



European
Commission

Platforma polityki zdrowotnej UE

Regulamin

Health

Platforma polityki zdrowotnej UE

REGULAMIN

Dokument ten zawiera objaśnienia metod pracy platformy polityki zdrowotnej UE oraz dotyczących jej warunków. Komisja Europejska zastrzega sobie prawo do aktualizacji tego regulaminu w razie potrzeby oraz bez uprzedniego powiadomienia.

Spis treści

1. Metody pracy	1
1.1 Metody pracy: Cele i struktura	3
1.2 Metody pracy: Platforma	5
1.3 Metody pracy: Spotkania platformy polityki zdrowotnej UE	21
2. Warunki	24
2.1 Podstawowe warunki	24
2.2 Wytyczne dotyczące przejrzystości	39
2.3 Ocena i wsparcie organizacyjne	42

„Platformę polityki zdrowotnej UE utworzono z myślą o intensyfikacji wymiany pomysłów i dobrych praktyk między zainteresowanymi stronami z sektora zdrowia publicznego w UE”.

1. Metody pracy

Mandat Forum UE na temat polityki zdrowotnej dobiegł końca w grudniu 2013 r.¹ W międzyczasie Komisja przyjęła nowe podejście do systematycznych wielkoskalowych konsultacji publicznych (w tym z zainteresowanymi stronami w dziedzinie zdrowia) w odniesieniu do wszystkich inicjatyw politycznych lub regulacyjnych Komisji. W związku z tym Dyrekcja Generalna ds. Zdrowia i Bezpieczeństwa Żywności (SANTE) zaktualizowała koncepcję Forum, aby lepiej odzwierciedlić priorytety Komisji w dialogach z zainteresowanymi stronami.

Ten nowy format Forum UE na temat polityki zdrowotnej powstał po to, aby ułatwić zainteresowanym stronom z sektora zdrowia publicznego w UE wymianę pomysłów i dobrych praktyk.

¹ Dzięki utworzeniu interaktywnej platformy współpracy Forum UE na temat polityki zdrowotnej przekształca się z grupy konsultacyjnej w wielostronny kanał komunikacji między KE a jej zainteresowanymi stronami w dziedzinie zdrowia. Nie koncentruje się już na konsultacjach, ponieważ Komisja Europejska wprowadziła oficjalną procedurę, zgodnie z którą szeroko zakrojone konsultacje z zainteresowanymi stronami są obowiązkowe. Zamiast tego platforma polityki zdrowotnej UE koncentruje się na tworzeniu przestrzeni dla stałego dialogu na temat kwestii zdrowotnych pomiędzy wszystkimi możliwymi zainteresowanymi stronami w dziedzinie zdrowia oraz z Komisją Europejską. Biorąc pod uwagę ten nowy cel i fakt, że nie ma już stałego składu, grupa przestaje istnieć jako grupa ekspertów i traci swój charakter konsultacyjny, a tym samym zostaje usunięta z rejestru grup ekspertów Komisji Europejskiej.

Forum UE na temat polityki zdrowotnej przekształciło się zatem z organu konsultacyjnego w kanał komunikacji między Komisją a zainteresowanymi stronami w dziedzinie zdrowia: **platformę polityki zdrowotnej UE** (zwaną dalej również „platformą”).

1.1 Metody pracy: Cele i struktura

Cele

Platforma polityki zdrowotnej UE ma na celu:

- zapewnić ramy na potrzeby dialogu między zainteresowanymi stronami w dziedzinie zdrowia oraz dialogu z Komisją,
- ułatwić prowadzenie ukierunkowanych dyskusji,
- zapewnić przejrzystość w dialogu merytorycznym w obszarze polityki zdrowotnej,
- przyczynić się do budowania wiedzy – w tym wiedzy specjalistycznej – w kwestiach związanych ze zdrowiem publicznym,
- wspomagać rozpowszechnianie informacji na temat projektów Komisji (np. współfinansowanych projektów dotyczących programów w obszarze zdrowia, w tym wspólnych działań),
- zidentyfikować i wymieniać dobre praktyki dotyczące polityki zdrowotnej oraz zachęcać do ich powielania,
- gromadzić i rozpowszechniać wyniki badań oraz wspierać łatwą dostępność wyników i rezultatów dla zainteresowanych stron,
- informować o innych obszarach polityki związanych ze zdrowiem, zgodnie z zasadą „zdrowie we wszystkich obszarach polityki”.

Struktura

Platforma polityki zdrowotnej UE funkcjonuje w oparciu o trzy osie:

- **platformę internetową** – platforma służy jako forum do dyskusji online i współpracy między zainteresowanymi stronami w dziedzinie zdrowia oraz zapewnia przestrzeń, w której wszyscy zarejestrowani użytkownicy mogą publikować wiadomości i wydarzenia
- **wspólne oświadczenia** – stanowiska opracowane przez zainteresowane strony w dziedzinie zdrowia w następstwie szczegółowego zaproszenia do składania wniosków, dotyczące wybranych kwestii zdrowotnych
- **spotkania bezpośrednie i webinaria na żywo** – wydarzenia te obejmują roczne spotkanie platformy polityki zdrowotnej UE, webinaria sieci tematycznych, inne spotkania i wydarzenia hybrydowe na zasadzie *ad hoc*.

Nagrodę UE w dziedzinie zdrowia przyznano po raz pierwszy w 2015 r. Była ona częścią działań platformy polityki zdrowotnej UE oraz jednym z jej głównych filarów do 2021 r., kiedy to rozpoczęto ostatnią edycję poświęconą profilaktyce raka i zdrowiu psychicznemu. Ostatnia ceremonia wręczenia tej nagrody miała miejsce w 2022 r. Sprawozdania podsumowujące, w których wymieniono zwycięzców i inicjatywy zakwalifikowane do każdej edycji nagrody, wraz z opisami wszystkich ich projektów są dostępne na [stronie internetowej nagrody UE w dziedzinie zdrowia](#). Wiele spośród tych projektów nadal ma pozytywny wpływ na zdrowie publiczne, a wszystkie z nich mogą stanowić inspirację na innych najlepszych praktyk i innowacyjnych podejść.

1.2 Metody pracy: Platforma

Członkowie platformy (użytkownicy)

Platforma polityki zdrowotnej UE to internetowe narzędzie współpracy ułatwiające zainteresowanym stronom w dziedzinie zdrowia komunikację między sobą i z Komisją. Językiem roboczym jest język angielski, dlatego wiadomości, dokumenty i wydarzenia publikowane w sieci Agora muszą być tworzone w języku angielskim. Publikację w innych językach można rozważyć tylko w sieciach o ograniczonym dostępie (sieci zainteresowanych stron oraz sieci Komisji i państw członkowskich) na zasadzie ad hoc. W tym celu należy wystosować formalną prośbę na adres e-mail: SANTE-HPP@ec.europa.eu.

Członkowie platformy polityki zdrowotnej UE są zróżnicowani i reprezentują szereg różnych sektorów i interesów. W sekcji 6 listy kryteriów poniżej można znaleźć informacje na temat akceptowanych typów użytkowników.

Aby dołączyć do platformy polityki zdrowotnej UE, zainteresowane strony w dziedzinie zdrowia (osoby fizyczne reprezentujące te organizacje) muszą spełnić poniższe kryteria.

1. Reprezentować podmiot, posługując się funkcjonującym i indywidualnym adresem e-mail, oraz podać swoje imię i nazwisko w formularzu rejestracji – na platformie nie będą akceptowane funkcyjne skrzynki pocztowe ani nazwy organizacji. Należy pamiętać, że przy tworzeniu swojego loginu UE, a także przy rejestracji na platformie polityki zdrowotnej, należy jako „nazwę użytkownika” podać swoje własne nazwisko, a nie nazwę lub skrót swojej organizacji.

