

WYROBY MEDYCZNE 2018 – AKTUALNE WYMAGANIA PRAWNE ZWIĄZANE Z NADZOREM NAD RYNKIEM WYROBÓW MEDYCZNYCH; CERTYFIKACJĄ, ZGŁOSZENIAMI I POWIADOMIENIAMI, FINANSOWANIEM

- **NOWE** wydanie normy ISO 13485:2016
- Planowane zmiany w zakresie centralnych zakupów wyrobów medycznych, organizowanych przez NFZ
- Planowane rewolucyjne zmiany w stawce VAT na wyroby medyczne
- INSTRUKCJA wypełniania formularzy zgłoszeń i powiadomień na wybranych przykładach np. krople do oczu czy maści – CASE STUDY
- Najczęstsze problemy związane z dokonywaniem zgłoszeń i powiadomień – CASE STUDY
- **Praktyczne aspekty zamówień publicznych na wyroby medyczne – w świetle nowelizacji ustawy PZP**
- Aktywna postawa Komisji Europejskiej – status i funkcja dokumentów typu MEDDEV

PARTNERZY MERYTORYCZNI:



FAIRFIELD



WANIEWSKY
LEGAL
Kancelaria Prawna

**TOMASIK
JAWORSKI**



PATRONAT MEDIALNY:

Pharmaceutical
REPRESENTATIVE

MWA
marketingwaptece.pl

PMR

newton media

Przemysł Farmaceutyczny
www.farmaceutyczny.pl

PHARMA
CON

ŚWIAT PRZEMYSŁU
KOSMETYCZNEGO

ŚWIAT PRZEMYSŁU
FARMACEUTYCZNEGO

znaneleki.pl

Szanowni Państwo,

Zapraszamy do udziału w konferencji: „**WYROBY MEDYCZNE 2018 – aktualne wymagania prawne związane z nadzorem nad rynkiem wyrobów medycznych; certyfikacją, zgłoszeniami i powiadomieniami, finansowaniem**” w dniach 18-19 września 2018 r. w Warszawie w hotelu Radisson Blu, Pl. Zawiszy 1.

Podczas konferencji zostaną zaprezentowane min.: poniższe tematy:

1. Planowane rewolucyjne zmiany w stawce VAT na wyroby medyczne
2. **Incydenty medyczne i działania dotyczące bezpieczeństwa wyrobów medycznych – stan obecny i przewidywane zmiany**
3. INSTRUKCJA wypełniania formularzy zgłoszeń i powiadomień na wybranych przykładach np. krople do oczu czy maści – CASE STUDY
4. Najczęstsze problemy związane z dokonywaniem zgłoszeń i powiadomień – CASE STUDY
5. **Praktyczne aspekty zamówień publicznych na wyroby medyczne – w świetle nowelizacji ustawy PZP**
6. Aktywna postawa Komisji Europejskiej – status i funkcja dokumentów typu MEDDEV
7. Normy ISO odnoszące się do badań klinicznych i oceny klinicznej wyrobów medycznych
8. Wyroby finansowane w ramach świadczeń szpitalnych i ambulatoryjnych
9. Wyroby do indywidualnego zaopatrzenia na zlecenie oraz wyroby medyczne refundowane
10. Certyfikacja wyrobów medycznych
11. Marketing i reklama wyrobów medycznych
12. Kluczowe ograniczenia prawne – aktualnie i wg nowych rozporządzeń UE ws. WM i WM IVD

Zaproszone grono ekspertów gwarantują praktyczne ujęcie tematu oraz wiedzę na najwyższym poziomie merytorycznym.

Zapraszamy do udziału

Sylwia Nowińska-Orzeszek
Prezes Zarządu



AGENDA 18 WRZEŚNIA

9.00 - 9.30

Kawa powitalna oraz
rejestracja uczestników

9.30 - 11.00

Wykład

11.00 - 11.15

Przerwa kawowa

11.15 - 12.30

Wykład

12.30 - 13.15

LUNCH

13.15 - 14.30

Wykład

14.30 - 15.45

Wykład

15.45 - 16.00

Przerwa kawowa

16.00 - 17.15

Wykład

17.15

Zakończenie pierwszego
dnia konferencji

9.00 - 9.30

Kawa powitalna oraz rejestracja uczestników

9.30 - 11.00

Obowiązek zgłoszenia lub powiadomienia-kogo dotyczy?

