

TECHNOLOGIE REALIZACJI KONTRAKTÓW

**KAMSOFT S.A.**

40-235 Katowice, ul. 1 Maja 133



DOKUMENT POUFNY  
WYŁĄCZNIE DO UŻYTKU STRON

# REGULAMIN UŻYTKOWNIKA KS-BLOZ

TRK45.01	8120.01	BLOZ	2019	R	09
<small>Symbol Umowy</small>	<small>Kod Umowy</small>	<small>Kod</small>	<small>RRRR</small>	<small>Reg.</small>	<small>Nr</small>

KORZYSTANIA Z BAZY  
LEKÓW I ŚRODKÓW OCHRONY ZDROWIA  
KS-BLOZ

WYDAWCA REGULAMINU

PARAMETR	PRODUCENT
Nazwa firmy	KAMSOFT Spółka Akcyjna
Adres firmy	40-235 Katowice, ul. 1 Maja 133
Telefon	32-2090705
Fax	32-2090715
WWW	<a href="http://www.kamsoft.pl">www.kamsoft.pl</a>
E-mail	<a href="mailto:biuro@kamsoft.pl">biuro@kamsoft.pl</a>

WŁAŚCIWA REALIZACJA KONTRAKTU PODSTAWĄ SUKCESU

## REGULAMIN UŻYTKOWNIKA KS-BLOZ

TRK45.01	8120.01	BLOZ	2019	R	09
Symbol Umowy	Kod Umowy	Kod	RRRR	Reg.	Nr

Wydany w dniu: **01.10.2019** r. przez:

Nazwa	KAMSOFT Spółka Akcyjna	NIP	9542685559
Adres	40-235 Katowice, ul. 1 Maja 133	REGON	241371988
Sąd Rejestracyjny	Sąd Rejonowy Katowice-Wschód w Katowicach, Wydział VIII Gospodarczy KRS	Numer KRS	0000345075
Kapitał zakładowy	52 600 000.00 zł	Stan opłaty	Opłacony w całości

zwaną dalej częścią Regulaminu **Producentem**,  
o następującej treści:

### § 1 – Postanowienia Ogólne

- Regulamin określa zasady korzystania z Bazy Leków i Środków Ochrony Zdrowia KS-BLOZ, eksploatowanej w ramach Oprogramowania lub bez Oprogramowania.
- Regulamin stanowi wzorzec umowy, w rozumieniu art. 384 Kodeksu cywilnego i może zostać zmieniony na zasadach w nim określonych.
- Wszelkie definicje pojęć użytych w Regulaminie zamieszczone zostały w Załączniku R1.01.01 i stanowią jedyny zestaw określeń, zdefiniowany na potrzeby niniejszego Regulaminu.
- Akceptacja Regulaminu może nastąpić na piśmie, w formie dokumentowej lub w drodze elektronicznej.
- Osoba akceptująca Regulamin oświadcza, że jest uprawniona do złożenia takiego oświadczenia woli w imieniu Klienta.

### § 2 – Baza KS-BLOZ

- Baza KS-BLOZ została zaprojektowana i wykonana przez Producenta.
- Baza KS-BLOZ jest zbiorem informacji o produktach leczniczych, zarejestrowanych i dopuszczonych do obrotu na terytorium Polski, dopuszczonych do obrotu na podstawie przepisów Unii Europejskiej, produktach leczniczych dopuszczonych do obrotu w procedurze importu równoległego, produktach niezarejestrowanych, lecz sprowadzanych w ramach importu docelowego. Zawiera również informacje o innych produktach ochrony zdrowia tj.: wyrobach medycznych, suplementach diety, środkach spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, środkach spożywczych zawierających w swoim składzie farmakologiczne naturalne składniki pochodzenia roślinnego, środkach kosmetycznych, środkach higienicznych, przedmiotach do pielęgnacji niemowląt i chorych, środkach dezynfekcyjnych stosowanych w medycynie, materiałach medycznych, sprzęcie rehabilitacyjnym lub innych produktach, służących szeroko pojętej ochronie zdrowia, dostępnych na krajowym rynku farmaceutycznym.
- Baza KS-BLOZ jest dedykowana Aptekom, Aptekom Internetowym, Punktom Pozaaptecznym, Hurtowniom Farmaceutycznym, Podmiotom Odpowiedzialnym, Jednostkom Medycznym oraz Podmiotom Naukowym.
- Baza KS-BLOZ stanowi opracowanie, oparte o oficjalne i publicznie dostępne informacje a także własne źródła Producenta.
- Baza KS-BLOZ stanowi utwór, w rozumieniu ustawy z dnia 4 lutego 1994 r. o prawie autorskim i prawach pokrewnych i jako taki podlega ochronie.
- Baza KS-BLOZ znajduje się pod ochroną ustawy z dnia 27 lipca 2001 r. o ochronie baz danych.
- Oznaczenie KS-BLOZ jest znakiem towarowym, w rozumieniu ustawy z dnia 30 czerwca 2000 r. prawo własności przemysłowej i jest chroniony przez przepisy tejże ustawy.

### § 3 – Zawartość i Budowa Bazy KS-BLOZ

- Baza KS-BLOZ tworzona jest m.in. na podstawie:
  - Oficjalnych dokumentów urzędowych (m.in. Dzienników Ustaw Rzeczypospolitej Polskiej, Dzienników Urzędowych Rzeczypospolitej Polskiej "Monitor Polski", dzienników urzędowych ministrów, kierujących działami administracji rządowej),
  - Oficjalnych dokumentów Ministerstwa Zdrowia,
  - Informacji dotyczących rejestracji leków (publikacje instytucji odpowiedzialnych za rejestrację, w tym Rejestr Produktów Leczniczych dostępny na stronie internetowej <http://pub.rejestrmedyczne.csioz.gov.pl>),
  - Informacji uzyskiwanych z Narodowego Funduszu Zdrowia,
  - Informacji uzyskiwanych od podmiotów odpowiedzialnych,
  - Informacji uzyskiwanych od importerów leków,
  - Informacji uzyskiwanych od dystrybutorów krajowych,
  - Informacji uzyskiwanych od użytkowników Bazy KS-BLOZ,
  - Informacji pochodzących z opakowań Produktów lub innych informacji dołączonych do Produktów (np. ulotek),
  - Opracowań własnych Producenta.
- W Bazie KS-BLOZ Producent może umieszczać także utwory oraz inne opracowania stworzone przez podmioty trzecie. Producent oświadcza, że posiada stosowne uprawnienia do wszelkich zamieszczanych w Bazie KS-BLOZ utworów oraz innych opracowań, stworzonych przez podmioty trzecie. Wykaz ww. utworów oraz innych opracowań, umieszczanych aktualnie w Bazie KS-BLOZ, stanowi Załącznik R3.01.01.
- Baza KS-BLOZ składa się z Modułów, wymienionych w Załączniku R3.02.01.
- Szczegółowe informacje dotyczące poszczególnych Modułów znajdują się w Załączniku R3.03.01.
- Zawartość informacyjna poszczególnych Modułów określona została w Załączniku R3.04.01. Zawartość informacyjna ma charakter orientacyjny, co oznacza, że zawartość Modułów Bazy KS-BLOZ, w szczególnych przypadkach może być inna (szersza lub węższa).
- Baza KS-BLOZ nie zawiera informacji o wszystkich Produktach dostępnych na rynku. Producent podejmuje starania, by zawartość informacyjna Bazy KS-BLOZ była jak najbardziej kompleksowa. Zawartość informacyjna Bazy KS-BLOZ modyfikowana jest na bieżąco, stosownie do zmieniających się przepisów i częstotliwości pojawiania się na rynku nowych Produktów, a także z uwzględnieniem otrzymywanych nowych informacji, o Produktach funkcjonujących już na rynku, co zapewnia jej aktualność i zgodność z obowiązującymi przepisami prawa.
- Producent ma prawo zamieszczać w Bazie KS-BLOZ treści o charakterze informacyjnym, reklamowym i promocyjnym, które mogą dotyczyć zarówno produktów i usług oferowanych przez Producenta, jak i podmioty trzecie, na co Klient niniejszym wyraża zgodę.