Podmioty, które nie mają indywidualnych adresów mailowych imię.nazwisko@organizacja.com, muszą o tym poinformować podczas wypełniania pola „About my organisation” [„Informacje o mojej organizacji”] w formularzu rejestracji.

Dostęp do platformy można uzyskać tylko indywidualnie i ze względów bezpieczeństwa jej administratorzy muszą posiadać informacje na temat tożsamości użytkownika posługującego się danym adresem e-mail. Wskazana osoba ponosi pełną odpowiedzialność za korzystanie z platformy.

2. Być podmiotem na szczeblu europejskim, krajowym, regionalnym lub lokalnym posiadającym siedzibę w państwie członkowskim UE, państwie EOG lub być podmiotem na szczeblu europejskim, krajowym, regionalnym lub lokalnym posiadającym siedzibę w państwie stowarzyszonym z Programem UE dla zdrowia (np. w państwie kandydującym do UE). Jeżeli podczas rejestracji użytkownik nie znajdzie swojego kraju na liście, powinien skontaktować się, wysyłając wiadomość na adres: SANTE-HPP@ec.europa.eu.
3. Strona może być podmiotem z państwa innego niż wskazane w pkt 2, jeżeli:
 - a) uczestniczy w działaniu finansowanym w ramach Programu UE dla zdrowia na warunkach określonych w art. 13 ust. 2 rozporządzenia w sprawie Programu UE dla zdrowia. Członkostwo zostanie zakończone po zakończeniu działania finansowanego w ramach Programu UE dla zdrowia; lub

- b) działa na szczeblu międzynarodowym w obszarze zdrowia (tj. organizacje międzynarodowe, takie jak WHO lub ONZ) (art. 13 ust. 1 lit. b) rozporządzenia w sprawie Programu UE dla zdrowia); lub
- c) jest pozarządową organizacją pacjentów lub organizacją zawodową, działającą w obszarze zdrowia, zarejestrowaną w państwie innym niż państwo wskazane w pkt 2 i posiadającą jednostki składowe z siedzibą w kwalifikujących się krajach (tj. UE/EOG).

Wnioski składane na podstawie pkt 3 będą rozpatrywane na zasadzie ad hoc i według uznania Komisji.

- 4. Być zarejestrowana w unijnym rejestrze służącym przejrzystości oraz bezpośrednio i wyłącznie reprezentować własne interesy. Z obowiązku rejestracji zwolnione są następujące podmioty: pracownicy instytucji europejskich², przedstawiciele państw członkowskich i ministerstwa, a także organizacje publiczne, takie jak uniwersytety, szkoły, szpitale oraz instytuty badawcze i akademickie. Bardziej szczegółowe wyjaśnienia można znaleźć w [Porozumieniu międzyinstytucjonalnym w sprawie obowiązkowego rejestru służącego przejrzystości](#).

²Oficjalną listę instytucji europejskich można znaleźć pod adresem: https://european-union.europa.eu/institutions-law-budget/institutions-and-bodies/types-institutions-and-bodies_fr

5. Strona może być firmą konsultingową lub kancelarią prawną reprezentującą organizację, które spełnia wszystkie te kryteria. Użytkownicy zatrudnieni w firmie konsultingowej lub kancelarii prawnej muszą wskazać cel korzystania z platformy w polu „Mission of your organisation” [„Misja organizacji użytkownika”] w ich formularzu profilowym.
6. Należać do jednej z poniższych grup podmiotów:
- organizacje pozarządowe i fundacje działające na rzecz zdrowia publicznego i pacjentów,
 - organizacje reprezentujące pracowników służby zdrowia,
 - pracownicy służby zdrowia i ubezpieczyciele zdrowotni,
 - organizacje rządowe działające w obszarze zdrowia publicznego,
 - instytucje europejskie³,
 - instytucje nauki wczesnoszkolnej, szkoły podstawowe i średnie,
 - uniwersytety i publiczne instytuty badawcze,
 - uznane organizacje międzynarodowe zajmujące się kwestiami zdrowia
 - organizacje lub stowarzyszenia biznesowe, których działalność jest ściśle związana z promocją, ochroną

³Oficjalną listę instytucji europejskich można znaleźć pod adresem: https://european-union.europa.eu/institutions-law-budget/institutions-and-bodies/types-institutions-and-bodies_fr

i poprawą zdrowia i które zobowiązały się na piśmie, że nie będą wykorzystywały platformy do celów komercyjnych.

Aby uczynić platformę polityki zdrowotnej UE bardziej inkluzywną, użytkownicy podający adres e-mail od bezpłatnego dostawcy poczty e-mail (tj. hotmail, gmail, yahoo) lub ci, którzy nie są w stanie podać numeru w rejestrze służącym przejrzystości, zostaną przyjęci do naszej społeczności na zasadzie *ad hoc*, jeśli są powiązani z jedną z organizacji na platformie lub jeśli zostaną poleceni przez organizację na platformie. Użytkownicy muszą to wyjaśnić podczas wypełniania pola „About me” [„Informacje o mnie”] w formularzu rejestracji.

Komentarze, posty lub obrazy na platformie polityki zdrowotnej UE generowane przez użytkowników nie powinny:

- rozpowszechniać fałszywych ani zniechęcających informacji,
- naruszać praw autorskich,
- zawierać treści dyskryminujących, obraźliwych, wulgarnych, naruszających prywatność osób lub w inny sposób naruszających prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego,
- zawierać w swojej treści informacji prywatnych ani danych osobowych,
- promować usług i produktów ani celów komercyjnych,
- promować działań dotyczących zdrowia, które nie są poparte dowodami naukowymi lub powszechnie akceptowanymi praktykami.

Treści tworzone przez użytkowników, takie jak komentarze lub posty, reprezentują poglądy osób dostarczających treści i niekoniecznie reprezentują poglądy lub politykę Komisji Europejskiej.

Należy pamiętać, że Komisja Europejska zastrzega sobie prawo do wykluczenia zainteresowanych stron z dowolnej sieci lub z platformy polityki zdrowotnej UE, jeśli nie przestrzegają one tego regulaminu. Krok ten zostanie podjęty po konsultacji z odpowiednim działem ds. polityki.

Rejestracja

Aby zarejestrować się na platformie polityki zdrowotnej UE, użytkownicy muszą utworzyć konto w systemie uwierzytelniania Komisji Europejskiej (EU Login). Konto można utworzyć, klikając [tutaj](#). Należy użyć swojego imienia, nazwiska i indywidualnego adresu e-mail.

Aby zapewnić przejrzystość, nazwy użytkowników na platformie polityki zdrowotnej UE generuje się automatycznie – zawierają one imię użytkownika oraz nazwę organizacji, dla której pracuje. W platformie może uczestniczyć wiele osób z danej organizacji. Dzięki temu organizacja może być reprezentowana w różnych sieciach przez różnych przedstawicieli.

Po otrzymaniu wniosku o dostęp zespół platformy polityki zdrowotnej UE sprawdza, czy wnioskodawca spełnił wyżej wymienione kryteria, i podejmuje decyzję o przyznaniu lub odmowie dostępu do wspólnej internetowej sieci Agora. Wnioski rozpatruje się w dni robocze w godzinach od 10:00 do 16:00 czasu środkowoeuropejskiego (obowiązującego w Brukseli). Zespół dokłada starań, aby rozpatrywać wszystkie wnioski w ciągu 12 dni roboczych.

