

## REGULAMIN KORZYSTANIA Z KAPSUŁY BADAŃ ZMYŚLÓW

*Kajetany, dnia 13 maja 2019 roku*

---

## I. POSTANOWIENIA WSTĘPNE

### § 1

#### Podstawy prawne

Niniejszy **Regulamin** został przyjęty na podstawie:

- A. przepisów ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 roku o działalności leczniczej (t.jedn.: Dz. U. z 2018 r., poz. 2190 z późn. zm.);
- B. przepisów ustawy z dnia 6 listopada 2008 roku o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (t.jedn.: Dz.U. z 2017 r. poz. 1318);
- C. przepisów ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (t.jedn.: Dz.U. z 2019 r. poz. 175) wraz z wydanymi aktami wykonawczymi;
- D. **Statutu Instytutu** Fizjologii i Patologii Słuchu z siedzibą w Warszawie.

### § 2

#### Przedmiot Regulaminu

1. Niniejszy **Regulamin** określa prawa i obowiązki **Użytkowników** i **Opiekuna Kapsuły** Badań Zmysłów.
2. Niniejszy **Regulamin** obowiązuje niezależnie od innych uregulowań dotyczących choćby pośrednio i częściowo **Kapsuły**.
3. **Kapsuła** stanowi innowacyjne rozwiązanie - zespół narzędzi zawarty w jednym uniwersalnym stanowisku umożliwiającą diagnostykę wielu zmysłów – słuchu, wzroku, równowagi, powonienia, smaku – oraz mowy, a także rehabilitację **Użytkowników** ze zdiagnozowanymi zaburzeniami w/w zmysłów.

---

## II. DEFINICJE

### § 3

#### Terminy zdefiniowane

Użyte w niniejszym **Regulaminie** określenia oznaczają:

1. **Administrator** – **Instytut** dysponuje i przetwarza wszelkie dane osobowe **Użytkowników** pozyskiwanych podczas rejestracji na **Portalu Pacjenta** oraz w trakcie wykonywania badań w **Kapsule** takie jak: imię, nazwisko, adres email, data urodzenia, płeć, dane medyczne dotyczące zdrowia.
2. **Instytut (IFPS)** – Instytut Fizjologii i Patologii Słuchu z siedzibą w Warszawie przy ulicy Mochnackiego 10, wpisany do rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego Sądu Rejonowego dla m. st. Warszawy w Warszawie, XII Wydział Gospodarczy KRS pod numerem 0000086236;
3. **Kapsuła** – Kapsuła Badań Zmysłów to zintegrowany system urządzeń do diagnostyki i telerehabilitacji schorzeń narządów zmysłów, tj.: słuchu, wzroku, smaku, równowagi, powonienia oraz mowy; za integralną część **Kapsuły** uważa się również znajdujące się w jej bezpośrednim otoczeniu urządzenia oraz udogodnienia budowlane służące ułatwieniu korzystania z **Kapsuły**;
4. **Opiekun** – Opiekun Kapsuły Badań Zmysłów to przeszkolona osoba przez **Instytut**, która w sposób profesjonalny zajmuje się pomocą w przeprowadzaniu badań w **Kapsule**, a także odpowiada za prawidłowo funkcjonowanie i użytkowanie urządzenia;
5. **Portal Pacjenta** – portal internetowy, na którym dokonuje się rejestracji **Użytkownika**. Na Portalu Pacjenta znajdują się:
  - A. Dane do logowania w **Systemie**;
  - B. Ankiety;