8. Producent udostępnia Aktualizację Bazy KS-BLOZ regularnie, w okresach wskazanych w Załączniku R3.05.01, z zastrzeżeniem że Aktualizacje nie są udostępniane w okresie świąt, dni ustawowo wolnych od pracy a także wyjątkowo, ze względu na sytuacje losowe lub spowodowane siłą wyższą.
9. Producent, co do zasady, udostępnia Aktualizację za pośrednictwem serwisu sieciowego. W przypadku Bazy KS-BLOZ udostępnionej w ramach Oprogramowania Producenta, Aktualizacje pobierane są automatycznie. W przypadku Bazy KS-BLOZ udostępnionej w Oprogramowaniu Partnera lub Oprogramowaniu Innym, zasady pobierania Aktualizacji opisane są w dokumentacji do tego oprogramowania. Ogólne zasady pobierania Aktualizacji są opisane w Załączniku R3.05.01.

#### § 4 – Dystrybucja

1. Moduły Bazy KS-BLOZ udostępnione są w ramach Oprogramowania lub bez Oprogramowania.
2. Klient, w celu uzyskania Licencji i Prawa do Aktualizacji na poszczególne Moduły Bazy KS-BLOZ, składa u Producenta lub Partnera zamówienie.
3. Licencje Dedykowane na Moduł Kompendium Suplementów Diety nabywane są przez sponsora na rzecz wskazanych przez siebie Klientów (Aptek).
4. Klient może uzyskać Licencję i Prawo do Aktualizacji na wybrane Moduły Bazy KS-BLOZ w związku z uzyskaniem Licencji na Oprogramowanie Producenta lub Partnera lub w związku z korzystaniem z usług świadczonych przez Producenta.

#### § 5 – Licencja i Prawo do Aktualizacji

1. Treść Licencji na korzystanie z Bazy KS-BLOZ stanowi Załącznik R5.01.01. O zakresie Licencji decyduje treść Umowy, zamówienia oraz faktury.
2. Klient uzyskuje Licencję na Bazę KS-BLOZ (prawo do korzystania):
  1. Bezterminową - w przypadku Aptek oraz Jednostek Medycznych (chyba, że w umowie Producenta z Partnerem postanowiono inaczej, ze względu na brak możliwości udostępnienia licencji bezterminowej ze względów technicznych w Oprogramowaniu Partnera, w takim przypadku jednak Partner zobowiązany jest poinformować o tym Klientów) - z wyłączeniem Modułu Kompendium Suplementów Diety,
  2. Terminową:
    - 1) w zakresie Modułu Kompendium Suplementów Diety – w przypadku Aptek,
    - 2) wyłącznie do zastosowań edukacyjnych – w przypadku Podmiotów Naukowych,
    - 3) w pozostałych przypadkach.
3. Prawo do korzystania z Bazy KS-BLOZ nie jest równoznaczne z Prawem do Aktualizacji. Nie istnieje możliwość zakupienia wyłącznie Prawa do Aktualizacji.
4. Uzyskując Licencję na Bazę KS-BLOZ (zarówno bezterminową, jaki i terminową), Klient nabywa Prawo do Aktualizacji, przez okres 12 pełnych miesięcy lub inny, w przypadku opisanym w ustępie 5.
5. Klient może uzyskać Prawo do Aktualizacji na okres inny niż 12 pełnych miesięcy kalendarzowych, w następujących przypadkach:
  1. W pierwszym roku korzystania z Bazy KS-BLOZ,
  2. Jednokrotnie, dla przypadku, gdy data obowiązywania Prawa do Aktualizacji jest zrównywana z datą wygaśnięcia Asysty Technicznej i Subskrypcji na Aktualizację na Oprogramowanie Producenta.
6. W okresie, w którym Klientowi przysługuje Prawo do Aktualizacji, Klient ma prawo pobierać wyłącznie te dane, których ważność przypada na ten okres. Oznacza to przykładowo, że jeśli Klient ma prawo pobierać Aktualizację do końca danego roku, a Producent z pewnym wyprzedzeniem udostępni dane, których ważność rozpoczyna się od początku kolejnego roku, to Klient nie ma prawa z takich danych korzystać (np. nowe ceny, odpłatności itp.).
7. W przypadku korzystania przez Klienta z Oprogramowania Producenta i posiadania przez niego prawa do Asysty Technicznej i Subskrypcji na Aktualizację Oprogramowania Producenta, w dniu korzystania z Bazy KS-BLOZ Klient zobowiązany jest posiadać Licencję na Bazę KS-BLOZ z aktualnym Prawem do Aktualizacji. W przypadku braku prawa do Asysty Technicznej i Subskrypcji na Aktualizację Oprogramowania Producenta, zobowiązanie, o którym mowa powyżej nie obowiązuje.
8. Jakikolwiek wykorzystanie zawartości Bazy KS-BLOZ wymaga Licencji, w tym również wykorzystanie wyłącznie Kodu BLOZ, także w przypadku, gdy Kod BLOZ nie będzie w jakikolwiek sposób aktualizowany, a będzie wykorzystywany wyłącznie do komunikacji z innymi podmiotami, w tym za pośrednictwem jakiegokolwiek oprogramowania.
9. Producent zastrzega sobie prawo do kontroli Klienta w zakresie przestrzegania warunków Licencji.

#### § 6 – Odpowiedzialność Producenta

1. Producent tworzy Bazę KS-BLOZ z należytą starannością, jednak nie gwarantuje pełnej wiarygodności zawartych w niej informacji.
2. Klient, podczas korzystania z Bazy KS-BLOZ, winien stosować zasadę ograniczonego zaufania i w związku z tym sprawdzać zgodność informacji zawartej w Bazie KS-BLOZ ze stanem faktycznym, przed ich wykorzystaniem w swojej działalności.
3. Producent nie ponosi względem Klienta żadnej odpowiedzialności za skutki wynikłe z eksploatacji Bazy KS-BLOZ i wykorzystania jej w działalności Klienta, w szczególności Producent nie ponosi odpowiedzialności odszkodowawczej za szkody materialne (zarówno szkodę rzeczywistą, jak i utracone korzyści), które powstały na skutek niewłaściwej eksploatacji Bazy KS-BLOZ, jej wykorzystania w działalności Klienta lub które wynikły z błędów w jej treści.
4. W przypadku, gdy dla skorzystania z części funkcjonalności Modułów Bazy KS-BLOZ wymagane jest połączenie on-line z serwerami Producenta, Producent podejmie starania by był do nich zapewniony dostęp całodobowy, za wyjątkiem planowanych przerw technicznych oraz nieplanowanych przerw w dostępie do tych zasobów, spowodowanych działaniem Siły Wyższej.
5. Producent nie ponosi odpowiedzialności za formę i treść informacji oraz materiałów o charakterze reklamowym, zamieszczanych w poszczególnych Modułach Bazy KS-BLOZ.
6. Wyłączenie odpowiedzialności, o którym mowa w niniejszym paragrafie, nie dotyczy szkód powstałych z winy umyślnej.

#### § 7 – Polityka Reklamacyjna

1. Producent oświadcza, iż będzie podejmował starania, mające na celu zapewnienie należytej jakości zawartości Bazy KS-BLOZ.
2. Producent oświadcza, iż będzie podejmował starania, mające na celu zapewnienie należytej jakości działania usług, związanych z Aktualizacją Bazy KS-BLOZ, niezwłocznie będzie usuwał zauważone lub zgłoszone błędy w ich działaniu.
3. Zgłaszanie przez Klientów reklamacji przebiega w następujący sposób:
  1. Klient zgłasza reklamację za pośrednictwem systemu MRK.