Zatwierdzanie i odrzucanie wniosków o dostęp nie przebiega automatycznie, lecz wymaga przeprowadzenia kontroli przez moderatorów platformy.

Jeśli użytkownik uzyska dostęp do platformy, będzie mógł uczestniczyć we wspólnej internetowej sieci Agora, aktualnie otwartych sieciach tematycznych i sieciach wymiany. Na tym etapie użytkownicy mogą wystąpić o dostęp do sieci o ograniczonym dostępie, jak np. sieci prowadzone przez Komisję, państwa członkowskie i zainteresowane strony. Przedstawiciele Komisji lub wyznaczone zainteresowane strony w dziedzinie zdrowia przyjmą rolę moderatorów tych sieci i będą przyjmować lub odrzucać wnioski o dostęp zgodnie z własnymi kryteriami.

Struktura

Platforma składa się z ogólnodostępnej strony głównej i trzech sekcji:

1. ogólnodostępna strona główna, zawierająca ogólne informacje na temat platformy polityki zdrowotnej UE – umożliwia ogółowi społeczeństwa dostęp do udostępnionych informacji we wszystkich językach UE,
2. sieć Agora to wspólna przestrzeń do dyskusji – mają do niej dostęp wszystkie zainteresowane strony, które spełniają ustalone kryteria i zarejestrowały się. Zachęcamy zainteresowane strony do publikowania wiadomości, informacji o wydarzeniach, linków i dokumentów związanych z ich działalnością,

- komunikacja międzysektorowa: informacje na temat zdrowia publicznego związane z inicjatywami Komisji lub zainteresowanych stron, które można upublicznić, rozpowszechnia się w sieci Agora oraz – jeśli zajdzie taka potrzeba – w każdej innej sieci o ograniczonym dostępie,
- promowanie otwartych konsultacji: Komisja promuje i publikuje konsultacje, aby uzyskać od zainteresowanych stron opinie na temat konkretnych kwestii zdrowotnych, i zachęca je do wnoszenia wkładu w dialog merytoryczny za pośrednictwem oficjalnych kanałów konsultacji,
- gromadzenie informacji na potrzeby sprawozdań: DG SANTE zachęca zainteresowane strony do wyrażania swoich opinii i dzielenia się innymi istotnymi informacjami opartymi na danych empirycznych, przeprowadzonych badaniach lub dobrych praktykach,
- identyfikacja pojawiających się kwestii zdrowotnych: DG SANTE zwraca się do zainteresowanych stron o opinie na temat pojawiających się kwestii zdrowotnych lub priorytetów w dziedzinie zdrowia,
- uczestnictwo zainteresowanych stron w konferencjach: za pośrednictwem sieci Agora zarejestrowane zainteresowane strony udostępniają informacje o wydarzeniach i konferencjach dotyczących zdrowia publicznego, w których mogą uczestniczyć wszystkie zarejestrowane zainteresowane strony,

- informacje na temat „zdrowia we wszystkich politykach”: w sieci Agora można gromadzić informacje na temat innych obszarów polityki związanych ze zdrowiem, które mogą być interesujące dla społeczności zdrowia publicznego,
3. sieci wymiany: są dostępne dla wszystkich użytkowników zarejestrowanych na platformie i mają służyć do wymiany dobrych praktyk, udostępniania materiałów szkoleniowych oraz zachęcać użytkowników do interakcji,
 4. sieci tematyczne to tymczasowe sieci dostępne dla wszystkich członków platformy, tworzone na określony czas, aby ułatwić sporządzanie wspólnych oświadczeń dotyczących wybranych kwestii zdrowotnych.

4.1. Funkcjonowanie sieci tematycznych:

- Sieć tematyczna wspólnie opracowuje wspólne oświadczenie w ograniczonym terminie, który odpowiada okresowi funkcjonowania sieci, i opisuje w nim zrównoważone działania, które członkowie planują podjąć, aby osiągnąć cele sieci. Oświadczenie zatwierdzają organizacje zrzeszające zainteresowane strony w dziedzinie zdrowia – celem jest promowanie wymiany i wdrażania dobrych praktyk oraz możliwych synergii z innymi działaniami związanymi z tematami w zakresie zdrowia w UE, nadal realizowanymi lub uzupełnianymi na szczeblu europejskim, krajowym, regionalnym lub lokalnym. W ten sposób zainteresowane strony mogą wspierać Komisję we wdrażaniu polityki zdrowotnej UE.
- Wspólne oświadczenie będzie zawsze niezależne od poglądów Komisji i nie należy oczekiwać ani zakładać, że Komisja podejmie działania lub zobowiąże się do finansowania określonych działań. Nie wyklucza to

oczywiście możliwości, że Komisja zdecyduje się objąć niektóre pomysły wyrażone we wspólnym oświadczeniu dalszym wsparciem lub propagować je w dokumentach programowych i programach dotyczących polityki.

- Co roku platforma ogłasza zaproszenie do składania wniosków, które promuje za pośrednictwem wszystkich kanałów komunikacji Komisji (Twitter @EU_Health, strona internetowa poświęcona zdrowiu publicznemu, strona internetowa HADEA). Każdego roku Komisja przedstawia zestaw tematów, które mają duże znaczenie dla polityki zdrowotnej UE. Każdy członek platformy może zaproponować utworzenie nowej sieci tematycznej, aby opracować nowe wspólne oświadczenie w sprawie głównych obszarów polityki.
- Następnie Komisja ocenia te wnioski pod kątem tego, czy są adekwatne do proponowanych tematów i bieżących priorytetów zdrowotnych w programie działań UE.
- Co roku powstają trzy lub cztery tymczasowe sieci tematyczne.
- Organizację, która złożyła wybrany wniosek, uważa się za „lidera sieci”.
- Lider sieci ma za zadanie utworzyć silną sieć i opracować wspólne oświadczenie dotyczące danej kwestii zdrowotnej, korzystając z pomocy innych zainteresowanych stron, przed kolejnym corocznym spotkaniem platformy polityki zdrowotnej UE.

- Zespół wsparcia platformy zorganizuje szereg webinarów, aby wezwać do zgłaszania uwag i zatwierdzania wspólnych oświadczeń. Liderzy sieci tematycznych przygotowują treści, a zespół platformy będzie odpowiadał za kwestie logistyczne.
- Liderzy sieci przedstawią sfinalizowane wspólne oświadczenie na dorocznym spotkaniu platformy polityki zdrowotnej UE – prezentacja powinna zawierać wyjaśnienia dotyczące poglądów autorów oświadczenia.
- Liderzy sieci tematycznych mogą poprosić organizację o zatwierdzenie swojego oświadczenia przed dorocznym spotkaniem i po jego zakończeniu.
- Po osiągnięciu celu tymczasowej sieci tematycznej – czyli przedstawieniu wspólnego oświadczenia na dorocznym spotkaniu platformy polityki zdrowotnej UE – liderzy opublikują swoje ostateczne i zatwierdzone wspólne oświadczenie na platformie, a ich sieci, na wniosek odpowiednich liderów, zostaną przekształcone w sieć zainteresowanych stron lub sieć wymiany.
- DG SANTE będzie informować o wspólnych oświadczeniach podczas każdego webinarium organizowanego dla liderów sieci tematycznych, monitorować opracowywanie tych oświadczeń, jak również komentować (wraz z komentatorami z innych zainteresowanych dyrekcji generalnych Komisji) prezentację tych sieci na dorocznym spotkaniu platformy.