- Dokumenty niezbędne do dokonania zgłoszenia lub powiadomienia
- Terminy dokonania zgłoszenia i powiadomienia
- Formularze dotyczące zgłoszenia lub powiadomienia oraz zmian danych zgłoszenia lub powiadomienia

11.00 - 11.15

Przerwa kawowa

11.15 - 12.30

- Zaprzestanie wprowadzania do obrotu wyrobu i zaprzestanie prowadzenia działalności
- Instrukcja wypełniania formularzy zgłoszeń i powiadomień na wybranych przykładach
- Najczęstsze problemy związane z dokonywaniem zgłoszeń i powiadomień

Prelegent: Elżbieta Maciejewska –niezależny ekspert

12.30 - 13.15

LUNCH

13.15 - 14.30

Incydenty medyczne i działania dotyczące bezpieczeństwa wyrobów medycznych - stan obecny i przewidywane zmiany

- Incydenty medyczne i ich zgłaszanie
- Postępowanie po informacji o incydencie medycznym
- Okresowe raporty zbiorcze i raporty o trendzie
- Zewnętrzne działania korygujące dotyczące bezpieczeństwa i notatka bezpieczeństwa
- Zgłaszanie poważnych incydentów i FSCA
- Raportowanie tendencji
- Analiza poważnych incydentów i FSCA
- Elektroniczny system dotyczący obserwacji i nadzoru po wprowadzeniu do obrotu.

Prelegent: Beata Koziożemska – niezależny ekspert

14.30 - 15.45

Praktyczne aspekty zamówień publicznych na wyroby medyczne – w świetle nowelizacji ustawy PZP

1. Planowane zmiany w zakresie centralnych zakupów wyrobów

medycznych, organizowanych przez NFZ

2. Opis przedmiotu zamówienia:

- swoboda zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia a obowiązek zachowania uczciwej konkurencji
- opis przedmiotu zamówienia przy zakupie wyrobów medycznych

3. Możliwość stosowania niekonkurencyjnych trybów udzielania zamówień na wyroby medyczne

4. Kryteria oceny ofert:

- obowiązek, czy możliwość stosowania poza cenowych kryteriów oceny?
- Czy różnice pomiędzy wyrobami medycznymi mogą stanowić podstawę do stosowania pozacenowych kryteriów oceny ofert?

5. Sieć szpitali a zamówienia na wyroby medyczne

Prelegent: Adam Twarowski – radca prawny – ekspert ochrony zdrowia

15.45 - 16.00

Przerwa kawowa

16.00 - 17.15

Kluczowe regulacje oraz procedury administracyjne odnoszące się do badań klinicznych i oceny klinicznej wyrobów medycznych

1. Regulacje

- dyrektywa Rady 93/42/EWG jako dokument źródłowy dla regulacji odnoszących się do wyrobów medycznych na terenie Unii Europejskiej
- ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych – jak ustawodawstwo polskie ma się do wytycznych międzynarodowych
- aktywna postawa Komisji Europejskiej – status i funkcja dokumentów typu MEDDEV
- normy ISO odnoszące się do badań klinicznych i oceny klinicznej wyrobów medycznych

2. Ocena Kliniczna

- ocena kliniczna jako część oceny zgodności
- dokumentacja oceny klinicznej w kontekście nadzoru rynku wyrobów medycznych

3. Badania Kliniczne

- norma ISO 14155 jako zbiór zasad określających reguły prowadzenia oraz kształt dokumentacji badania klinicznego wyrobu medycznego
- proces uzyskiwanie zgody na prowadzenia badania klinicznego na terenie Polski
- inne procedury administracyjne odnoszące się do badań klinicznych (zmiany w badaniu, zgłaszanie ciężkich zdarzeń niepożądanych, zakończenie badania)

Prelegent: Marcin Gładysz – niezależny ekspert

17.15 Zakończenie pierwszego dnia konferencji

AGENDA 19 WRZEŚNIA

9.00 - 9.30

Kawa powitalna
i rejestracja uczestników

9.30 - 10.30

Wykład

10.30 - 11.45

Wykład

11.45 - 12.00

Przerwa kawowa

12.00 - 13.00

Wykład

13.00 - 13.45

Lunch

13.45 - 15.00

Wykład

15.00 - 15.15

Przerwa kawowa

15.15 - 16.45

Wykład

16.45

Wręczenie certyfikatów

9.00 - 9.30

Kawa powitalna oraz rejestracja uczestników

9.30 - 10.30

Sprzedż wyrobów medycznych i stawki VAT. Rzut okiem na historię i perspektywy zmian.