- 
- C. Wyniki badań wykonywanych w **Kapsule**;
- D. Odnośnik do Systemu Telemedycyny **IFPS**;
6. **Regulamin** - niniejszy regulamin, wprowadzony zarządzeniem Dyrektora **Instytutu**;
  7. **Statut** – statut **Instytutu** w aktualnym brzmieniu
  8. **Strona internetowa** – strona internetowa dedykowana **Systemowi Kapsuły**;
  9. **System** – System Kapsuły to system informatyczny dedykowany do obsługi **Kapsuły**;
  10. **System Telemedycyny** - portal internetowy, na którym Użytkownicy i Lekarze mają możliwość wzajemnej komunikacji, poprzez uprzednie zapisanie się na wizyty i umówienia konsultacji specjalistycznych. Logowanie **Użytkowników** do **Systemu Telemedycyny** odbywa się bezpośrednio przez **Portal Pacjenta**.
  11. **Użytkownik** – osoba fizyczna, zarejestrowana na **Portalu Pacjenta** i biorąca udział w badaniu w **Kapsule**. **Użytkownikiem** jest również przedstawiciel ustawowy osób nieposiadających pełnej zdolności do czynności prawnych;
  12. **Właściciel** – **Instytut** (IFPS); osoba fizyczna lub prawna, która zakupiła **Kapsułę** od **Instytutu** i przejęła do niej prawa do wykorzystywania w celu wykonywania przesiewowych badań zmysłów.
  13. **Portal Lekarza** – system wewnętrzny **Instytutu** służący do zarządzania i koordynacji pracy lekarzy, którego zasady korzystania zostały uregulowane odrębnie.
  14. **Producent** – jest nim **Instytut**, który zastrzega sobie prawa własności intelektualnej do **Kapsuły**

## § 4

### Zasady interpretacji

1. Przyjmuje się, że pojęcia przywołane w treści § 3 **Regulaminu**, przedstawione pogrubionym drukiem, mają znaczenie określone w jego treści.

- 
2. Jeżeli którekolwiek postanowienie **Regulaminu** okaże się nieskuteczne lub niemożliwe do wyegzekwowania z jakiegokolwiek przyczyny, obowiązkiem tak **Opiekuna**, jak i **Użytkownika** jest zachować się w ten sposób, który najlepiej odpowiada celom nieskutecznego lub niemożliwego do wyegzekwowania postanowienia.
  3. W przypadku zmian w stanie prawnym po wejściu w życie **Regulaminu**, postanowienia ust. 2 powyżej stosuje się odpowiednio.
  4. W przypadkach wskazanych w ust. 2 i 3 powyżej, właściwe służby **Instytutu** niezwłocznie podejmą działania w celu zapewnienia pełnej skuteczności, egzekwowalności **Regulaminu** oraz jego zgodności z aktualnym stanem prawnym.
  5. Załączniki do **Regulaminu** stanowią jego integralną część.

### III ZASADY OGÓLNE

#### § 5

##### Zasady ogólne

1. Celem korzystania z badań przesiewowych przeprowadzanych w **Kapsule** jest:
  - A. Rozpowszechnienie diagnostyki schorzeń narządów zmysłów;
  - B. Umożliwienie wykonywania przesiewowych badań zmysłów;
  - C. Wczesne wykrywanie zaburzeń narządów zmysłów;
  - D. Możliwość podjęcia działań telerehabilitacyjnych wobec osób ze zdiagnozowanymi schorzeniami narządów zmysłów.
2. Podstawową zasadą dotyczącą korzystania z **Kapsuły** jest zasada zachowania godności **Użytkownika**.
3. W wykonaniu podstawowej zasady określonej w ust. 2 powyżej **Opiekun** winien chronić następujące zasady subsydiarne:
  - A. Zasadę zachowania dobra **Użytkownika**;
  - B. Zasadę zachowania prywatności **Użytkownika**;
  - C. Zasadę ochrony dóbr osobistych **Użytkownika**.