- W celu zamknięcia cyklu sieci tematycznych podczas dorocznego spotkania platformy polityki zdrowotnej UE organizuje się okrągły stół, aby omówić wnioski z procesu opracowywania oświadczeń, albo oddzielne webinarium na żywo. Liderzy sieci tematycznych i przedstawiciele Komisji dołączą do dyskusji i omówią wyniki cyklu.
- Następnie miesiąc po dorocznym spotkaniu platformy sieci tematyczne zostaną przekształcone w sieci wymiany lub sieci zainteresowanych stron i będą kontynuować prace we własnym zakresie.

5. **Sieci prowadzone przez Komisję i państwa członkowskie:** są ogólnie dostępne dla wyznaczonych członków, ale nie tylko. Odpowiedzialny personel wyznaczony przez Komisję i państwo członkowskie monitoruje te grupy i pełni funkcję moderatora, a także udostępnia ogólnodostępne informacje grupy pozostałym członkom platformy w sieci Agora (zob. „komunikacja międzysektorowa” powyżej).

- Sieci prowadzone przez Komisję – niezależnie od tego, czy są to grupy eksperckie czy innego rodzaju grupy konsultacyjne, które można przyrównać do grup eksperckich – muszą przestrzegać zasad Sekretariatu Generalnego dotyczących grup ekspertów i muszą zostać wpisane do rejestru grup ekspertów. Prosimy o uważne zapoznanie się z zasadami: <https://ec.europa.eu/transparency/expert-groups-register/screen/expert-groups-explained?lang=en>

- Odpowiednie działy i moderatorzy muszą przeprowadzać szczegółową kontrolę udziału zainteresowanych stron w dziedzinie zdrowia w grupach i sieciach utworzonych i zarządzanych przez Komisję. Każda sieć musi rozwiązywać problemy dotyczące m.in. przejrzystości i konfliktów interesów we własnym zakresie.
- W tym celu urzędnika Komisji wyznacza się na moderatora sieci (zob. nagłówek „Moderator” na następnej stronie). Moderatorzy sieci kontrolują przestrzeganie zasad członkostwa, monitorują działania sieci i podejmują odpowiednie kroki, żeby zapewnić wdrożenie zasad Sekretariatu Generalnego.

6. **Sieci zainteresowanych stron:** to sieci o ograniczonym dostępie, które utworzono, by dzielić się wiedzą i informacjami na temat określonego obszaru zdrowia. Powstają one w odpowiedzi na wniosek złożony bezpośrednio przez członków platformy, przesłany na adres: SANTE-HPP@ec.europa.eu. O dostęp mogą ubiegać się członkowie platformy, którzy są zainteresowani uczestnictwem w danej sieci. Wyznaczeni moderatorzy będący przedstawicielami zainteresowanych stron decydują o przyznaniu lub odmowie dostępu, więc samo złożenie wniosku nie gwarantuje dostępu do tego typu sieci.

- Jeżeli przydatne lub konieczne są dyskusje dotyczące kwestii krajowych, czasem tworzy się sieci krajowe, które są satelitami istniejącej sieci w ramach platformy polityki zdrowotnej UE. Na życzenie sieci te mogą być prowadzone w dowolnym języku urzędowym UE. Moderatorzy sieci krajowych powinni posługiwać się

językiem angielskim, aby móc kontaktować się z innymi moderatorami. Posty w sieci Agora powinny być zawsze w języku angielskim.

Moderator

Komisja Europejska będzie pełnić rolę moderatora całej platformy. Ponadto każda sieć ma co najmniej dwóch moderatorów, którzy przyznają dostęp (zatwierdzają lub odrzucają wnioski) i moderują treści w sieciach.

W zależności od typu sieci można wyróżnić trzy różne rodzaje moderatorów:

1. moderatorzy należący do zespołu platformy: personel pracujący w departamencie Komisji odpowiedzialnym za opracowanie platformy polityki zdrowotnej UE. Monitorują żądania dostępu i treści w sieci Agora oraz obsługują wszystkie sieci na platformie,
2. moderatorzy będący pracownikami Komisji: posiadają wiedzę specjalistyczną w obszarze zainteresowania sieci kierowanej przez Komisję lub państwo członkowskie, którą mają moderować,
3. moderatorzy będący przedstawicielami zainteresowanych stron: za moderowanie sieci zainteresowanych stron, sieci wymiany i sieci tematyczne odpowiadają wyznaczone kluczowe organizacje zainteresowanych stron.

Wszyscy moderatorzy są członkami sieci, do której wyłącznie oni mają dostęp.

Kolejną kategorią (nie mylić z moderatorami) są „**Liderzy sieci**”: są to członkowie platformy, którzy nie mają technicznych praw administracyjnych, ale reprezentują sieć na platformie, a ich imiona i nazwiska znajdują się w polu wewnątrz każdej sieci, nad listą jej użytkowników. Moderatorzy często pełnią również rolę liderów sieci.

Funkcje

Członkowie platformy mają dostęp do następujących funkcji:

- **publikowanie wiadomości:** można publikować artykuły, aktualizacje lub opinie na temat kwestii zdrowotnych w dowolnym kanale informacyjnym sieci oraz dodawać dokumenty, zdjęcia lub linki do wiadomości,
- **współpraca:** każdy członek platformy może przesłać nowe wersje dokumentu do biblioteki sieci Agora lub każdej innej sieci w dowolnym momencie procesu redakcyjnego,
- **inicjowanie dyskusji:** pod każdą wiadomością znajduje się pole komentarza, z którego można skorzystać,
- **wydarzenia:** można tworzyć, udostępniać i promować wydarzenia oraz zapraszać członków platformy, by wzięli z nich udział,
- **ankiety:** można tworzyć ankiety do zbierania opinii,
- **biblioteka:** biblioteka sieci Agora lub innej sieci, do której użytkownik ma dostęp, umożliwia przesyłanie (również zbiorcze) lub pobieranie dokumentów,
- **powiadomienia:** po wyrażeniu chęci otrzymywania powiadomień można otrzymywać aktualne wiadomości i informacje o wydarzeniach, gdy tylko się pojawią (zob. centrum powiadomień u góry strony i kliknij ikonę dzwonka, aby otrzymywać powiadomienia),
- **biuletyn:** dwa razy w tygodniu można otrzymywać biuletyn zawierający wszystkie najnowsze informacje na temat sieci,

- **webinaria:** można wziąć udział w webinarach na żywo organizowanych przez zespół platformy. Tematy dyskusji są związane z priorytetami zdrowotnymi UE i priorytetami platformy polityki zdrowotnej UE (organizowane są również szkolenia dotyczące nowych funkcji lub aktualizacji wspólnych oświadczeń). Zaproszenia są dostępne w odpowiednim kanale wiadomości i bibliotece.



1.3 Metody pracy: Spotkania platformy polityki zdrowotnej UE

Częstotliwość

DG SANTE organizuje bezpośrednie spotkania, podczas których odbywają się ukierunkowane dyskusje tematyczne użytkowników platformy, w tym:

- spotkania sieci tematycznych (spotkanie inauguracyjne raz w roku w razie potrzeby),
- doroczne spotkanie platformy polityki zdrowotnej UE.

Spotkania sieci tematycznych

Spotkania te odbywają się raz w roku i rozpoczynają opracowywanie wspólnych oświadczeń. Uczestniczą w nich organizacje zainteresowanych stron w dziedzinie ochrony zdrowia, które kierują tymczasowymi sieciami tematycznymi. Liderzy sieci wybrani dla poszczególnych sieci tematycznych przedstawiają cel i oczekiwane wyniki swoich wspólnych oświadczeń. Podczas tego spotkania zespół platformy prowadzi szkolenie na temat głównych funkcji platformy i specyfiki sieci tematycznych.