Prelegent: Radosław Maćkowski – prawnik, twórca i współwłaściciel marki MVP TAX (mvptax.pl).

10.30 - 11.45

Publiczne finansowanie wyrobów medycznych – szanse i zagrożenia biznesowe

- Uwagi wprowadzające – filary finansowania publicznego wyrobów
- Filar I – wyroby finansowane w ramach świadczeń szpitalnych i ambulatoryjnych
 - modyfikacja świadczenia koszykowego w praktyce
 - taryfikacja a ceny w przetargach
 - dopłata pacjenta – kiedy i czy jest/będzie możliwa?
- Filar II – wyroby refundowane
 - aktualny stan grup limitowych wyrobów medycznych refundowanych
 - charakterystyka postępowania refundacyjnego
 - pułapki refundacyjne
 - tworzenie nowych grup limitowych – teoria a praktyka
- Filar III – wyroby do indywidualnego zaopatrzenia na zlecenie
 - charakterystyka grupy
 - problemy praktyczne na przykładzie wyrobów chłonnych
 - model dystrybucji detalicznej
 - rozważane zmiany systemowe

Prelegent: adw. Oskar Luty – Partner, założyciel Kancelarii Fairfield.

11.45 - 12.00

Przerwa kawowa

12.00 - 13.00

Marketing i reklama wyrobów medycznych

- Kluczowe ograniczenia prawne – aktualnie i wg nowych rozporządzeń UE ws. WM i WM IVD
- Komunikacja marketingowa dot. produktów refundowanych
- Prowadzenie aktywności promocyjnych a przetargi
- Pierwsze efekty stosowania regulacji branżowych (MedTech Europe)

Prelegent: adw. Marcin Tomasiak – kancelaria prawna Tomasiak Jaworski Sp. p.

13.00 - 13.45

LUNCH

KONFERENCJA

WYROBY MEDYCZNE 2018

13.45 - 15.00

Nowe rozporządzenie UE dot. wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz nowego wydania normy ISO 13485:2016

Prelegent: Monika Mroczkiewicz – Z-ca Dyrektora Zakładu ds. Certyfikacji Wyrobów Medycznych – Polskie Centrum Badan i Certyfikacji S.A.

Nowe rozporządzenie UE dot. wyrobów medycznych

Prelegent: Adam Sobantka – Dyrektor Zakładu ds. Certyfikacji Wyrobów Medycznych – Polskie Centrum Badan i Certyfikacji S.A.

15.00 - 15.15

Przerwa kawowa

15.15 - 16.45

1. NADZÓR Prezesa URPL nad wyrobami medycznymi:

- decyzje Prezesa URPL – różne formy nadzoru nad wyrobami medycznymi,
- zastosowanie przepisów kodeksu postępowania administracyjnego do postępowań nadzorczych,
- odwołanie od niekorzystnej decyzji – praktyczne wskazówki,
- skarga do wojewódzkiego sądu administracyjnego,
- bezczyność organu,

2. KONTROLE prowadzone przez Prezesa Urzędu na podstawie NOWEJ ustawy z dnia 6 marca 2018 r.

- Prawo przedsiębiorców:
- zastosowanie ustawy,
 - podstawy kontroli oraz jej przebieg,
 - sprzeciw kontrolowanego,
 - książka kontroli,
 - w jakim czasie kontrola powinna zostać zakończona,

3) NADZÓR rynku nad wyrobami medycznymi na tle :

- ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG,
- ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz uchylenia dyrektywy 98/79/WE i decyzji Komisji 2010/227/UE.

Prelegent: r.pr Piotr Waniewski – kancelaria prawna Waniewscy Legal

16.30

Wręczenie certyfikatów i zakończenie konferencji



Piotr Waniewski

Radca prawny wpisany na listę radców prawnych prowadzoną przez Okręgową Izbę Radców Prawnych w Warszawie. Zajmuje się problematyką z zakresu life science. Wieloletni pracownik Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Brał udział przy tworzeniu wielu projektów aktów prawnych z zakresu szeroko pojętego prawa farmaceutycznego. W kręgu jego zainteresowania znajduje się prawodawstwo europejskie i orzecznictwo Europejskiego Trybunału Sprawiedliwości, związane z problematyką life science. Od wielu lat prowadzi szkolenia z zakresu life sciences. Posiada wiedzę na temat praktycznej strony stosowania wspomnianej problematyki oraz dzięki swojemu praktycznemu doświadczeniu potrafi wskazać wymagania oraz oczekiwania jakie Minister Zdrowia, Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Główny Inspektor Farmaceutyczny, czy Główny Inspektor Sanitarny stawia przed wnioskodawcami.