2. Zgłoszenie reklamacyjne powinno zawierać:
  - 1) Dane identyfikujące Klienta zgłaszającego reklamację,
  - 2) Opis okoliczności, których dotyczy reklamacja,
  - 3) Dopisek, iż zgłoszenie reklamacyjne dotyczy Bazy KS-BLOZ.
3. Po przyjęciu zgłoszenia reklamacyjnego MRK przesyła odpowiedź, potwierdzającą przyjęcie zgłoszenia.

#### § 8 – Wymagania Techniczne i Zagrożenia Związane z Korzystaniem z Sieci Internet

1. Korzystanie z Bazy KS-BLOZ wymaga posiadania przez Klienta komputera osobistego lub urządzenia mobilnego (zależnie od wykorzystywanego Oprogramowania). Korzystanie z części Modułów Bazy KS-BLOZ oraz mechanizmów pobierania Aktualizacji Bazy KS-BLOZ wymaga ponadto dostępu do sieci Internet.
2. Szczegółowe informacje dotyczące wymagań technicznych, których spełnienie jest konieczne w celu korzystania z poszczególnych Modułów Bazy KS-BLOZ dostępne są u Producenta.
3. Klient przyjmuje do wiadomości, iż korzystanie z sieci Internet, nieodzwrotnie łączy się z niebezpieczeństwem wystąpienia zagrożeń istniejących w tej sieci. Zagrożeniem takim w szczególności jest niebezpieczeństwo podszywania się pod daną osobę przez inne osoby, narażenie się na otrzymywanie spamu oraz rozprzestrzenianie się złośliwego a mogącego wyrządzić szkody oprogramowania.
4. W celu uniknięcia zagrożeń, o których mowa w ust. 1, Klient w szczególności powinien:
  1. Dbać o poufność używanych w sieci danych dostępowych;
  2. Na używanym przez siebie komputerze korzystać z oprogramowania antywirusowego oraz aplikacji typu firewall.
5. Powyższe wytyczne nie wyczerpują katalogu zagrożeń i korzystanie z sieci Internet powinno być zawsze prowadzone z zachowaniem odpowiedniej ostrożności i norm bezpieczeństwa.

#### § 9 – Wynagrodzenie

1. Wynagrodzenie z tytułu udzielenia Licencji wraz z prawem do Aktualizacji, na zasadach określonych Regulaminem, na Moduły Bazy KS-BLOZ naliczane jest zgodnie z obowiązującym cennikiem. W przypadku udzielenia Licencji wraz z prawem do Aktualizacji dla Podmiotów Naukowych (w ramach Oprogramowania i bez Oprogramowania wyłącznie do celów edukacyjnych) wynagrodzenie nie przysługuje.
2. Licencja na Moduł Podstawowy (BLOZ-0) udostępniana jest Aptekom oraz Jednostkom Medycznym, korzystającym z Oprogramowania zintegrowanego z Bazą KS-BLOZ, bez dodatkowego wynagrodzenia dla Producenta (w ramach wynagrodzenia za Oprogramowanie).
3. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1 powyżej, płatne jest z góry, na podstawie wystawionej przez Producenta faktury.
4. Cennik, o którym mowa w ust. 1, publikowany jest, w przypadku Bazy KS-BLOZ udostępnianej:
  1. w ramach Oprogramowania:
    - 1) Oprogramowania Producenta - na stronie [www.kamsoft.pl](http://www.kamsoft.pl),
    - 2) Oprogramowania Partnera - na stronie internetowej Partnera,
    - 3) Oprogramowania Innego - w siedzibie Producenta,
  2. bez Oprogramowania - w siedzibie Producenta.
5. Cennik określa wynagrodzenie za okres 12 pełnych miesięcy. Jeżeli wynagrodzenie przypada za okres inny niż 12 pełnych miesięcy, jest ono naliczane proporcjonalnie do liczby pełnych miesięcy, których dotyczy.
6. W przypadku Licencji na więcej niż jedną Lokalizację lub na więcej niż jedno stanowisko, wynagrodzenie należne Producentowi równe jest iloczynowi wynagrodzenia określonego w cenniku oraz odpowiednio liczby Lokalizacji lub stanowisk.
7. Producent zastrzega sobie prawo do zmiany cen, w szczególności Producent ma prawo zmieniać wynagrodzenie jeden raz w roku, w oparciu o Wskaźnik Inflacji.
8. Partner ma prawo samodzielnie kształtować cenę Modułów Bazy KS-BLOZ.

#### § 10 – Polityka Prywatności, Dane Osobowe

1. Producent przykłada szczególną wagę do zagadnień ochrony bezpieczeństwa danych. Wyrazem tego jest fakt, iż proces bezpieczeństwa informacji został u Producenta zbudowany i certyfikowany w oparciu o wymagania normy ISO 27001:2013 oraz uzupełniony o wymagania prawa, regulującego proces przetwarzania i ochrony Danych Osobowych.
2. Producent jest Administratorem w stosunku do Danych Osobowych podanych w związku ze składanymi zamówieniami, w szczególności zawartych w firmie (nazwie) Klienta w postaci imienia i nazwiska przedsiębiorcy (co może mieć miejsce w przypadku Klienta, będącego osobą fizyczną prowadzącą działalność gospodarczą), dane reprezentantów Klienta oraz osób wskazanych przez Klienta jako osoby kontaktowe. Dane te w przeważającym zakresie są tożsame z danymi udostępnianymi odpowiednio w Centralnej Ewidencji i Informacji Działalności Gospodarczej lub we właściwym rejestrze Krajowego Rejestru Sądowego.
3. Producent niniejszym informuje, że w celu spełnienia obowiązków informacyjnych, określonych w art. 13 i 14 RODO uruchomił serwis tematyczny, znajdujący się pod adresem: [www.kamsoft.pl/DaneOsobowe](http://www.kamsoft.pl/DaneOsobowe), gdzie znajdują się informacje dotyczące przetwarzania danych osobowych przez Producenta. Nadto Producent oświadcza, że przetwarza dane, o których mowa w ust.2 powyżej:
  1. W oparciu o następującą podstawę prawną:
    - 1) przetwarzanie danych jest niezbędne do zawarcia i wykonania Umowy, której stroną jest osoba, której dane dotyczą (art. 6 ust. 1 lit. b RODO);
    - 2) uzasadnione interesy Producenta jako administratora danych osobowych (podstawa z art. 6 ust. 1 lit. f RODO);
  2. W następujących celach:
    - 1) w celu wykonania zobowiązań wynikających z Regulaminu, w tym w celu udostępnienia Modułów Bazy KS-BLOZ;
    - 2) w celach archiwalnych i dowodowych, aby zabezpieczyć niezbędne informacje na wypadek prawnej potrzeby wykazania faktów, w tym dla ewentualnego ustalenia, dochodzenia roszczenia przez Producenta lub obrony przed roszczeniami skierowanymi przeciwko Producentowi ;
    - 3) w celach oferowania produktów i usług Producenta (marketing bezpośredni);
    - 4) w celach oferowania produktów i usług podmiotów współpracujących z Producentem (marketing bezpośredni);
  3. Przez następujący okres:
    - 1) do czasu, gdy jest to niezbędne dla realizacji celów, o których mowa powyżej, o ile wcześniej nie zostanie zgłoszony przez osobę, której dane dotyczą, skuteczny sprzeciw.