- 
4. **Użytkownik** jest zobowiązany do korzystania z **Kapsuły** w sposób zgodny z obowiązującym prawem, normami społecznymi i obyczajowymi oraz postanowieniami niniejszego **Regulaminu**.
  5. Zabronione są wszelkie czynności, które wprost nie są dozwolone przez **Regulamin** lub przepisy prawa, a w szczególności takie, które destabilizowałyby pracę **Kapsuły** lub korzystanie z niej. Zabronione jest podejmowanie innych działań na szkodę **Administradora** i innych **Użytkowników** lub zagrażających ich prawom lub interesom. Za wszelkie szkody spowodowane z winy **Użytkownika** (z wyłączeniem uszkodzeń będących wynikiem jej zużycia) koszty naprawy ponosi **Użytkownik**, który ich dokonał.
  6. **Opiekun** jest w szczególny sposób zobowiązany do zachowania postanowień **Regulaminu** oraz zapewnienie jego przestrzegania przez **Użytkowników**. **Opiekun** obowiązany jest – z zachowaniem przepisów prawa pracy oraz zawartych umów i porozumień – do dbałości o składnik mienia **Instytutu**, jakim jest **Kapsuła** oraz elementy jej osprzętu i oprzyrządowania.
  7. Korzystanie z **Kapsuły** jest możliwe po uprzednim zarejestrowaniu się na **Portal Pacjenta**, co jest równoznaczne z potwierdzeniem zapoznania się i akceptacją **Regulaminu**.
  8. Korzystanie z **Portal Pacjenta** możliwe jest wyłącznie przy pomocy urządzenia posiadającego dostęp do sieci Internet.
  9. **Opiekun** zobowiązany jest umożliwić **Użytkownikowi** zapoznanie się z treścią **Regulaminu** na każde żądanie **Użytkownika**.
  10. **Właścicielem i Administratorem Kapsuły** jest **Instytut Fizjologii i Patologii Słuchu** z siedzibą przy ul. M. Mochnackiego 10, 02-042 Warszawa.
  11. Wszelkie prawa do **Kapsuły**, jego elementów w tym graficznych, programistycznych, i innych, nazwy urządzenia, domeny internetowej **Portal Pacjenta**, **Portalu Lekarza** i **Systemu Telemedycyny** stanowią wyłączną własność **Administradora** i korzystanie z nich może następować wyłącznie w sposób zgodny z **Regulaminem** i przepisami powszechnie obowiązującego prawa.
  12. Postanowienia **Regulaminu** mają zastosowanie wobec każdego **Użytkownika**.



---

## IV . REJESTRACJA UŻYTKOWNIKA

### § 6

#### Konto Użytkownika na Portalu Pacjenta

1. Konto na **Portalu Pacjenta** umożliwia przesłanie tam uzyskanych wyników badań w **Kapsule**.
2. Rejestracja na **Portalu Pacjenta** jest jednoznaczna z akceptacją treści niniejszego **Regulaminu**.
3. Rejestracji dokonuje się przez wypełnienie formularza rejestracyjnego na **Portalu Pacjenta** (strona internetowa: <https://portalpacjenta.badaniezmyslow.pl/login>).
4. **Użytkownik** może zalogować się do **Kapsuły** za pomocą identyfikatora pacjenta i kodu PIN lub za pomocą kodu QR otrzymanych po rejestracji na **Portalu Pacjenta**.
5. Akceptując **Regulamin** użytkownik zgadza się, aby jego wynik trafił do **Systemu Centralnego Kapsuły**, gdzie będzie przechowywany zgodnie z przepisami.

### § 7

#### Zakładanie konta Użytkownika

1. Prawo do rejestracji na **Portalu Pacjenta** ma każda osoba fizyczna.
2. W celu rejestracji na **Portalu Pacjenta Użytkownik** musi wypełnić formularz na stronie internetowej: <https://portalpacjenta.badaniezmyslow.pl> i postępować zgodnie z poniższą instrukcją:
  - A. Wybrać pole: „Zarejestruj się”;
  - B. Uzupełnić puste pola wpisując następujące dane w odpowiedniej kolejności: adres e-mail (dwukrotnie), nazwisko, imię, data urodzenia, płeć, hasło (dwukrotnie);
  - C. Zapoznać się z polityką prywatności i regulaminem;

- 
- D. Zatwierdzić zapoznanie się z polityką prywatności i regulaminem;
- E. Wybrać pole „*Załącz konto*”;
- F. Odczytać maila wysłanego przez **System** na wcześniej podany adres e-mail i potwierdzić rejestrację wybierając link aktywujący;
- G. Zalogować się na **Portalu Pacjenta** używając adres e-mail oraz hasła podanego w trakcie rejestracji.

## V. PRZYGOTOWANIE DO BADANIA

### § 8

#### Zapoznanie Pacjenta z dokumentacją

1. Przed skorzystaniem z **Kapsuły Użytkownikowi** tj. w trakcie rejestracji na **Portalu Pacjenta** należy umożliwić zapoznanie się z dokumentacją - niezbędną do świadomego i bezpiecznego przeprowadzenia badania. Dokumentacja ta – w aktualnie obowiązującej wersji – winna zawsze znajdować się w widocznym miejscu na stronie internetowej dedykowanej do obsługi **Systemu**.
2. W skład Dokumentacji, o której mowa w ust. 1 wchodzi:
  - A. **Regulamin** Korzystania z **Kapsuły** Badań Zmysłów;
  - B. Zgoda przedstawiciela ustawowego na wykonanie badań przez **Użytkownika** bez pełnych zdolności do czynności prawnych, stanowiąca załącznik nr 1.
  - C. Instrukcje wykonywania badań - stanowiące załączniki nr 2 - 7 do **Regulaminu**;
3. **Opiekun** powinien wytłumaczyć **Użytkownikowi** znaczenie dokumentacji i jej postanowień, o ile z okoliczności wynika, że ma on z tym trudności.