Adam Twarowski

- 1994 – 2006 – pracował w administracji rządowej, jako radca prawny, m. in. w Ministerstwie Finansów, Ministerstwie Zdrowia oraz Narodowym Funduszu Zdrowia (Dyrektor Biura Rady oraz Dyrektor Biura Prawnego).
- 2007 – 2012 – wspólnik w Kancelarii Prawnej Twarowski i Wspólnicy Sp. k., specjalizującej się w sprawach z zakresu zamówień publicznych, finansów publicznych oraz prawa medycznego i ochrony zdrowia
- 2012 – 2014 – Dyrektor Mazowieckiego Oddziału Wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia
- 2014 – 2016 – Dyrektor Departamentu Zamówień Publicznych Centrali Zakładu Ubezpieczeń Społecznych
- Obecnie – prowadzi własną kancelarię prawną oraz of counsel w TaylorWessing e/n/w/c E. Stobiecka Kancelaria prawna sp. k., wykładowca z zakresu prawa medycznego i ochrony zdrowia na studiach MBA na Uczelni Łazarskiego, Wiceprzewodniczący Komisji bioetycznej przy Centrum Onkologii Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie.

Członek Polskiego Towarzystwa Legislacji, Polskiej Koalicji Medycyny Personalizowanej oraz dyrektor zarządzający w Fundacji Instytut Ochrony Zdrowia.



Marcin Tomasiak

Marcin Tomasiak jest adwokatem specjalizującym się w kompleksowym doradztwie dla przedsiębiorców z branż regulowanych (farmaceutycznej, medycznej, żywieniowej, odpadowej) oraz w doradztwie w sprawach spornych i postępowaniach karnych.

Przed założeniem kancelarii TJSP przez kilka lat kierował zespołem Life Sciences (uznawanym w tym czasie przez krajowe i międzynarodowe rankingi – za jeden z najlepszych zespołów w tym sektorze na polskim rynku) w warszawskim biurze renomowanej międzynarodowej kancelarii prawnej.

Jest rekomendowany jako specjalista w dziedzinie Life Sciences w międzynarodowych rankingach prawniczych Chambers Europe 2013, PLC Which Lawyer? 2013, Who is Who Legal. Jest również laureatem Client Choice Awards w kategorii Life Sciences & Healthcare w 2013 r. w Polsce.

Marcin Tomasiak jest członkiem Okręgowej Rady Adwokackiej w Warszawie, absolwentem WPiA UW, Centrum Prawa Angielskiego i Europejskiego, organizowanego we współpracy z Cambridge University na Uniwersytecie Warszawskim, oraz Centrum Prawa Amerykańskiego, organizowanego we współpracy z University of Florida na Uniwersytecie Warszawskim. Był stypendystą na Erasmus Universiteit w Rotterdamie.



Radosław Maćkowski

Radosław Maćkowski jest prawnikiem, twórcą i współwłaścicielem marki MVP TAX (mvpntax.pl). Pracuje dla dużych, średnich i małych firm m.in. z następujących branż: farmaceutycznej, wyrobów medycznych, usług medycznych, kosmetycznej, reklamowej i marketingowej oraz branży spożywczej (w tym alkohole, suplementy diety), firm zajmujących się handlem produktami FMCG i elektroniką. Posiada kilkunastoletnie doświadczenie w zakresie doradztwa podatkowego, pracował dla firm doradczych z tzw. „Wielkiej Czwórki” oraz dla kancelarii prawnej działającej pod marką jednej z ww. firm. Zajmuje się doradztwem podatkowym obsługując klientów krajowych i zagranicznych w zakresie podatku od towarów i usług (VAT), podatków dochodowych (CIT i PIT), podatku akcyzowego i innych. Reprezentował klientów w postępowaniach przed krajowymi sądami administracyjnymi (WSA i NSA), organami administracji skarbowej i celnej oraz organami statystycznymi.

Jest absolwentem Wydziału Prawa i Administracji Uniwersytetu Warszawskiego (UW) a także absolwentem angiłojęzycznych studiów w Centrum Prawa Amerykańskiego organizowanych przez Wydział Prawa Uniwersytetu Floryda oraz Wydział Prawa i Administracji UW (2004). W latach 2002-2003 był uczestnikiem kursu stypendialnego na Uniwersytecie w Lund (Szwecja). Autor i współautor licznych krajowych artykułów o tematyce podatkowej (publikowanych w: Rzeczpospolitej, Dzienniku Gazecie Prawnej, Monitorze Podatkowym, Przeglądzie Podatkowym i in.) oraz książki pt. „Odpowiedzialność kadry zarządzającej spółek kapitałowych” (C.H. Beck, 2014).