4. Klient zobowiązuje się również do poinformowania - o powyższej treści obowiązku informacyjnego – osób, których dane dotyczą a które zostaną wskazane w treści zamówień.
5. W celu analizy działania i optymalizacji KS-BLOZ, Klient udostępnia Producentowi dane telemetryczne, w szczególności statystyki użytkowania oraz wydajności poszczególnych Modułów Bazy KS-BLOZ. Producent zgromadzone dane może swobodnie wykorzystywać w ramach prowadzonej przez siebie działalności gospodarczej, z zastrzeżeniem, że Producent zobowiązuje się nie udostępniać podmiotom trzecim danych telemetrycznych w kontekście konkretnego Klienta.

#### § 11 – Postanowienia Końcowe

1. W przypadku jakichkolwiek sprzeczności między zapisami Regulaminu oraz umowy zawartej z Klientem, do której Regulamin znajduje zastosowanie, postanowienia Umowy mają pierwszeństwo przed postanowieniami Regulaminu.
2. Producent zastrzega sobie prawo do zmiany Regulaminu w każdym czasie, bez podania przyczyny. Zmieniony Regulamin zostanie zamieszczony pod adresem, [www.kamsoft.pl/RegulaminUzytkownikaKS-BLOZ](http://www.kamsoft.pl/RegulaminUzytkownikaKS-BLOZ), co najmniej na 14 dni przed jego wejściem w życie.
3. Klient zobowiązany jest do monitorowania informacji publikowanych na stronie internetowej wskazanej w ust. 2 powyżej. Ponadto Producent, w miarę możliwości, umieści stosowną informację o zmianach Regulaminu w ramach dostępnych mu kanałach komunikacyjnych.
4. Klient, który nie zgadza się na nową treść Regulaminu, zobowiązany jest poinformować o tym fakcie Producenta na piśmie, w terminie 14 dni od daty opublikowania nowej treści Regulaminu. W takim przypadku Klient ma prawo korzystać z Bazy KS-BLOZ na warunkach opisanych treścią dotychczas wiążącego go regulaminu, jednak wyłącznie do końca okresu, na jaki ma aktualne Prawo do Aktualizacji Bazy KS-BLOZ, a po tym okresie Licencja wygasa. Powyższe nie ma zastosowania do Modułu Kompedium Suplementów Diety – w tym przypadku brak akceptacji Regulaminu przez Klienta powoduje utratę prawa do korzystania z funkcjonalności tego Modułu przez Klienta - korzystanie z funkcjonalności tego Modułu możliwe jest wyłącznie po akceptacji Regulaminu.
5. Związanie Producenta wzorcem umownym, którym posługuje się Klient, może nastąpić wyłącznie w sposób wyraźny oraz na piśmie, pod rygorem nieważności. Związanie wzorcem umownym może nastąpić wyłącznie w zakresie nieuregulowanym Regulaminem i nie może skutkować zwiększeniem odpowiedzialności ponoszonej przez Producenta w związku z udostępnianiem Bazy KS-BLOZ.

KONIEC REGULAMINU

-----  
ZAŁĄCZNIKI DO REGULAMINU

## DEFINICJE

1. **Aktualizacja** – okresowe udostępnianie Bazy KS-BLOZ przez Producenta, zawierające zaktualizowaną treść.
2. **Apteka** – apteka ogólnodostępna lub punkt apteczny, w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne, z wyłączeniem Apteki Internetowej.
3. **Apteka Internetowa** – apteka ogólnodostępna lub punkt apteczny, w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne, prowadzące wysyłkową sprzedaż produktów leczniczych, o której mowa w ustawie z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne oraz w wydanych na jej podstawie aktach wykonawczych.
4. **Asysta Techniczna i Subskrypcja na Aktualizację** – opieka techniczna wraz z prawem do aktualizacji Oprogramowania Producenta, bez konieczności ponownego zakupu Oprogramowania Producenta. W momencie zakupu Oprogramowania Producenta lub Asysty Technicznej i Subskrypcji na Aktualizację, określana jest data jej obowiązywania.
5. **Baza KS-BLOZ** – Baza Leków i Środków Ochrony Zdrowia, wytwarzana i rozwijana przez Producenta.
6. **Hurtownia Farmaceutyczna** – podmiot posiadający kwalifikację hurtowni farmaceutycznej, w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne.
7. **Jednostka Medyczna** – podmiot wykonujący działalność leczniczą, w rozumieniu ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.
8. **Kod BLOZ** – unikalny identyfikator Produktu, nadawany w ramach Bazy KS-BLOZ.
9. **Klient** – podmiot korzystający lub zamierzający korzystać z Bazy KS-BLOZ, w ramach Oprogramowania lub bez Oprogramowania.
10. **Klient Partnera** – Klient, korzystający z Bazy KS-BLOZ w Oprogramowaniu Partnera.
11. **KS-MRK** – system służący do przyjmowania zgłoszeń Klientów przez Producenta, dostępny pod adresem <https://mrk.kamsoft.pl>.
12. **Lek OTC** - produkt leczniczy wydawany bez przepisu lekarza, o którym mowa w ustawie z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne.
13. **Licencja** – uprawnienie do korzystania z Bazy KS-BLOZ, w zakresie w jakim zostały wykupione Moduły. Zasady Licencji określa Załącznik R5.01.01 lub odrębna umowa.
14. **Licencja Dedykowana na Moduł Kompendium Suplementów Diety** – Licencja nabyta przez sponsora na rzecz wskazanego Klienta, na wersję dedykowaną Modułu Bazy KS-BLOZ Kompendium Suplementów Diety.
15. **Licencjobiorca** – Klient, który wykupił Licencję na korzystanie z Modułu Bazy KS-BLOZ.
16. **Licencjodawca** – Producent.
17. **Lokalizacja** – adres, pod którym Klient jest uprawniony do wykorzystywania Modułu, na który wykupił Licencję; przez adres rozumie się także adres jednej domeny internetowej.
18. **Lokalna Kartoteka Towarowa** – kartoteka Produktu w Oprogramowaniu.
19. **Moduł** – wyodrębniony pod względem funkcjonalnym i informacyjnym podzbiór Bazy KS-BLOZ.
20. **Oprogramowanie** – Oprogramowanie Producenta, Oprogramowanie Partnera oraz Oprogramowanie Inne.
21. **Oprogramowanie Inne** – oprogramowanie komputerowe inne, niż Oprogramowanie Producenta i Oprogramowanie Partnera, w którym Baza KS-BLOZ jest wykorzystywana.
22. **Oprogramowanie Partnera** – oprogramowanie komputerowe, do którego ogół autorskich praw majątkowych przysługuje Partnerowi, w którym Baza KS-BLOZ jest wykorzystywana.
23. **Oprogramowanie Producenta** – oprogramowanie komputerowe, do którego ogół autorskich praw majątkowych przysługuje Producentowi, w którym Baza KS-BLOZ jest wykorzystywana.
24. **Partner** – podmiot, który zawarł z Producentem umowę upoważniającą go do dystrybucji Bazy KS-BLOZ wraz z wytwarzanym przez siebie Oprogramowaniem (Oprogramowanie Producenta).
25. **Podmiot Naukowy** – osoba fizyczna, będąca studentem lub pracownikiem naukowym uczelni wyższych i innych jednostek, którego głównym przedmiotem działalności jest nauka lub edukacja, a także uczelnie wyższe i inne jednostki, których głównym przedmiotem działalności jest nauka lub edukacja, którzy w tym celu uzyskują Bazę KS-BLOZ.
26. **Podmiot Odpowiedzialny** – podmiot uprawniony do wprowadzenia produktu, będącego w obrocie aptecznym, na rynek w RP, w tym w szczególności podmiot odpowiedzialny, przedstawiciel podmiotu odpowiedzialnego, podmiot uprawniony do importu równoległego w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne, wytwórcę wyrobów medycznych, jego autoryzowanego przedstawiciela, dystrybutora albo importera, w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, a także podmiot działający na rynku spożywczym, będący producentem suplementów lub żywności specjalnego przeznaczenia.
27. **Prawo do Aktualizacji** – prawo Klienta do pobierania Aktualizacji Bazy KS-BLOZ, ograniczone w czasie. Prawo do Aktualizacji uzyskuje się poprzez zakup Licencji.
28. **Producent** – KAMSOF Spółka Akcyjna.
29. **Produkt** – dowolny produkt leczniczy, wyrób medyczny, suplement diety, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, środek spożywczy, zawierający w swoim składzie farmakologiczne naturalne składniki pochodzenia roślinnego, środek kosmetyczny, środek higieniczny, przedmiot do pielęgnacji niemowląt i chorych, środek dezynfekcyjny stosowany w medycynie, materiał medyczny, sprzęt rehabilitacyjny lub inny produkt, służący szeroko pojętej ochronie zdrowia, dostępny na krajowym rynku farmaceutycznym.
30. **Produkt KSD** – dowolny suplement diety, żywność specjalnego przeznaczenia, dostępne na krajowym rynku farmaceutycznym.
31. **Publikacja** – udostępnianie w Internecie zawartości części Bazy KS-BLOZ, wyłącznie w Lokalizacji.
32. **Punkt Pozaapteczny** – sklep zielarsko-medyczny, sklep zielarsko-drogerijny, sklep zielarski lub sklep ogólny, w ramach którego może dochodzić do sprzedaży części z Produktów.
33. **Regulamin** – niniejszy dokument, którego aktualna treść znajduje się pod adresem [www.kamsoft.pl/RegulaminUzytkownikaKS-BLOZ](http://www.kamsoft.pl/RegulaminUzytkownikaKS-BLOZ).
34. **Technologia KS-EWD** – technologia stworzona przez Producenta, przeznaczona do elektronicznej wymiany danych, wykorzystywana m.in. w oprogramowaniu Producenta: KS-EWD, KS-BKE, KS-SEW, KS-FarmaLink oraz w ramach Portalu KS-EWD.
35. **Użytkownik** – pracownik Klienta, korzystający z Bazy KS-BLOZ.
36. **Wersja Bazy KS-BLOZ** – Baza KS-BLOZ Aktualizowana na dany dzień.
37. **Widżet KtoMaLek.pl** – element graficzno-tekstowy, zachęcający do skorzystania z funkcjonalności serwisu [www.KtoMaLek.pl](http://www.KtoMaLek.pl), opracowany przez Producenta.
38. **Wskaźnik Inflacji** – średnioroczny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogółem, ogłaszany przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego, w wykonaniu art. 94 ust. 1 pkt 1 lit. a ustawy z dnia 17 grudnia 1998 r. o emeryturach i rentach z Funduszu Ubezpieczeń Społecznych.