---

## § 10

### Potwierdzenie możliwości zapoznania się z dokumentacją

1. **Użytkownik** potwierdza **Instytutowi** za pośrednictwem **Portalu Pacjenta** zapoznanie się z dokumentacją i jej akceptację. Za **Użytkownika** nieposiadającego pełnej zdolności do czynności prawnych odpowiednie oświadczenie składa przedstawiciel ustawowy.
2. Zapoznanie się z **Regulaminem** oraz jego akceptacja na **Portalu Pacjenta** jest równoznaczna z wyrażeniem zgody na badanie i przetwarzanie danych osobowych **Użytkownika**. Za **Użytkownika** nieposiadającego pełnej zdolności do czynności prawnych akceptacji **Regulaminu** dokonuje przedstawiciel ustawowy.
3. **Użytkownikowi** należy umożliwić wgląd w zebraną przed **Instytut** dokumentację medyczną na zasadach przewidzianych w odrębnych przepisach.

## § 11

### Ochrona danych osobowych

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i ust. 2 ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych z dnia 27 kwietnia 2016 r. **Instytut** Fizjologii i Patologii Słuchu z siedzibą w Warszawie zwany dalej **Instytutem** informuje, iż: **Instytut** dokłada wszelkiej staranności, aby adekwatnie zabezpieczyć dane osobowe **Użytkownika** udostępnione w związku z udziałem w badaniach przesiewowych z wykorzystaniem **Kapsuły** Badań Zmysłów, jak również przekazać wszystkim osobom, których dane osobowe przetwarza, wyczerpujące informacje o zakresie i sposobie przetwarzania ich danych.

W związku z powyższym **Instytut** przekazuje poniższe informacje.

1. **Administratorem** danych osobowych **Użytkownika** jest **Instytut** Fizjologii i Patologii Słuchu, z siedzibą w Warszawie, ul. Mochnackiego 10, 02-042 Warszawa (tel. 22 311 81 02, fax 22 311 81 18).
2. Dane kontaktowe inspektora ochrony danych osobowych.

---

**Administrator** wyznaczył inspektora ochrony danych, z którym można się skontaktować poprzez email: iod@ifps.org.pl. Z inspektorem ochrony danych można się kontaktować we wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania przez Państwa danych osobowych oraz korzystania z praw związanych z tym przetwarzaniem danych.

3. Cele przetwarzania i podstawa prawna przetwarzania.

Dane osobowe **Użytkownika** będą przetwarzane przez **Instytut** wyłącznie w celach opisanych w § 3 ust. 1 niniejszego **Regulaminu** (na podstawie art. 6 ust. 1 lit. a RODO), zgodnie z procedurami obowiązującymi w **Instytucie**

4. Odbiorcy danych.

Odbiorcami danych osobowych **Użytkownika** są podmioty, którym **Instytut** powierzy przetwarzanie danych osobowych, oraz pracownicy i współpracownicy **Instytutu** lub tych podmiotów – w zakresie, w jakim jest to niezbędne do realizacji celów przetwarzania tych danych.

5. Okres przechowywania danych.

Dane osobowe przetwarzane będą przez okres trwania usługi, a po zakończeniu usługi – przez okres dwudziestu lat od dnia 31 grudnia następującego po zakończeniu roku, w którym odbyły się badania.

6. Prawa osób, których dane dotyczą.

**Użytkownik** ma prawo żądania od **Administradora** dostępu do powierzonych danych osobowych, ich sprostowania, usunięcia, ograniczenia przetwarzania, prawo do wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania, prawo do przenoszenia danych, a także prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy **Użytkownik** uzna, że przetwarzanie danych osobowych dotyczących **Użytkownika** narusza przepisy RODO.

7. Informacja o dobrowolności lub obowiązku podania danych.

Podanie przez **Użytkownika** danych osobowych jest dobrowolne, jednak niezbędne do uczestnictwa w usłudze badania przesiewowego w **Kapsule**.

8. W odniesieniu do danych osobowych **Użytkownika** decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosownie do art. 22 RODO.