Spotkania te mogą odbywać się stacjonarnie albo online.

Doroczne spotkanie platformy polityki zdrowotnej UE

Raz w roku w platforma polityki zdrowotnej UE organizuje spotkanie ogółouropejskich, krajowych, regionalnych i lokalnych zainteresowanych stron w dziedzinie zdrowia, aby przedyskutować pomysły i działania – między

sobą oraz ze służbami Komisji. Spotkanie ma charakter integracyjny, odzwierciedlający różnorodność geograficzną i zawodową jego uczestników.

Podczas spotkania, w którym uczestniczy zwykle ok. 100–150 przedstawicieli organizacji zainteresowanych stron w dziedzinie zdrowia w UE, przedstawia się kluczowe inicjatywy UE w dziedzinie zdrowia i wspólne oświadczenia z tego roku.

Jak wziąć udział w dorocznym spotkaniu?

Ze względu na ograniczoną pojemność sali konferencyjnej członkowie platformy i inne zainteresowane strony w dziedzinie zdrowia, którzy chcieliby osobiście wziąć udział w tym spotkaniu, muszą wyrazić swoje zainteresowanie, wypełniając formularz rejestracyjny, który będzie dostępny za pośrednictwem sieci Agora. Uczestnicy będą wybierani na zasadzie kolejności zgłoszeń, choć pod uwagę będą brane również ich zaangażowanie w platformę polityki zdrowotnej, doświadczenie i zaangażowanie w tematy dyskusji. Osoby, które nie zostaną zaproszone lub nie będą mogły osobiście uczestniczyć w spotkaniu, mogą wziąć w nim udział online, śledząc transmisję na żywo lub aktywnie uczestnicząc za pośrednictwem WebEx.

Po zakończeniu procedury wyboru uczestnicy otrzymają potwierdzenie pocztą elektroniczną.

Wyniki i rozpowszechnianie

Coroczne spotkania są transmitowane na żywo lub przy użyciu WebEx, dzięki czemu mogą być organizowane jako wydarzenia hybrydowe (zarówno stacjonarne, jak i online). Link jest dostępny w sieci Agora, choć można go uzyskać również za pośrednictwem kilku innych kanałów komunikacji

w Komisji. Prezentacje prelegentów zostają również udostępnione po zakończeniu wydarzenia.

Po każdym dorocznym spotkaniu opracowuje się sprawozdanie, które udostępnia się w sieci Agora. Sprawozdanie opracowuje się niezależnie i niekoniecznie odzwierciedla ono poglądy Komisji.

2. Warunki

2.1 Podstawowe warunki

Użytkownik ponosi odpowiedzialność za korzystanie z platformy polityki zdrowotnej UE, za wszelkie publikowane przez siebie treści oraz za konsekwencje, które mogą wynikać z publikowania takich treści. Przesyłając swoje treści na platformę, użytkownik wyraża zgodę na ich potencjalną publikację według uznania moderatora platformy.

Posty mogą zobaczyć tylko członkowie sieci, w której publikowane są posty. Należy pamiętać, że takie publikacje powinny być związane z głównym tematem sieci.

Użytkownik ma obowiązek publikować treści w sieci i wśród odbiorców, dla których treść ta jest przeznaczona. Komisja Europejska nie ponosi odpowiedzialności za niezamierzone udostępnienie dokumentów, jeżeli użytkownik nie zamieści ich w odpowiedniej sieci.

Językiem komunikacji platformy jest język angielski. Sieć Agora funkcjonuje wyłącznie w języku angielskim. Dokumenty lub linki do stron internetowych publikowane przez członków mogą być jednak w dowolnym innym języku, pod warunkiem że nie wyklucza to celowo żadnego konkretnego użytkownika. W przypadku sieci krajowych można używać dowolnego języka urzędowego UE (na wniosek).

Nazwa użytkownika i hasło

Aby zarejestrować się na platformie polityki zdrowotnej UE, należy utworzyć konto EU Login (wcześniej ECAS). Konto można utworzyć, klikając **tutaj**. W przypadku pytań dotyczących utworzenia konta ECAS prosimy zapoznać się z informacjami w zakładkach **„Pomoc”** i **„Oświadczenie o ochronie prywatności” na stronie EU login**.

Rejestrując organizację, np. na platformie polityki zdrowotnej UE, należy pamiętać, że system uwierzytelniania Komisji Europejskiej (ECAS) pozwala zatwierdzić tylko spersonalizowany adres e-mail powiązany z organizacją: imię.nazwisko@organizacja.xx lub i.nazwisko@nazwa NGO.xx (lub dowolne inne możliwe kombinacje).

Moderator platformy polityki zdrowotnej UE otrzyma powiadomienie i zaakceptuje rejestrację na platformie, jeżeli użytkownik spełnia kryteria określone w pkt **1.2 Metody pracy: Platforma**.

Użytkownicy są odpowiedzialni za ochronę swoich haseł oraz za wszelkie działania, operacje lub publikacje dokonywane przy użyciu ich kont. Komisja Europejska zachęca do używania złożonych haseł, np. zawierających małe i duże litery, cyfry i symbole, aby uniknąć ewentualnych oszustw.

Komisja Europejska nie ponosi odpowiedzialności za jakiegokolwiek szkody wynikające z utraty nazwy użytkownika lub hasła.

Prawa i obowiązki użytkownika

Naszym celem jest zapewnienie platformy ułatwiającej zainteresowanym stronom z sektora zdrowia publicznego komunikację między sobą oraz z przedstawicielami Dyrekcji Generalnej ds. Zdrowia i Bezpieczeństwa Żywności Komisji Europejskiej.

Każdy użytkownik jest odpowiedzialny za treści, które publikuje na platformie polityki zdrowotnej UE. Komisja Europejska respektuje własność treści udostępnianych przez członków platformy. Członkowie platformy są z kolei odpowiedzialni za sprawdzenie, czy są właścicielami praw własności intelektualnej całej treści, jeśli chcą ją opublikować, lub czy mają pozwolenie na udostępnianie treści, do których nie mają wyłącznych praw (np. licencje Creative Commons, bazy danych zdjęć itp.).

Członek platformy ma obowiązek podawać na platformie dokładne informacje dotyczące profilu organizacji oraz publikowanych i udostępnianych treści. Komisja Europejska nie może ponosić odpowiedzialności za nieuczciwe zachowania członków platformy.

Oczekiwane zachowanie członków platformy

- Traktowanie wszystkich innych członków platformy z szacunkiem i uprzejmością przez cały czas, nawet w przypadku nieporozumień.
- Podczas dyskusji na platformie polityki zdrowotnej UE nigdy nie należy ujawniać danych dotyczących zdrowia osób fizycznych.
- Członkowie platformy nie powinni podawać się za administratorów, koordynatorów, edytorów ani moderatorów, używając w swojej nazwie

użytkownika lub profilu słów „administrator”, „koordynator”, „edytor” lub „moderator”.

- Liderzy dyskusji w sieciach tematycznych nie powinni nadużywać swojej roli koordynatora i powinni zawsze dążyć do zrównoważonych dyskusji, biorąc pod uwagę komentarze i pomysły wszystkich, którzy chcieliby przyczynić się do opracowania konkretnego wspólnego oświadczenia.
- W przypadku braku porozumienia między członkami platformy co do tego, czy treści udostępniane w dowolnej sieci platformy są odpowiednie, ostateczną decyzję podejmie Komisja Europejska.
- Na platformie nie należy zamieszczać produktów na sprzedaż, w tym publikacji, za które wymagana jest opłata.