## WYKAZ UTWORÓW I INNYCH OPRACOWAŃ PODMIOTÓW TRZECICH UMIESZCZONYCH W BAZIE KS-BLOZ

1. ATC/DDD Index- 2018 © Copyright WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology, Oslo, Norway. *Use of all or parts of the material requires reference to the WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology (\*). Copying and distribution for commercial purposes is not allowed. Changing or manipulating the material is not allowed.*

Z uwagi na postanowienia warunków licencyjnych WHO, dotyczącej Klasyfikacji ATC/DDD, w ramach licencji na Bazę KS-BLOZ nie zezwala się na udostępnianie użytkownikom końcowym do pobierania kompletnej Klasyfikacji ATC/DDD. W przypadku, gdy Baza KS-BLOZ jest wykorzystywane poza Oprogramowaniem Producenta, oprogramowanie to winno posiadać stosowne mechanizmy to gwarantujące. W przeciwnym przypadku wymagane jest uzyskanie stosownej licencji bezpośrednio od WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology.

## WYKAZ MODUŁÓW BAZY KS-BLOZ

NAZWA MODUŁU	OPIS MODUŁU	SAMODZIELNOŚĆ MODUŁU	UŻYTKOWNIK MODUŁU	CZĘSTOTLIWOŚĆ AKTUALIZACJI	MODEL DOSTARCZANIA
<b>Podstawowy</b> (BLOZ-0)	Zawiera podstawowe informacje o Produktach, takie jak: Kod BLOZ, nazwa, postać, dawka, opakowanie	Może funkcjonować jako moduł samodzielny (bez konieczności zakupu dodatkowych modułów)	Apteki, Apteki Internetowe, Punkty Pozaapteczne, Hurtownie, Podmioty Odpowiedzialne, Jednostki Medyczne, Podmioty Naukowe	Codziennie	Licencja
<b>Odpłatności</b> (BLOZ-1)	Obejmuje informacje o cenach i limitach, dotyczących Produktów refundowanych oraz uprawnieniach, dotyczących Produktów wydawanych na receptę oraz kod EAN	Moduł dodatkowy - nie może funkcjonować jako moduł samodzielny, wymagane jest posiadanie Licencji na Moduł Podstawowy	Apteki, Apteki Internetowe, Hurtownie, Podmioty Odpowiedzialne, Jednostki Medyczne, Podmioty Naukowe	Codziennie	Licencja
<b>Interakcje</b> (BLOZ-2)	Zawiera informacje o występowaniu interakcji, pomiędzy substancjami aktywnymi w Produktach	Moduł dodatkowy - nie może funkcjonować jako moduł samodzielny, wymagane jest posiadanie Licencji na Moduł Podstawowy	Apteki, Jednostki Medyczne, Podmioty Naukowe	Raz w miesiącu	Licencja
<b>Opisy</b> (BLOZ-5)	Zawiera informacje z zakresu: skład, działanie, zastosowanie, przeciwwskazania, działania niepożądane, interakcje, dawkowanie	Moduł dodatkowy - nie może funkcjonować jako moduł samodzielny, wymagane jest posiadanie Licencji na Moduł Podstawowy	Apteki Internetowe, Podmioty Naukowe	Raz w miesiącu	Licencja
<b>Kategorie</b> (BLOZ-7)	Określa przyporządkowanie Produktu do grupy (kategorii) oraz brandu (marki)	Moduł dodatkowy - nie może funkcjonować jako moduł samodzielny, wymagane jest posiadanie Licencji na Moduł Podstawowy	Apteki, Apteki Internetowe, Podmioty Naukowe	Raz w tygodniu	Licencja
<b>Interakcje Leków z Żywnością</b> (BLOZ-8)	Zawiera informacje o występowaniu interakcji, pomiędzy substancjami aktywnymi w Produktach a produktami spożywczymi	Moduł dodatkowy - nie może funkcjonować jako moduł samodzielny, wymagane jest posiadanie Licencji na Moduł Podstawowy	Apteki, Jednostki Medyczne, Podmioty Naukowe	Tryb ciągły – wymagany dostęp on-line do serwerów Producenta	Usługa*
<b>Zdjęcia</b> (BLOZ-9)	Zawiera zdjęcia Produktów - zdjęcia pochodzą od Podmiotów Odpowiedzialnych lub są autorstwa Producenta	Moduł dodatkowy - nie może funkcjonować jako moduł samodzielny, wymagane jest posiadanie Licencji na Moduł Podstawowy	Apteki Internetowe, Podmioty Naukowe	Codziennie	Licencja
<b>Psychoaktywne</b> (BLOZ-10)	Zawiera informacje, umożliwiające automatyczną kontrolę maksymalnej ilości substancji psychoaktywnych, wydawanych pacjentowi podczas jednej transakcji	Moduł dodatkowy - nie może funkcjonować jako moduł samodzielny, wymagane jest posiadanie Licencji na Moduł Podstawowy	Apteki, Apteki Internetowe, Podmioty Naukowe	Codziennie	Licencja
<b>Kompedium Suplementów Diety</b> (BLOZ-11)	Zawiera informacje o Produktach KSD oraz umożliwia wyszukiwanie Produktów KSD i Leków OTC zbliżonych pod względem składu do Produktu KSD wskazanego przez Klienta.	Moduł dodatkowy - nie może funkcjonować jako moduł samodzielny, wymagane jest posiadanie Licencji na Moduł Podstawowy	Apteki Podmioty Naukowe	Tryb ciągły – wymagany dostęp on-line do serwerów Producenta	Licencja

\*w przypadku, gdy wybrany Moduł Bazy KS-BLOZ udostępniany jest w modelu usługowym, stosuje się do niego odpowiednio postanowienia Regulaminu dotyczące lub odnoszące się do licencji.