Adw. Oskar Luty Partner – Założyciel Kancelarii Fairfield

Związany z branżą medyczną i farmaceutyczną od ponad 15 lat. Specjalizuje się w doradztwie prawnym dla firm farmaceutycznych, medycznych, aptek, lekarzy, farmaceutów oraz organizacji naukowych i branżowych. Posiada duże doświadczenie negocjacyjne i procesowe, a także w zakresie formułowania strategii marketingowych, dystrybucyjnych oraz regulacyjnych.

Doświadczony i ceniony dydaktyk oraz szkoleniowiec, w ciągu ostatnich lat przeprowadził ponad 250 szkoleń oraz kursów specjalistycznych dotyczących tematyki branżowej – dla firm, lekarzy oraz farmaceutów. Współpracownik wielu czołowych uczelni (Akademia Leona Koźmińskiego, Warszawski Uniwersytet Medyczny, Uniwersytet Ekonomiczny w Poznaniu).

Jego doświadczenie obejmuje kompleksowe doradztwo dla branży Life Sciences, w tym związane z ochroną danych osobowych, reklamą, compliance, dystrybucją, badaniami, zamówieniami publicznymi, odpowiedzialnością produktową, a także sprawami związanymi z działalnością organów ścigania, kontroli i wymiaru sprawiedliwości. Autor wielu publikacji naukowych i specjalistycznych. Zna języki: niemiecki, francuski, rosyjski, łaćniński oraz angielski, którym posługuje się biegle.

Ukończył z wyróżnieniem Wydział Prawa i Administracji UW. Absolwent Centrum Prawa Amerykańskiego, Podyplomowego Studium Prawa Europejskiego oraz kursu stypendialnego Erasmus Universiteit Rotterdam. Adwokat zrzeszony w warszawskiej Okręgowej Izbie Adwokackiej.



Monika Mroczkiewicz

Absolwentka Politechniki Warszawskiej, Wydział Chemiczny, Międzywydziałowe Centrum Biotechnologii, Zakład Mikrobiologii. Z-ca Dyrektora Zakładu ds. Certyfikacji Wyrobów Medycznych przy PCBC S.A., doświadczenie w prowadzeniu procesu oceny zgodności wyrobów medycznych oraz wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro, w tym tych najwyższego ryzyka (Wykaz A).



Adam Sobantka

Dyrektor Zakładu ds. Certyfikacji Wyrobów Medycznych w Polskim Centrum Badań i Certyfikacji S.A. Absolwent Akademii im. Jana Długosza w Częstochowie. Ukończył kierunek Fizyka medyczna oraz Fizyka: Komputery w medycynie na wydziale Matematyczno-Przyrodniczym w 2010 roku. Audytor, ekspert i trener w obszarze oceny zgodności wyrobów medycznych. Wcześniej pracownik i ekspert Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji – Wydziału Wyrobów Medycznych Ministerstwa Zdrowia oraz Departamentu Nadzoru i Badań Klinicznych Wyrobów Medycznych w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Ekspert Komisji Europejskiej w zakresie certyfikacji i nadzoru rynku wyrobów medycznych. Członek licznych ciał doradczych Komisji Europejskiej i Rady Europejskiej.



Marcin Gładysz

Absolwent Uniwersytetu Śląskiego w Katowicach i Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego. Z wykształcenia biotechnolog, stopień doktora nauk biologicznych uzyskał w 2014 r. Obecnie zatrudniony w Urzędzie Rejestracji Leków, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w Departamencie Nadzoru i Badań Klinicznych Wyrobów Medycznych. Wcześniej związany zawodowo z branżą doradztwa w obszarze pozyskiwania dotacji na projekty B+R dla przedsiębiorstw oraz jednostek naukowych.

Beata Koziżemska

Wykształcenie:
mgr farmacji (Wydział Farmaceutyczny Akademii Medycznej w Warszawie - 1983 r.)