Obrażliwe zachowanie i spam

Komisja Europejska stara się chronić członków swojej platformy przed nadużyciami i spamem. Nadużycia użytkowników i nadużycia techniczne (tj. powtarzające się publikowanie tych samych treści, które można uznać za spam) nie będą tolerowane na platformie i mogą skutkować zawieszeniem konta. Zawieszeniem mogą skutkować w szczególności następujące działania:

1. Tworzenie wielu kont dla każdego użytkownika: można utworzyć wiele kont dla jednej organizacji, pod warunkiem że na jednego pracownika przypada tylko jedno konto. Aby uniknąć nieporozumień, żaden użytkownik nie może utworzyć drugiego konta dla siebie,
 - obraźliwe zachowanie wobec określonego celu: nie wolno angażować się w ukierunkowane nadużycia ani nękanie. Użytkownik

może zostać uznany za winnego nękania, jeśli kieruje swoje działania na konkretną organizację, aby uderzyć w jej reputację lub treści w obraźliwy sposób,

- Atakowanie konkretnej osoby lub organizacji bez żadnej prowokacji poprzez obrażanie ich, wygłaszanie lekceważących komentarzy, wysyłanie gróźb lub przeprowadzanie innych form ataków.

2. Złośliwe oprogramowanie/phishing⁴: niedozwolone jest publikowanie linków do złośliwych treści, które mają na celu uszkodzenie lub zakłócenie działania przeglądarki lub komputera innego użytkownika lub naruszenie oświadczenia o ochronie prywatności.

3. Spam: użytkownik nie może używać platformy do rozsyłania spamu. Do zgłaszania spamu można użyć funkcji raportowania dostępnej w każdej publikacji. Członkowie platformy, którzy chcą zgłosić spam, powinni użyć wyświetlonego pola tekstowego, aby wyjaśnić, dlaczego uważają, że zgłaszana treść stanowi spam. Ta niewyczerpująca lista zawiera przykładowe elementy, które uwzględniono w definicji spamu:

- zamieszczanie wielu publikacji, które zawierają ten sam skopiowany tekst,
- treść niepotwierdzona naukowo,
- treści niezwiązane z polityką zdrowotną UE,

⁴ Oszustwo polegające na nakłonieniu użytkownika poczty e-mail do ujawnienia danych osobowych lub informacji poufnych, które oszust może nielegalnie wykorzystać.

- systematyczne tworzenie treści, które wprowadzają w błąd lub są fałszywe,
 - wielokrotne zamieszczanie linków w różnych publikacjach bez pisemnej aktualizacji lub informacji o linkach,
 - tworzenie wprowadzających w błąd kont lub treści,
 - propagowanie treści stron trzecich w celach promocyjnych, a nie w celu ożywienia dyskusji i zwiększenia zaangażowania,
 - wielokrotne publikowanie ogólnych informacji w sieciach tematycznych skoncentrowanych na jednym temacie, aby zakłócić rozmowę.
4. Treści drastyczne: użytkownik nie może używać drastycznych ikon ani obrazów zawierających treści pornograficzne czy brutalne w swoich postach, profilach lub innego rodzaju publikacjach na tej platformie ani w którejkolwiek z jej sieci.

Nieodpowiednie treści

Poniższe treści uważa się za nieodpowiednie. Zamieszczenie tego rodzaju treści może skutkować zawieszeniem lub likwidacją konta użytkownika oraz usunięciem obraźliwych wpisów:

- Wpisy lub obrazy o charakterze oszczerczym, obraźliwym, wulgarnym, nienawistnym, prześladowczym, nieprzyzwoitym lub bluźnierczym bądź zawierające pogróżki, w tym wszelkie wiadomości i materiały o charakterze rasistowskim, wymierzone w mniejszości etniczne lub seksualne, obrażające uczucia religijne lub w inny sposób uwłaczające. Zamieszczone treści nie odzwierciedlają oficjalnej opinii Komisji

Europejskiej. Odpowiedzialność za informacje i poglądy w nich wyrażone spoczywa wyłącznie na autorach zamieszczonych treści lub materiałów.

- Posty lub obrazy, które naruszają przepisy prawa Unii lub państw członkowskich, w tym prawa własności intelektualnej.
- Reklamowanie produktów lub usług do użytku komercyjnego. Użytkownik może opowiedzieć o swojej organizacji i jej inicjatywach, żeby rozpocząć dyskusję lub podzielić się zgromadzoną wiedzą. Jednak rejestracja wyłącznie w celu promowania siebie, swojej firmy lub innych osób może prowadzić do zawieszenia konta.
- Dyskusje na temat nielegalnej działalności, w tym piractwa oprogramowania i mediów oraz innych naruszeń własności intelektualnej.
- Dyskusje o charakterze osobistym niezwiązane z kwestiami zdrowia publicznego.
- Publikowanie w sieci danych osobowych innych osób (np. numerów telefonów, adresów itp.) bez ich zgody.
- Wszelkie treści zawierające złośliwe oprogramowanie, takie jak wirusy, konie trojańskie, oprogramowanie szpiegujące itp., które mogą być szkodliwe dla użytkownika komputera.
- Linki do materiałów wymienionych powyżej.
- Dyskusje w języku innym niż angielski, z wyjątkiem utworzonych w tym celu specjalnych sieci krajowych, w których można publikować treści w innych językach UE.

Zastrzeżenie prawne

Prosimy zapoznać się z [zastrzeżeniem prawnym](#).

Ochrona danych osobowych

Prosimy zapoznać się z oświadczeniem o ochronie prywatności.

Ponowne wykorzystanie publikacji i innych elementów jest dozwolone pod warunkiem podania źródła oraz zachowania przez członka platformy pierwotnego znaczenia lub przekazu materiału w niezmienionym kształcie. Politykę ponownego wykorzystywania dokumentów, które znajdują się w posiadaniu Komisji Europejskiej (lub w jej imieniu w posiadaniu Urzędu Publikacji), reguluje decyzja Komisji 2011/833/UE z dnia 12 grudnia 2011 r.

Komisja Europejska nie ponosi odpowiedzialności za skutki wynikające z ponownego wykorzystania niniejszej publikacji.

Zespół platformy polityki zdrowotnej UE regularnie organizuje webinaria na żywo i promuje je za pośrednictwem platformy. Przed dołączeniem do webinarium na żywo prosimy zapoznać się z poświęconym tej kwestii oświadczeniem o ochronie prywatności.

Prawa własności intelektualnej

Członkowie platformy zamieszczający i przesyłający materiały na platformę polityki zdrowotnej UE oświadczają, że posiadają prawo własności lub prawo do wykorzystywania i udostępniania treści na platformie.

Należy pamiętać, że jeśli publikowana treść zawiera materiały stron trzecich, użytkownik jest odpowiedzialny za uzyskanie zezwolenia lub prawa do korzystania z tych materiałów i musi podać źródła zdjęć, wykresów, tabel itp.

Członek platformy musi mieć na uwadze, że mogą istnieć inne prawa osób trzecich, w szczególności dotyczące wykorzystania zdjęć (np. architekci mogą

rościć sobie prawa autorskie do wszelkich oryginalnych dzieł architektonicznych, które mogą być przedstawione – to samo dotyczy artystów plastyków w odniesieniu do ich dzieł sztuki).

Osoby, które można wyraźnie zidentyfikować na zdjęciach, posiadają prawa do własnego wizerunku i muszą wyrazić zgodę na jego publikację. Należy uzyskać wszystkie niezbędne upoważnienia od wszystkich osób widocznych na zdjęciach.

