

Registr. číslo	PŘÁVNÍ ODBOR
	08 97 / 18

Dodatek č. 4 ke Smlouvě o poskytnutí účelové podpory na řešení projektu č. 15-27579A panelu č. 09

Strany

1. **Česká republika - Ministerstvo zdravotnictví**
se sídlem Palackého nám. 375/ 4, 128 01 Praha 2
IČO: 00024341
Zastoupená: **Mgr. et Mgr. Adamem Vojtěchem, MHA, ministrem zdravotnictví**
(dále jen „Poskytovatel“)
- a
2. **Institut klinické a experimentální medicíny**
se sídlem Vídeňská 1958/9, 14021 Praha 4
IČO: 00023001
Zastoupený(á): *MUDr. Alešem Hermanem, Ph.D. - veditelem*
Zapsaný(á):
č. účtu: vedený u
(dále jen „Příjemce“)

Agentura pro zdravotnický výzkum ČR
Ruská 85, 100 05 Praha 10
DORUČENO / ODESLÁNO
AZU1021647/001/EXO
12 -10- 2018

Počet listů/příloh:
Vyř.:
T:
EKO

uzavřely tento dodatek č. 4 ke Smlouvě o poskytnutí účelové podpory na řešení projektu č. 15-27579A panelu č. 09 (dále jen „Dodatek“)

I.

1. Mezi shora uvedenými stranami byla dne 30. 4. 2015 uzavřena Smlouva o poskytnutí účelové podpory na řešení projektu č. 15-27579A panelu č. 09, reg. č. Poskytovatele 15-27579A (dále jen „Smlouva“), jejímž předmětem bylo řešení projektu:
Název projektu: **Monoklonální gamapatie u pacientů po transplantaci solidních orgánů. Vztah mezi potransplantační imunosupresí a lymfoproliferativními onemocněními.**
Registrační číslo projektu: **15-27579A** (dále jen „Projekt“).
Odpovědný řešitel projektu: (dále jen „Řešitel“)
2. Pojmy použité v textu tohoto Dodatku mají stejný význam, jako obdobné pojmy použité a definované v rámci Smlouvy nebo na které Smlouva odkazuje.

II.

1. Smluvní strany tímto mění níže uvedená ustanovení Smlouvy následovně:
2. Do čl. XIII. Smlouvy se doplňuje nový odstavec č. 5, který zní:
*„Poskytovatel stanovuje základní kategorie hodnocení výsledku řešení projektu formou závěrečné zprávy následovně:
V = vynikající výsledky projektu (s mezinárodním významem apod.), které znamenají, že byly splněny cíle projektu a jeho předpokládané výsledky uvedené ve smlouvě resp. rozhodnutí o poskytnutí podpory;
U = uspěl podle zadání, tj. byly splněny cíle projektu a jeho předpokládané výsledky uvedené ve smlouvě resp. rozhodnutí o poskytnutí podpory;
O = nesplněno zadání, smlouva však byla dodržena;
S = nesplněno zadání, bylo přistoupeno k sankčním ustanovením smlouvy.“*
3. Do čl. XVI. Smlouvy se doplňuje nový odstavec č. 7, který zní:
„V případě závěrečného hodnocení ukončeného projektu v kategorii „S“ dle článku VIII. odst. 5 je Poskytovatel oprávněn požadovat po Příjemci vrácení dotace podle míry nesplnění zadání, a to až do výše 100 % čerpané účelové podpory za celou dobu řešení projektu. Výše sankce bude posuzována individuálně na návrh odborných orgánů Agentury pro zdravotnický výzkum ČR. V případě udělení této sankce je Příjemce povinen na písemnou výzvu Poskytovatele vrátit poskytnutou účelovou podporu (nebo její část) zpět do státního rozpočtu, a to nejpozději do 30 dnů ode dne doručení výzvy.“
4. Čl. XVII odst. 3 Smlouvy se mění následovně:
„Pro využití výsledků platí, že
a. *je-li příjemcem výzkumná organizace nebo provozovatel výzkumné infrastruktury a má-li výlučná práva k výsledku plně financovanému z veřejných prostředků, je využití výsledků možné zejména výukou, veřejným šířením výsledků výzkumu na nevýlučném a nediskriminačním základě nebo transferem znalostí*

MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
 a. l. 81
 4. 4
 1. 2

- b. je-li příjemcem účelové podpory projektu podnik spolu s výzkumnou organizací nebo provozovatelem výzkumné infrastruktury, pak výsledky 1) této spolupráce, které nelze chránit podle zákonů upravujících ochranu výsledků autorské, vynálezecké nebo obdobné tvůrčí činnosti, mohou být volně šířeny a práva k výsledkům vycházejícím z činnosti výzkumné organizace nebo výzkumné infrastruktury plně náleží těmto příjemcům, nebo 2) jakákoliv práva k výsledkům projektu, jakož i související přístupová práva, náleží všem spolupracujícím subjektům v míře odpovídající rozsahu jejich účasti na řešení projektu, nebo 3) výzkumná organizace nebo provozovatel výzkumné infrastruktury obdrží od spolupracujícího podniku náhradu odpovídající tržním cenám za práva k výsledkům projektu, která vznikla v důsledku jejich činnosti a jsou postoupena spolupracujícímu podniku, nebo k nim tento podnik získal přístupová práva."

5. Ustanovení čl. XVII. odst. 4 Smlouvy se ruší a místo něj se doplňuje tento text:

„Příjemce je povinen Poskytovateli předložit nejpozději k závěrečné zprávě o řešení projektu plán zavedení dosažených výsledků do praxe (tzv. implementační plán). Náležitosti implementačního plánu zveřejní Poskyvatel na svých internetových stránkách spolu s pokyny k závěrečné zprávě o řešení projektu.“

6. Do čl. XVII Smlouvy se doplňuje nový odstavec č. 5, který zní:

„Příjemce je povinen umožnit za rovných podmínek všem zájemcům o výsledky projektu přístup k nim, a to formou jejich publikace v odborném tisku a přednáškovou činností v termínu do šesti měsíců po ukončení řešení projektu. V případě nedodržení této podmínky může být projektu uděleno závěrečné hodnocení v kategorii „S“ dle tohoto článku odst. 2 se všemi důsledky z toho vyplývajícími.“

IV. III

- Jakékoli změny či doplňky tohoto Dodatku mohou být provedeny pouze písemně prostřednictvím vzestupně číslovaných dodatků podepsaných oběma smluvními stranami. Jiná forma změny tohoto Dodatku je vyloučena.
- Neplatnost jakéhokoliv ustanovení tohoto Dodatku se nedotýká jeho platnosti jako celku nebo platnosti kterékoliv jiné jeho části.
- Příjemce prohlašuje, že je srozuměn se skutečností, že Poskyvatel je osobou povinnou ve smyslu zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů, a je tak povinen o tomto Dodatku a právním vztahu jím založeném zpřístupňovat všechny informace, které zákon ze zpřístupňování nevylučuje, výslovně dále bere na vědomí, že tento Dodatek bude Poskyvatelem uveřejněn v registru smluv podle zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (dále jen „zákon o registru smluv“), ve znění pozdějších předpisů.
- Tento Dodatek nabývá platnosti dnem jeho podpisu oběma smluvními stranami.
- Tento Dodatek nabývá účinnosti dnem uveřejnění v registru smluv dle zákona o registru smluv.
- Tento Dodatek je sepsán ve dvou vyhotoveních v českém jazyce s platností originálu, z nichž poskyvatel a příjemce obdrží po jednom vyhotovení.
- Smluvní strany závazně prohlašují, že si tento Dodatek přečetly, s jeho obsahem se seznámily a s tímto zcela a bezvýhradně souhlasí.

Za Poskyvatele:

- 9 - 11 - 2010
V Praze dne

prof. MUDr. Roman Prymula, CSc., Ph.D.

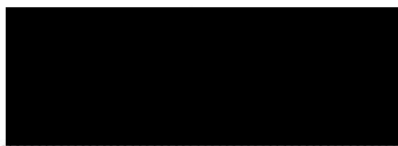


ministr

Česká republika – Ministerstvo zdravotnictví

Za Příjemce¹:

V Praze dne 30. 10. 2018



MUDr. Aleš Herman, Ph.D.

INSTITUT
KLINICKÉ A EXPERIMENTÁLNÍ MEDICÍNY
ředitel
140 21 Praha 4-Křt. Všeňská 1958/9

¹ U příjemce - právnické osoby nebo organizační složky státu nebo územně samosprávného celku uveďte rovněž jméno, příjmení a funkci jednatelů (jednatelů osob).