Inna działalność zawodowa:
Członek Podkomisji ds. Farmakopealnych Wyrobów Medycznych Komisji Farmakopei oraz Przedstawiciel Polski w Medical Devices Expert Group - Vigilance przy Komisji Europejskiej

Przebieg pracy zawodowej:
1983 - 2006 Instytut Leków (od 01.10.2002 Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego) oraz Kierownik Zakładu Wyrobów Medycznych i Stomatologicznych



Zgłoszenia przesłane
do dnia 03.09.2018 r.

2900 PLN + VAT

Zgłoszenia przesłane
od dnia 04.09.2018 r.

3100 PLN + VAT

0 udziale w warsztacie decyduje
kolejność zgłoszeń.

Cena konferencji obejmuje:

- koszt uczestnictwa
- materiały szkoleniowe
- przerwy kawowe
- lunch

W celu uzyskania szczegółowych
informacji prosimy o kontakt
z **Działem Sprzedaży:**

tel.: 22 400 30 17

fax: 22 121 80 78

UMOWA - ZGŁOSZENIE

Koszt uczestnictwa: płatne w PLN + należny podatek VAT (23%)

**Aby wziąć udział w konferencji, wystarczy wypełnić czytelnie i wysłać umowę-zgłoszenie na nr faxu: 22 121 80 78
lub mailem na adres info@cdcszkolenia.pl**

1. Zgłaszamy udział osoby/osób w konferencji nt. **WYROBY MEDYCZNE 2018 – aktualne wymagania prawne związane z nadzorem nad rynkiem wyrobów medycznych; certyfikacją, zgłoszeniami i powiadomieniami, finansowaniem**, która odbędzie się w dniach w Warszawie.

2. Z naszej Firmy w konferencji udział weźmie/wezmą: (prosimy wypełniać czytelnie imię, nazwisko oraz stanowisko)

..... stanowisko

..... stanowisko

..... stanowisko

..... stanowisko

3. Osobą z którą, należy się kontaktować w sprawie konferencji jest: **(prosimy wypełniać czytelnie)**

tel..... fax..... e-mail..... stanowisko

Warunkiem uczestnictwa w konferencji jest przesłanie do organizatora umowy – zgłoszenia i dokonanie wpłaty na podstawie faktury proforma lub umowy – zgłoszenia na co najmniej 1 dni przed rozpoczęciem konferencji niezależnie od daty otrzymania faktury VAT. Wpłaty należy dokonać na konto:

CONFERENCE DEVELOPMENT CENTER Sp. z o.o 70 1020 1097 0000 7402 0286 0229 PKO BP

4. Oświadczamy, że jesteśmy płatnikiem VAT NIP nr:..... i upoważniamy CONFERENCE DEVELOPMENT CENTER do wystawienia faktury VAT bez naszego podpisu.

5. Razem do zapłacenia: PLN/EUR (słownie

6. Podając na formularzu adres e-mail wyrażamy zgodę na otrzymywanie informacji od CONFERENCE DEVELOPMENT CENTER na temat planowanych warsztatów oraz konferencji emailem lub telefonicznie. Osoba podpisująca formularz umowy-zgłoszenia w imieniu Zgłaszającego oświadcza, że posiada stosowne uprawnienia do działania w imieniu i na rzecz Zgłaszającego w szczególności zawarcia umowy-zgłoszenia z CONFERENCE DEVELOPMENT CENTER.

7. W przypadku rezygnacji z udziału w terminie nie późniejszym niż 14 dni przed datą rozpoczęcia wydarzenia obciążymy Państwa opłatą administracyjną w wysokości 400 zł + 23%VAT.

W przypadku rezygnacji po tym terminie, zgłaszający zobowiązany jest do zapłaty pełnych kosztów uczestnictwa wynikających z zawartej umowy – punkt 5. Nieodwołanie zgłoszenia i nie wzięcie udziału w konferencji spowoduje obciążenie pełnymi kosztami uczestnictwa.

8. W miejsce osoby zgłoszonej do udziału w konferencji może wziąć udział inna osoba wskazana przez Zgłaszającego.

9. Gdyby konferencja nie odbyła się z przyczyn niezależnych od organizatora, organizator zaproponuje udział w szkoleniu w innym terminie lub w ciągu 10 dni roboczych zwróci pełną kwotę wpłaconą przez zgłaszającego.

10. CONFERENCE DEVELOPMENT CENTER zastrzega sobie prawo do odwołania i zmiany miejsca przeprowadzenia konferencji z przyczyn niezależnych oraz dokonywania ewentualnych zmian w programie konferencji. W przypadku odwołania konferencji zwracamy uczestnikom koszty uczestnictwa.

Miejscowość / Data

Podpis

Pieczątko