Zamieszczając i przysyłając materiały na stronie internetowej, członkowie platformy udzielają Unii Europejskiej niewyłącznej, nieodpłatnej, wieczystej, ogólnowsiatowej licencji na wykorzystywanie, powielanie, informowanie i publiczne udostępnianie materiałów na platformie polityki zdrowotnej UE oraz na działania związane z platformą polityki zdrowotnej UE.

Zachęcamy członków platformy do zamieszczania informacji o prawach autorskich do przesyłanych treści. Gdy treść zawiera materiały stron trzecich, należy wyraźnie wskazać odpowiednie podmioty praw autorskich.

Jeżeli autorami jednego dokumentu są przedstawiciele wielu organizacji, prawa autorskie przysługują wspólnie wszystkim z nich – należy zatem wymienić wszystkie zaangażowane organizacje. Można również wyznaczyć i wskazać osobę, z którą użytkownicy mogliby się kontaktować w celu uzyskania uprawnień.

Zgodnie z decyzją Komisji 2011/833/UE z dnia 12 grudnia 2011 r. w sprawie ponownego wykorzystywania dokumentów Komisji ponowne wykorzystywanie wszystkich dokumentów Komisji Europejskiej jest dozwolone pod warunkiem podania źródła, a członek platformy musi pozostawić pierwotne znaczenie lub przekaz materiałów w niezmienionym kształcie. Przepisy te nie mają

zastosowania do treści osób trzecich. W takich przypadkach ponowne wykorzystanie wymaga specjalnej zgody, chyba że określono inaczej. Członków platformy zachęca się do tego, aby wskazywali warunki ponownego wykorzystania ich treści.

Unia Europejska nie ponosi odpowiedzialności za jakiegokolwiek naruszenia praw własności intelektualnej, które mogą być spowodowane treściami przesłanymi lub opublikowanymi przez członków platformy, którzy nie są członkami personelu UE.

W przypadku podejrzenia naruszenia praw autorskich lub praw pokrewnych należy skontaktować się z Komisją Europejską, wysyłając wiadomość e-mail na adres: SANTE-HPP@ec.europa.eu

Sugestie dotyczące akceptowalnej treści

- W przypadku publikowania w wyspecjalizowanej sieci wszystkie wypowiedzi powinny mieścić się w odpowiednim obszarze zainteresowań. Jeśli treść ma charakter ogólny, należy opublikować ją w sieci Agora.
- Podczas zamieszczania dokumentów lub publikacji należy używać krótkich, jasnych i zwięzłych tytułów.
- Prosimy dołożyć starań, by komunikować się tak jasno, jak to możliwe.
- Prosimy o udostępnianie treści jako leżących w interesie reprezentowanej organizacji, a nie w imieniu Unii Europejskiej. Treści publikowane przez członków platformy będących stronami trzecimi (tj. użytkowników spoza Komisji Europejskiej) nie odzwierciedlają oficjalnej opinii Komisji Europejskiej. Odpowiedzialność za informacje i poglądy

w nich wyrażone spoczywa wyłącznie na autorach zamieszczonych treści lub materiałów.

Dokumenty sporządzone na platformie przez członków

Platforma ma za zadanie dać zainteresowanym stronom możliwość wyrażania opinii na temat różnych kwestii związanych ze zdrowiem publicznym w Unii Europejskiej. Zainteresowane strony zbierają się i razem opracowują wspólne oświadczenia dotyczące kwestii zdrowia publicznego w sieciach tematycznych. Komisja Europejska może udostępniać w takich sieciach informacje potencjalnie istotne z punktu widzenia tych oświadczeń, ale nie będzie uczestniczyć w ich opracowywaniu. Treść oświadczeń nie będzie jednak odzwierciedlać oficjalnej opinii Komisji Europejskiej. W przypadku gdy w opracowywaniu oświadczenia biorą udział organizacje, jako autorzy wskazane zostaną organizacje, które opracowały oświadczenie, a nie osoby, które uczestniczyły w imieniu organizacji.

Zgłaszanie niewłaściwego zachowania

- Członkowie platformy polityki zdrowotnej UE mogą zgłaszać Komisji Europejskiej wszystkie publikacje, które uznają za nieodpowiednie. Jeżeli publikacja narusza którykolwiek z warunków platformy lub zawiera nieodpowiednie treści, prosimy o powiadomienie o tym fakcie Komisji, dokonując zgłoszenia.
- Aby zgłosić powtarzające się niewłaściwe zachowanie członka platformy, spamowanie lub systematycznie pojawiające się nieodpowiednie treści, należy wysłać wiadomość na adres: **SANTE-**

HPP@ec.europa.eu, wyjaśniając powody zgłoszenia. Komisja Europejska przeanalizuje te uwagi i podejmie odpowiednie działania.

- Podszywanie się: zabronione jest podszywanie się pod innych członków platformy lub jakąkolwiek inną organizację z myślą o celowym wprowadzeniu w błąd, zmyleniu lub oszukaniu innych osób lub zaszkodzeniu ich reputacji. W przypadku podejrzeń, że członek platformy podszywa się pod innego członka lub podmiot, należy poinformować o tym Komisję Europejską, wysyłając wiadomość na adres: SANTE-HPP@ec.europa.eu
- Komisja Europejska nie ponosi odpowiedzialności za jakiekolwiek podszywanie się, nadużycia lub niewłaściwe zachowanie członków platformy polityki zdrowotnej UE. Zastrzega sobie jednak prawo do podjęcia działań uznanych za konieczne w celu powstrzymania takich zachowań.

Monitorowanie witryny i środki dyscyplinarne

Komisja Europejska zastrzega sobie prawo do monitorowania platformy, w tym sieci, dyskusji i wszelkich innych udostępnianych treści oraz do usuwania wszelkich postów lub zawieszania członków, którzy nie przestrzegają warunków określonych w tym dokumencie, zastrzeżeniu prawnym udostępnionym na platformie oraz oświadczeniu o ochronie prywatności. Dotyczy to również wpisów, które zakłócają funkcjonowanie strony.

Komisja Europejska zachowuje prawo do zamknięcia lub zawieszenia, tymczasowo lub na stałe, konta dowolnego członka platformy. Użytkownik zostanie powiadomiony i poinformowany o przyczynach takiej decyzji.

W przypadku podejrzenia niesprawiedliwego potraktowania przez moderatorów można skierować swoje obawy do Komisji Europejskiej, wysyłając wiadomość na adres: SANTE-HPP@ec.europa.eu – wniosek ten zostanie dokładnie przeanalizowany. Kontaktując się, należy podać adres e-mail użyty do rejestracji na platformie.

Dyskusji na temat zawieszenia członka platformy ani jakichkolwiek działań dyscyplinarnych nie prowadzi się z udziałem opinii publicznej.

Zastrzeżenia prawne i ograniczenia odpowiedzialności

Linki z platformy polityki zdrowotnej UE do zewnętrznych stron internetowych:

- platforma polityki zdrowotnej UE może publikować linki do instytucji europejskich i innych stron, które są ważne z punktu widzenia prac Komisji. Należy pamiętać, że:
 - przy wejściu na inną stronę internetową przy użyciu linku udostępnionego przez platformę polityki zdrowotnej UE użytkownik podlega polityce prywatności tej strony,
 - Komisja Europejska nie ponosi odpowiedzialności za treść stron, do których prowadzą odesłania z jej stron internetowych. Linków do innych stron internetowych nie należy uznawać za potwierdzone przez Komisję Europejską.