---

## § 12

### Przeciwwskazania do przeprowadzenia badania

1. Przeciwwskazania obejmują w szczególności:
  - A. Klaustrofobia,
  - B. Aktywna choroba zakaźna,
  - C. Aktywne zakażenie (infestacja) pasożytami skóry,
  - D. Nienależyty stan higieniczny **Użytkownika**,
  - E. Stan po użyciu alkoholu lub stan nietrzeźwości,
  - F. Stan po użyciu środków psychotropowych, narkotyków lub o zbliżonym działaniu, uniemożliwiający udział w badaniu.

## § 13

### Odmowa dopuszczenia do badania

**Opiekun** odmawia **Użytkownikowi** (lub innej osobie zamierzającej wejść do **Kapsuły** wraz z **Użytkownikiem**) dopuszczenia do badań w sytuacji:

- A. braku rejestracji i akceptacji **Regulaminu** na **Portalu Pacjenta**;
- B. braku posiadania danych do zalogowania w **Systemie Kapsuły**;
- C. stwierdzenia wystąpienia lub wysokiego prawdopodobieństwa wystąpienia u **Użytkownika** przeciwwskazań do przeprowadzenia badań;
- D. niestosowania się do poleceń **Użytkownika**, o których mowa w § 9 ust. 3 **Regulaminu**.

---

## § 14

### Czynności poprzedzające badanie

1. **Użytkownik** zobowiązany jest niezwłocznie poinformować **Opiekuna** o występowaniu lub podejrzeniu wystąpienia przeciwwskazań dla przeprowadzenia badań. Jeżeli którekolwiek z podejrzeń budzi u **Opiekuna** wątpliwości, co do możliwości przeprowadzenia badań **Użytkownik** winien zaniechać udziału w badaniach lub przeprowadzić je w innym terminie.
2. **Użytkownik** przed wejściem do **Kapsuły** zdejmuje odzież wierzchnią. **Użytkownik** winien zadbać o odpowiednią czystość obuwia i odzieży mającej styczność z oprzyrządowaniem i wyposażeniem **Kapsuły**. O ile w danej porze roku lub w stanie pogody zostanie wprowadzony obowiązek korzystania z obuwia ochronnego, należy bezwzględnie się do niego zastosować.
3. **Użytkownik** ma obowiązek stosować się do poleceń **Opiekuna** dotyczących należytego przygotowania do badania. W przypadku nie zastosowania się do poleceń **Opiekuna**, **Użytkownik** nie będzie dopuszczony do badania lub badanie zostanie przerwane.

## § 15

### Użytkownik bez pełnej zdolności do czynności prawnych

1. **Kapsuła** przeznaczona jest dla osób powyżej 7 roku życia.
2. Osoba małoletnia może skorzystać z **Kapsuły** pod warunkiem uzyskania pisemnej zgody przedstawiciela ustawowego (załącznik nr 1).
3. W przypadku **Użytkownika** nieposiadającego pełnej zdolności do czynności prawnych zapoznanie się z **Regulaminem** należy umożliwić przedstawicielowi ustawowemu lub

---

innej osobie towarzyszącej **Użytkownikowi** – jeżeli będzie ona towarzyszyła **Użytkownikowi** w badaniu.

4. W przypadku **Użytkownika** będącego dzieckiem do lat dziesięciu, w badaniu musi towarzyszyć mu inna, pełnoletnia osoba. Osoba ta musi być odpowiednio upoważniona przez przedstawiciela ustawowego **Użytkownika**, o ile sama nim nie jest (załącznik nr 1).

### III. BADANIE

#### § 16

#### Obowiązki w toku badania

1. **Użytkownik** może korzystać z urządzeń mobilnych w trakcie rejestracji w **Systemie**. Podczas wykonywania badań urządzenie należy ustawić w trybie samolotowym, bądź wyłączyć go, w celu wyeliminowania wszelkich zakłóceń.
2. **Użytkownik** winien niezwłocznie poinformować **Opiekuna** o wszelkich przypadkach złego samopoczucia w trakcie wykonywania badania albo innych sytuacjach, które go zaniepokoiły.
3. **Użytkownik** winien dbać o czystość **Kapsuły** w trakcie korzystania z niej. Wszelkie wytworzone odpady **Użytkownik** wrzuca do kosza znajdującego się wewnątrz **Kapsuły** lub zabiera ze sobą po wyjściu z **Kapsuły**.
4. W **Kapsule** przebywać mogą wyłącznie **Użytkownik** i **Opiekun Kapsuły Badań Zmysłów**, w celu ochrony prywatności. Wyjątek stanowią osoby bez pełnej zdolności do czynności prawnych, z którymi mogą przebywać inne osoby towarzyszące.
5. **Użytkownik** lub inna osoba znajdująca się w środku **Kapsuły**, winna niezwłocznie ją opuścić w razie niebezpieczeństwa pożaru, awarii, nagłego pogorszenia samopoczucia lub wystąpienia innych okoliczności zagrażających zdrowiu lub życiu.