**INFORMACJE DODATKOWE  
DOT. MODUŁÓW BAZY KS-BLOZ**

NAZWA MODUŁU	INFORMACJE DODATKOWE
<p style="text-align: center;"><b>Kompendium Suplementów Diety</b> (BLOZ-11)</p>	<p><b>FUNKcjONALNOŚĆ</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Z Kompendium Suplementów Diety Klient może korzystać wyłącznie w ramach Oprogramowania Producenta (KS-APTEKA), pod warunkiem posiadania dostępu do sieci Internet. Funkcjonalność KS-APTEKA pozwalająca na korzystanie przez Klienta z Kompendium Suplementów Diety podlega warunkom licencyjnym KS-APTEKA.</li> <li>2. Szczegółowe zasady korzystania z Kompendium Suplementów Diety znajdują się w instrukcji do KS-APTEKA.</li> <li>3. Producent zastrzega, że dla korzystania z niektórych funkcjonalności Kompendium Suplementów Diety, konieczne jest dokonanie przez Klienta weryfikacji poprawności przypisania Produktu KSD do określonej kategorii. Bez wykonania weryfikacji nie będzie dostępna część funkcjonalności Modułu.</li> <li>4. Producent oświadcza, że wszelkie wyniki wyświetlane w ramach Kompendium Suplementów Diety są wyświetlane w oparciu o obiektywne kryteria.</li> <li>5. Treści zawarte w Kompendium Suplementów Diety należy traktować jako ogólne informacje, mówiące o danym zagadnieniu i w żaden sposób nie mogą być brane za jedyne słuszny kierunek suplementacji, terapii lub zastąpić opinii lekarza, farmaceuty bądź innej osoby odpowiedzialnej za stan zdrowia pacjenta bądź osoby, co do której mają zastosowania.</li> <li>6. W ramach funkcjonalności KS-APTEKA, udostępniających treści Modułu, mogą być wyświetlane treści informacyjne bądź reklamowe, na co Klient wyraża zgodę. W przypadku Licencji Dedykowanej na Moduł Kompendium Suplementów Diety te treści mogą pochodzić wyłącznie od sponsora takiej licencji.</li> </ol> <p><b>LICENCJA</b></p> <p>Licencja na Moduł Kompendium Suplementów Diety jest zawsze licencją terminową, której okres jest zrównywany z okresem obowiązywania Prawa do Aktualizacji na Moduł Podstawowy.</p> <p><b>WERSJA MINI</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Producent może zdecydować o udostępnieniu Klientowi Modułu Kompendium Suplementów Diety - Wersja Mini w celu oceny przydatności tego rozwiązania dla działalności Klienta.</li> <li>2. Moduł Kompendium Suplementów Diety-Wersja Mini posiada ograniczenie w postaci limitu użycia, do określonej przez Producenta ilości przypadków w jednostce czasu.</li> <li>3. Klient może korzystać z Modułu Kompendium Suplementów Diety-Wersja Mini bez ograniczeń czasowych, z zastrzeżeniem prawa Producenta, w dowolnym czasie, do zmiany zasad korzystania z Kompendium Suplementów Diety-Wersja Mini lub do całkowitego zaprzestania udostępniania Kompendium Suplementy Diety - Wersja Mini.</li> <li>4. Korzystanie z Modułu Kompendium Suplementów Diety bez ograniczeń określonych w pkt. 2 powyżej wymaga uzyskania Licencji na Moduł Kompendium Suplementów Diety na zasadach ogólnych.</li> <li>5. Moduł Kompendium Suplementów Diety - Wersja Mini udostępniany jest w ramach wynagrodzenia zapłaconego przez Klienta z tytułu udostępnienia Systemu KS-APTEKA.</li> </ol> <p><b>ODPOWIEDZIALNOŚĆ</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Zasady odpowiedzialności określa Regulamin, a ponadto Producent nie ponosi odpowiedzialności: <ol style="list-style-type: none"> <li>1) za skutki wynikłe z nieściśności zawartych w Kompendium Suplementów Diety Informacji, w szczególności w zakresie podanych: ilości zużytego surowca (IZS) dla danego Produktu KSD lub Leki OTC, kategorii Produktu KSD i Leki OTC, czy gatunkowych/rodzajowych uogólnień w zakresie Składnika Głównego Produktu lub innych uogólnień, przyjętych przez Producenta w zakresie funkcjonowania Kompendium Suplementów Diety, mających na celu zapewnienie optymalnych i wartościowych dla rynku danych/wyników,</li> <li>2) nieprawidłowości w wyświetlanych wynikach, wynikających z nieprawidłowego przypisania Kodu BLOZ do Lokalnej Kartoteki Towarowej Klienta. Producent nie ma wpływu na prawidłowość przypisania Kodu BLOZ do Lokalnej Kartoteki Towarowej.</li> </ol> </li> </ol>

## ZAWARTOŚĆ INFORMACYJNA MODUŁÓW BAZY KS-BLOZ

DANE Z BAZY KS-BLOZ	OPIS
<b>Moduł Podstawowy – BLOZ-0</b>	
Kod BLOZ	Unikalny kod Produktu
Nazwa handlowa	Nazwa handlowa Produktu uwidaczniana najczęściej na opakowaniu
Nazwa międzynarodowa	Nazwa Produktu tworzona najczęściej od nazwy chemicznej składnika głównego Produktu
Dawka	Dawka substancji czynnej w jednostce leku
Postać	Postać farmaceutyczna umieszczona na świadectwie rejestracyjnym leku lub powszechnie używana w przypadku innych preparatów
Opakowanie	Opakowanie handlowe Produktu
Podmiot odpowiedzialny	Podmiot gospodarczy odpowiedzialny prawnie za wprowadzenie Produktu leczniczego do obrotu
Wytwórcy	Producenci wytwarzający produkt na zlecenie podmiotu odpowiedzialnego
Numer rejestru PL	Numer rejestru dla Produktu w Polsce
Numer rejestru UE	Numer rejestru dla Produktu w Unii Europejskiej
<b>Moduł Odpłatności – BLOZ-1</b>	
Kod EAN	Kod Produktu nadawany przez ministra właściwego dla spraw zdrowia lub inną instytucję upoważnioną do nadawania kodu
Cena urzędowa zbytu	Cena urzędowa zbytu określana w stosownym obwieszczeniu ogłaszanym przez właściwego ministra do spraw zdrowia w uzgodnieniu z ministrem finansów
Cena urzędowa detaliczna	Cena urzędowa detaliczna określana w stosownym obwieszczeniu ogłaszanym przez właściwego ministra do spraw zdrowia w uzgodnieniu z ministrem finansów
Cena hurtowa	Cena hurtowa jest ceną podpowiadaną i wyliczaną na podstawie ceny zbytu określonej w obowiązującym obwieszczeniu MZ oraz marży
Limit ceny	Limit ceny określany w stosownym rozporządzeniu ogłaszanym przez właściwego ministra do spraw zdrowia
Zapłata pacjenta	Wysokość dopłaty świadczeniobiorcy określana w stosownym obwieszczeniu ogłaszanym przez właściwego ministra do spraw zdrowia w uzgodnieniu z ministrem finansów
Data ważności rejestru	Data ważności rejestru
Rodzaj ulgi i uprawnienia	Informacja o rodzaju ulgi (zniżki) dla ubezpieczonego oraz o uprawnieniach wynikających z odrębnych przepisów ustawowych
Status	Status Produktu leczniczego informujący o sposobie wydawania, rodzaju, pochodzeniu, dystrybucji itp.
Stawka VAT	Podatek od towarów i usług. Producent zastrzega sobie prawo do czasowego niepodawania Stawki VAT, dla poszczególnych Produktów lub grup Produktów.
Symbol PKWiU	Symbol wg Polskiej Klasyfikacji Wyrobów i Usług klasyfikujących wyroby i usługi dostępne na polskim rynku
ATC	Kod wg klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej, opracowany przez WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology
Nowość rynkowa	Status Produktu, wynikający z krótkiego czasu obecności Produktu na rynku
<b>Moduł Interakcje – BLOZ-2</b>	
Składnik Produktu do interakcji	Nazwa substancji czynnej w Produkcie, dla którego szukana jest interakcja
Składnik Produktu z interakcją	Nazwa substancji czynnej w Produkcie, która wchodzi w interakcję z Produktem, dla którego szukana jest interakcja
Waga interakcji	Waga, oznaczona symbolami 0-mała, 1-słaba, 2-średnia, 3-wysoka
Moc składnika w danym Produkcie	Informacja, czy składnik danego Produktu bierze udział w interakcjach
Opis interakcji	Opis tekstowy interakcji Produktów
<b>Moduł Opisy – BLOZ-5</b>	
Skład	Opis składu Produktu
Działanie	Opis działania Produktu w zakresie czasu i siły działania
Zastosowanie	Rodzaj schorzenia lub czynności i zakres stosowania Produktu
Przeciwwskazania	Rodzaj uczulenia lub nadwrażliwości w przypadku stosowania Produktu
Działania niepożądane	Opis niekorzystnych działań w przypadku stosowania Produktu

