenia „Na podstawie badań aparaturowych” wskazane w Regulaminie Programu DERMINDEX;
- spełnia warunki zastosowania wobec niego określenia „Na podstawie literatury naukowej” wskazane w Regulaminie Programu DERMINDEX;
- spełnia warunki zastosowania wobec niego określenia „Ochrona przeciwsłoneczna UVA/UVB” wskazane w Regulaminie Programu DERMINDEX;
- spełnia warunki zastosowania wobec niego określenia „Dla kobiet w ciąży” wskazane w Regulaminie Programu DERMINDEX;

na co posiadam dowody.



Podpis zgodny z reprezentacją podmiotu