- 
6. **Użytkownik** winien postępować zgodnie z instrukcjami wykonywania badań znajdującymi się w **Systemie**.
  7. **Użytkownik** może, ale nie musi wykonywać wszystkich badań dostępnych w **Kapsule**.
  8. **Użytkownik** winien stosować się do poleceń **Opiekuna**.
  9. **Instytut** może dobrowolnie rozszerzyć lub zmniejszyć zakres świadczonych badań.

## § 17

### Zakazy w toku badania

**Użytkownikowi** oraz wszelkim osobom obecnym wewnątrz **Kapsuły** zakazuje się:

- A. palenia tytoniu oraz używania e-papierosów;
- B. wnoszenia i spożywania pokarmów oraz napojów;
- C. hałaśliwego lub innego niedopuszczalnego zachowania;
- D. niszczenia lub uszkodzania elementów wyposażenia **Kapsuły**, w tym demontażu, zaboru i przywłaszczenia;
- E. wykonywania zdjęć w **Kapsule**, bez uprzedniej zgody **Opiekuna**.

## IV. WYŁĄCZENIE ODPOWIEDZIALNOŚCI

### § 18

#### Wyłączenie odpowiedzialności

1. **Instytut** nie ponosi odpowiedzialności względem **Użytkowników** oraz innych osób obecnych wewnątrz **Kapsuły** wynikających z:

- 
- A. niestosowania się do postanowień **Regulaminu**;
  - B. niestosowania się do instrukcji wykonywania badania;
  - C. niestosowania się do poleceń **Opiekuna**.
2. **Badania** wykonane w **Kapsule** to badania przesiewowe, które nie stanowią profesjonalnej oceny stanu zdrowia. Otrzymany wynik pełni funkcję informacyjną i nie może zastąpić wizyty u specjalisty. W przypadku problemów ze zdrowiem **Użytkownik** powinien bezwzględnie skonsultować się z lekarzem.

## V. POSTANOWIENIA KOŃCOWE

### § 19

#### Postanowienia końcowe

1. Niniejszy **Regulamin** wchodzi w życie z dniem 13 maja 2019 roku.
2. Niniejszy **Regulamin** podlega publikacji na **Portalu Pacjenta** oraz pozostałych świadczeniodawców, którzy udzielają świadczeń przy pomocy **Kapsuły** stanowiącej własność lub współwłasność **Instytutu**.
3. Akceptacja **Regulaminu** jest równoznaczna z akceptacją jego postanowień.
4. **Instytut** zastrzega sobie prawo do zmiany punktów **Regulaminu**; każdorazowa modyfikacja dokumentu będzie podana do publicznej informacji.
5. **Regulamin** został zatwierdzony przez Dyrektora **Instytutu**.
6. **Instytut** nie odpowiada za wypadki spowodowane nieprzestrzeganiem niniejszego **Regulaminu** i instrukcji wykonywania badań.
7. W sprawach nieuregulowanych niniejszym **Regulaminem** ani prawem powszechnym decyzje podejmuje **Właściciel** lub **Administrator Kapsuły**.

---

## **Objęcie Kapsuły przepisami o dozorcze technicznym**

### **USTAWA O DOZORZE TECHNICZNYM**

z dnia 21 grudnia 2000 roku

(tj. Dz. U. z 2017 roku, poz.1040)

Art. 5

### **ROZPORZĄDZENIE RADY MINISTRÓW W SPRAWIE RODZAJÓW URZĄDZEŃ TECHNICZNYCH PODLEGAJĄCYCH DOZOROWI TECHNICZNEMU**

z dnia 7 grudnia 2012 r.

(Dz. U. z 2012 r. poz. 1468)