Linki z zewnętrznych stron internetowych do platformy polityki zdrowotnej UE:

- wszelkie linki do platformy polityki zdrowotnej UE na zewnętrznych stronach internetowych osób trzecich podlegają następującym warunkom:
 - linki do platformy można zamieszczać tylko wtedy, gdy na stronach internetowych znajdują się warunki platformy polityki zdrowotnej UE oraz zastrzeżenia prawne (należy podać link do strony głównej),
 - linki nie powinny wprowadzać w błąd członków platformy korzystających z innej strony co do źródła treści. Komisja Europejska powinna być w pełni uznana za źródło,
 - w przypadku dostępu do strony platformy polityki zdrowotnej UE za pośrednictwem zewnętrznego łącza członkowie platformy powinni mieć jasność, że przeglądają informacje, które są bezpłatne i nie mają charakteru wyłącznego,
 - linki nie powinny stwarzać wrażenia, że Komisja Europejska zatwierdza lub popiera cele lub treść strony internetowej, na której zamieszczono link, lub organizacji nią zarządzającej,
 - w jeśli linki do platformy udostępniane są na stronach internetowych zbudowanych w oparciu o ramki, treści z platformy polityki zdrowotnej UE nie powinny być umieszczane na tej stronie w sposób, który mógłby wprowadzić członków platformy w błąd co do pochodzenia treści.

Zakończenie korzystania z platformy

Użytkownik ma prawo zakończyć swój udział w platformie i usunąć swoje konto. W tym celu należy przesłać wniosek pocztą elektroniczną na adres e-mail: SANTE-HPP@ec.europa.eu.

Wnioski

Mimo że w przedstawionych zasadach uwzględniono najczęstsze scenariusze, nie można przewidzieć wszystkich ewentualności. W związku z tym Komisja Europejska zastrzega sobie prawo do podjęcia wszelkich działań, jakie uzna za stosowne, w celu zapewnienia, aby nie doszło do zakłócenia ani nadużycia funkcjonowania platformy polityki zdrowotnej UE.

Komisja Europejska zastrzega sobie prawo do natychmiastowego zawieszenia konta członka platformy bez wcześniejszego powiadomienia, jeśli użytkownik notorycznie nie przestrzega **regulaminu** platformy polityki zdrowotnej UE.

Postanowienia regulaminu mogą ulec zmianie. Najbardziej aktualną wersję można zawsze znaleźć na stronie głównej platformy [tutaj](#). Komisja Europejska zastrzega sobie prawo do aktualizacji tego dokumentu bez uprzedniego powiadomienia.

2.2 Wytyczne dotyczące przejrzystości

Konflikt interesów

Organizacje zarejestrowane na platformie polityki zdrowotnej UE powinny demokratycznie zatwierdzić własne zasady mające zastosowanie do partnerstw, sponsorowania i naukowej wiedzy fachowej. W zasadach tych należy również szczegółowo określić sposób postępowania w przypadku konfliktu interesów. Oświadczenie określające zasady należy udostępniać na żądanie. Powinno ono być zgodne z celami i misją organizacji i uwzględniać kryteria przejrzystości.

Cele/misja

Organizacja powinna wyraźnie określić swoją misję i cele i podać je do wiadomości publicznej. Misje i cele powinny zostać demokratycznie zatwierdzone przez organ reprezentujący członków organizacji (np. walne zgromadzenie członków).

Osobowość prawna

Organizacja powinna być zarejestrowana zgodnie z prawem jednego z państw członkowskich Unii Europejskiej (UE), Islandii lub Norwegii lub dowolnego innego państwa uczestniczącego w finansowaniu Programu działań Unii w dziedzinie zdrowia. Wnioski o dostęp do platformy od organizacji zarejestrowanych zgodnie z prawem w państwach trzecich będą oceniane na zasadzie ad hoc – dotyczy to również wniosków ze Zjednoczonego Królestwa. Ten przepis powinien uwzględniać różnorodność statutową organizacji, w szczególności sieci parasolowych.

Dokumenty określające osobowość prawną powinny zawierać precyzyjne określone cele, kryteria członkostwa i strukturę organizacyjną. Powinny być one również publicznie dostępne.

Członkostwo

W stosownych przypadkach pełna lista członków powinna być dokładna, publicznie dostępna i regularnie aktualizowana.

Zarządzanie

Organizacja powinna mieć zarząd lub podobny organ reprezentujący jej członków. Rola tego organu powinna być wyraźnie określona i zatwierdzona przez walne zgromadzenie członków. Imiona i nazwiska oraz działalność jej członków powinny być podawane do wiadomości publicznej. Ich relacje z zainteresowanymi stronami z sektora publicznego lub prywatnego również powinny być wyraźnie określone.

W przypadku „association de fait” należy wykazać obecność podobnych struktur demokratycznych i procesów.

Odpowiedzialność i tryb prowadzenia konsultacji

Oświadczenia i opinie organizacji powinny odzwierciedlać poglądy i opinie jej członków. Powinny obowiązywać demokratyczne, jasne, regularne i przejrzyste procedury konsultacji z członkami. Powinny być one określone w regulaminie wewnętrznym zatwierdzonym demokratycznie przez walne zgromadzenie członków lub przez samych członków.

Takie procedury konsultacji powinny zapewniać możliwość prowadzenia skutecznego dialogu między członkami, organami wykonawczymi

i sekretariatem oraz poparcie członków dla poglądów przedstawianych przez organizację.

Informacje finansowe

Zainteresowanym osobom należy udostępnić informacje o finansach, źródłach i rachunkach.

Sprawozdanie finansowe – Organizacja powinna opublikować swoje sprawozdanie finansowe co najmniej sześć miesięcy po dokonaniu przeglądu przez walne zgromadzenie członków.

Źródła finansowania – Organizacja powinna ujawnić swoje źródła zarówno finansowania prywatnego, jak i publicznego, podając nazwy publicznych i prywatnych podmiotów finansujących oraz cel finansowania. Należy również uwzględnić wkład finansowy wyrażony jako otrzymane kwoty i procent budżetu organizacji. Nie ma jednak konieczności uwzględniania niewielkich kwot (np. 0,01% całkowitych przychodów organizacji).

Działalność

Organizacja powinna publikować roczne sprawozdanie z podjętych działań oraz ogólnego rodzaju działalności. Co do zasady informacje na temat działalności organizacji powinny być publicznie dostępne, dokładne i regularnie aktualizowane. W informacjach tych powinien znaleźć się opis głównych celów instytucjonalnych działalności oraz wszelkich relacji rozwijanych z partnerami publicznymi i prywatnymi.

2.3 Ocena i wsparcie organizacyjne

Wsparcie organizacyjne

DG SANTE zapewnia obsługę sekretariatu platformy polityki zdrowotnej UE. Koordynuje wkład Komisji w platformę i uczestnictwo w jej pracach, ułatwia komunikację w ramach Komisji i rozpowszechnia informacje na poziomie wewnętrznym. Działania te są prowadzone przy wsparciu szczególnego przydziału środków w ramach Programu działań Unii w dziedzinie zdrowia.

Ponowne wykorzystanie jest dozwolone pod warunkiem podania źródła oraz zachowania przez członka platformy pierwotnego znaczenia lub przekazu materiału w niezmienionym kształcie. Ponowne wykorzystywanie dokumentów Komisji Europejskiej reguluje decyzja Komisji **2011/833/UE z dnia 12 grudnia 2011 r.** Komisja Europejska nie ponosi odpowiedzialności za skutki wynikające z ponownego wykorzystania niniejszej publikacji.

Dane kontaktowe



Wszelkie pytania

prosimy przysyłać pocztą elektroniczną na adres e-mail SANTE-HPP@ec.europa.eu.

© Komisja Europejska, 2023