Interakcje	Opis występujących interakcji pomiędzy Produktem, zawierającym daną substancję czynną a innymi substancjami, w przypadku podania ich jednocześnie
Dawkowanie	Opis sposobu najczęściej stosowanego dawkowania Produktu, w zależności od postaci i drogi podania
Uwagi	Dodatkowe informacje o Produkcie, nie ujęte w opisach
<b>Moduł Kategorie – BLOZ-7</b>	
Kategoria	Przyporządkowanie Produktu do kategorii
Brand	Przyporządkowanie Produktu do brandu (marki)
<b>Moduł Interakcje Leków z Żywnością – BLOZ-8</b>	
Składnik żywności	Nazwa produktu żywnościowego, który wchodzi w interakcję z Produktem, dla którego sprawdzana jest interakcja
Waga interakcji	Waga oznaczona symbolami: 1- słaba, 2-średnia, 3-wysoka
Opis interakcji	Opis tekstowy interakcji
<b>Moduł Zdjęcia – BLOZ-9</b>	
Zdjęcie produktu	Obraz graficzny Produktu lub opakowania handlowego Produktu
<b>Moduł Psychoaktywne – BLOZ-10</b>	
Substancja psychoaktywna	Substancja określona aktualnie obowiązującym Rozporządzeniem Ministra Zdrowia, w sprawie wykazu substancji o działaniu psychoaktywnym oraz maksymalnego poziomu ich zawartości w produkcie leczniczym, stanowiącego ograniczenie w wydawaniu produktów leczniczych w ramach jednorazowej sprzedaży
Ilość maksymalna substancji psychoaktywnej	Wartość określona aktualnie obowiązującym Rozporządzeniem Ministra Zdrowia, w sprawie wykazu substancji o działaniu psychoaktywnym oraz maksymalnego poziomu ich zawartości w produkcie leczniczym, stanowiącego ograniczenie w wydawaniu produktów leczniczych w ramach jednorazowej sprzedaży
Ilość substancji, jednostka substancji	Ilość substancji psychoaktywnej zawarta w pełnym opakowaniu produktu leczniczego OTC, przyporządkowana do Produktu oraz do substancji psychoaktywnej
Mnożnik	Wartość liczbową określającą zawartość substancji psychoaktywnej w danym opakowaniu w stosunku do określonych Rozporządzeniem wartości
<b>Kompendium Suplementów Diety – BLOZ-11</b>	
Dawka jednorazowa Produktu KSD i Leków OTC	Najmniejsza dawka, określona przez Podmiot Odpowiedzialny, zamieszczona na opakowaniu Produktu KSD lub Leku OTC, w ulotce dołączonej do opakowania Produktu KSD lub Leku OTC lub opisie Produktu KSD lub w Charakterystyce Produktu Leczniczego Leku OTC, udostępnionego przez Podmiot Odpowiedzialny
Maksymalna dawka dobową Produktu KSD i Leków OTC	Maksymalna dawka dobową, określona przez Podmiot Odpowiedzialny, zamieszczona na opakowaniu Produktu KSD lub Leku OTC, albo w ulotce dołączonej do opakowania Produktu KSD lub Leku OTC, albo zawarta w Charakterystyce Produktu Leczniczego Leku OTC. Maksymalna ilość produktu, która może zostać przyjęta przez pacjenta w ciągu doby
Składniki Produktu KSD i Leków OTC	Każdy składnik składa się z maksymalnie dwóch części: - składnika głównego (Producent zastrzega sobie prawo do definiowania składnika głównego do nazwy rodzajowej lub co do gatunku – np. ekstrakt z aksamitki wzniesionej może być definiowany jako „aksamitka”) oraz - formy chemicznej składnika głównego lub innej formy, określającej dany składnik w sposób bardziej szczegółowy (Producent zastrzega sobie prawo pomijać informacje bardzo szczegółowe tj. np. informacje o tym, czy wyciąg jest wodny czy alkoholowy)
Dawka składników Produktu KSD i Leków OTC	Ilość składnika określono dla każdej dawki jednorazowej oraz maksymalnej dawki dobowej, na podstawie informacji zawartych na opakowaniu Produktu KSD lub Leku OTC, albo w ulotce dołączonej do opakowania Produktu KSD lub Leku OTC, albo zawarta w Charakterystyce Produktu Leczniczego Leku OTC
Ilość zużytego surowca (IZS) w Produkcie KSD i Leków OTC	Określona dla składników roślinnych, o ile Podmiot Odpowiedzialny zamieścił taką informację na opakowaniu Produktu KSD lub Leku OTC, albo ulotce dołączonej do opakowania Produktu KSD lub leku OTC, albo zawarta w Charakterystyce Produktu Leczniczego Leku OTC. W przypadku, gdy Podmiot Odpowiedzialny w powyższych treściach podał informację o Drug Extract Ratio (DER) – na tej podstawie Producent wyliczył szacunkową ilość zużytego surowca
Kategoria dla Produktu KSD i Leków OTC	Przyporządkowanie do kategorii

Wraz z Modułem Podstawowym (BLOZ-0) i w ramach wynagrodzenia za ten Moduł Podstawowy, Producent może prezentować wybiórcze informacje pochodzące z zawartości merytorycznej innych Modułów Bazy KS-BLOZ, w szczególności w celu zapoznania Klientów z ich potencjalną przydatnością do wykonywanej przez Klienta działalności.

## ZASADY POBIERANIA AKTUALIZACJI BAZY KS-BLOZ

ZASADY POBIERANIA AKTUALIZACJI BAZY KS-BLOZ			
UDOSTĘPNIONEJ W RAMACH OPROGRAMOWANIA			UDOSTĘPNIONEJ BEZ OPROGRAMOWANIA
PRODUCENTA	PARTNERA	INNYM	
<ol style="list-style-type: none"> <li>Mechanizm Aktualizacji Bazy KS-BLOZ został zaimplementowany w Oprogramowaniu Producenta.</li> <li>Szczegóły opisane zostały w dokumentacji technicznej poszczególnych systemów, stanowiących Oprogramowanie Producenta.</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>Mechanizm Aktualizacji Bazy KS-BLOZ został zaimplementowany w Oprogramowaniu Partnera.</li> <li>Szczegóły opisane zostały w dokumentacji technicznej poszczególnych systemów, stanowiących Oprogramowanie Partnera.</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>Aktualizacja Bazy KS-BLOZ odbywa się z wykorzystaniem serwisów sieciowych.</li> <li>Klient otrzyma od Producenta dokumentację techniczną.</li> <li>Klient otrzyma od Producenta niezbędne dane dostępne.</li> <li>Aktualizacja Bazy KS-BLOZ dostępna jest po zalogowaniu.</li> <li>W okresie, w którym Klientowi przysługuje prawo do Aktualizacji Bazy KS-BLOZ, Klient samodzielnie dokonuje pobrania kolejnych Aktualizacji z serwera.</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>W przypadku korzystania z Bazy KS-BLOZ bez Oprogramowania, Klient na stronie <a href="http://www.KtoMaLek.pl/Lekopedia">www.KtoMaLek.pl/Lekopedia</a> znajdzie każdorazowo Bazę KS-BLOZ w aktualnej wersji.</li> </ol>

## LICENCJA WARUNKI KORZYSTANIA Z BAZY KS-BLOZ

1. Producent (dalej: Licencjodawca) udziela Klientowi (dalej: Licencjobiorca), licencji prawnoautorskiej na korzystanie z Bazy KS-BLOZ, na zasadach określonych w Regulaminie i/lub w umowie, łączącej Licencjodawcę z Licencjobiorcą, na polach eksploatacji, określonych w pkt 6 poniżej.
2. Licencja niniejsza jest licencją niewyłączną i jest udzielona bezterminowo w przypadkach, o których mowa w §5 ust.2 pkt 1 Regulaminu lub terminowa, w przypadkach w §5 ust.2 pkt 2 Regulaminu - na czas obowiązywania umowy, o której mowa w pkt 1 powyżej, a w przypadku braku takiej umowy, na czas wskazany w dokumentach sprzedażowych danej Licencji tj. w zamówieniu lub na fakturze.
3. Licencja jest udzielana na Lokalizację, z wyłączeniem Licencji udzielanej Jednostkom Medycznym, gdzie Licencja udzielana jest na stanowisko w ramach Lokalizacji (przy czym konieczne jest zakupienie przez Jednostkę Medyczną licencji na wszystkie stanowiska systemu dziedzinowego). Licencja jest ograniczona do terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, z zastrzeżeniem udzielenia Licencji na Lokalizację, którą jest adres domeny internetowej – w tym przypadku Licencja jest udzielona bez ograniczeń terytorialnych.
4. Licencja jest niezbywalna.
5. Licencjobiorca ma prawo korzystać z Bazy KS-BLOZ na następujących polach eksploatacji:
  - 1) Zwiłokrotniania Bazy KS-BLOZ w pamięci komputera.
  - 2) Wykorzystywania Bazy KS-BLOZ:
    - a. wyłącznie w ramach Oprogramowania, wraz z którym Licencja na Bazę KS-BLOZ została zakupiona;
    - b. wyłącznie poza Oprogramowaniem, jeżeli Licencja została zakupiona w celu korzystania z Bazy KS-BLOZ bez Oprogramowania.
  - 3) Wykonania kopii zapasowej Bazy KS-BLOZ - Licencjobiorca jest zobowiązany na takiej kopii umieścić informacje o przysługujących Licencjodawcy prawach autorskich (nota copyright) o następującej treści: „© Copyright by KAMSOFT S.A.”.
  - 4) Otrzymywania Aktualizacji Bazy KS-BLOZ, na warunkach opisanych w Regulaminie.
6. W przypadku uzyskania przez Licencjobiorcę Licencji z prawem do Publikacji, uzyskuje on to prawo z następującymi zastrzeżeniami:
  - 1) BLOZ-0 Podstawowy – możliwość udostępniania wszystkich danych informacyjnych Produktu, z wyłączeniem Kodu BLOZ (wyłączenie dotyczy wszystkich Modułów);
  - 2) BLOZ-1 Odpłatności – możliwość udostępniania wszystkich danych informacyjnych Produktu;
  - 3) BLOZ-2 Interakcje – możliwość udostępniania listy maksymalnie do 3 Produktów, z którymi najczęściej wchodzi w interakcje;
  - 4) BLOZ-5 Opisy – możliwość udostępniania wszystkich danych informacyjnych Produktu;
  - 5) BLOZ-9 Zdjęcia – możliwość udostępniania wszystkich danych informacyjnych Produktu.Dane o Produktach każdorazowo powinny być opatrzone tekstem: „Informacje dostępne dzięki [www.KtoMaLek.pl](http://www.KtoMaLek.pl) - nie mogą być kopiowane, ani wykorzystywane bez zgody KAMSOFT S.A.” wraz z linkiem do strony [www.KtoMaLek.pl](http://www.KtoMaLek.pl). Tekst ten powinien być umieszczony w bezpośrednim sąsiedztwie informacji, które zostały pobrane z Bazy KS-BLOZ.
7. W przypadku Licencji KS-BLOZ, wynikającej z legalnego korzystania przez Licencjobiorcę z:
  - 1) Rozwiązań opartych na Technologii KS-EWD - Licencjobiorca ma prawo korzystać z Bazy KS-BLOZ wyłącznie na następującym polu eksploatacji - wykorzystanie zawartości Bazy KS-BLOZ wyłącznie w zakresie Kodu BLOZ, poprzez możliwość przypisania Kodu BLOZ do kartoteki Produktu i wykorzystania tej informacji wyłącznie do komunikacji za pośrednictwem Technologii KS-EWD.
  - 2) Widżetu KtoMaLek.pl - Licencjobiorca ma prawo korzystać z Bazy KS-BLOZ wyłącznie na następującym polu eksploatacji - wykorzystanie zawartości Bazy KS-BLOZ wyłącznie w zakresie Kodu BLOZ, poprzez możliwość przypisania Kodu BLOZ do kartoteki Produktu i wykorzystania tej informacji wyłącznie do wywołania Widżetu KtoMaLek.pl.
  - 3) Platformy OSOZ - Licencjobiorca ma prawo korzystać z Bazy KS-BLOZ wyłącznie na następującym polu eksploatacji - wykorzystanie zawartości Bazy KS-BLOZ wyłącznie w zakresie Kodu BLOZ i powiązanego z nim kodu EAN, poprzez możliwość przypisania Kodu BLOZ do kartoteki Produktu i wykorzystania tej informacji wyłącznie do komunikacji z Platformą OSOZ.
8. Licencjobiorca w szczególności nie ma prawa do:
  - 1) Wykonywania kopii Bazy KS-BLOZ, za wyjątkiem kopii zapasowej.
  - 2) Do Publikacji Kodu BLOZ.
  - 3) Do Publikacji zawartości Bazy KS-BLOZ (nie dotyczy przypadków uzyskania przez Klienta Licencji z prawem do Publikacji określonej zawartości Modułu Bazy KS-BLOZ – z wyłączeniem Kodu BLOZ).
  - 4) Do posługiwania się Kodem BLOZ w komunikacji z podmiotami, które nie posiadają stosownej Licencji na Bazę KS-BLOZ.
  - 5) Modyfikacji informacji zawartych w Bazie KS-BLOZ.
  - 6) Rozpowszechniania, w tym udostępniania, użyczania lub najmu, Bazy KS-BLOZ, jej części, lub ich egzemplarzy.
  - 7) Sublicencjonowania Bazy KS-BLOZ.

KONIEC ZAŁĄCZNIKÓW

KONIEC REGULAMINU