

SMLOUVA O PROVEDENÍ KLINICKÉHO HODNOCENÍ

Tato smlouva o provedení klinického hodnocení („**Smlouva**“) se uzavírá mezi

Janssen - Cilag International N. V.

se sídlem na adrese: Turnhoutseweg 30, 2340 Beerse, Belgie
registrační číslo: BE0473587751

zastoupenou na základě plné moci společností

Janssen-Cilag s.r.o.

se sídlem Karla Engliša 3201/6, 150 00 Praha 5, Česká republika

IČ: 27146928

DIČ: CZ27146928

zapsanou v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, spisová značka C 99837

bankovní spojení: Citibank Europe plc, organizační složka

číslo účtu: [REDACTED]

(„**Zadavatel**“)

a

Všeobecná fakultní nemocnice v Praze

se sídlem na adrese: U Nemocnice 499/2, Praha 2, PSČ 128 08

zastoupená: Mgr. Danou Juráskovou, Ph.D., MBA, ředitelkou

IČ: 00064165

DIČ: CZ00064165

Název účtu	Všeobecná fakultní nemocnice v Praze
Číslo účtu	[REDACTED]
IBAN číslo	[REDACTED]
Název banky	Komerční banka a.s.,
Adresa banky	Náměstí Míru, Italská 2
Město, PSČ, Země	Praha 2, 120 02, Česká republika
Swift Code	KOMBCZPP
Specifický symbol	5212116201

(„**Poskytovatel**“)

a

[REDACTED]
dat. nar. [REDACTED]

bytem na adrese: [REDACTED]

(„**Zkoušející**“)

(Zadavatel, Poskytovatel a Zkoušející společně jako „**Smluvní strany**“, jednotlivě jako „**Smluvní strana**“)

Klinické hodnocení : („ Klinické hodnocení “)	Otevřená, dlouhodobá extenze klinického hodnocení fáze 3b s přípravkem PCI-32765 (Ibrutinib)
Zadavatel	Janssen - Cilag International N. V., zastoupená na základě plné moci společností Janssen-Cilag s.r.o.
Hodnocený přípravek : („ Hodnocený přípravek “)	ibrutinib (PCI-32765)
Protokol : („ Protokol “)	PCI-32765CAN3001
Číslo EUdraCT:	2012-004225-24
Místo provádění Klinického hodnocení : („ Místo hodnocení “)	I. interní klinika – klinika hematologie, Všeobecná fakultní nemocnice v Praze

Vzhledem k tomu, že Zadavatel požádal Poskytovatele a Zkoušejícího o provedení Klinického hodnocení Hodnoceného přípravku podle Protokolu (včetně jeho následných dodatků) a v souladu s touto Smlouvou a jejích dodatků;

vzhledem k tomu, že Poskytovatel disponuje odpovídajícím vybavením a je oprávněn Klinické hodnocení provést a Poskytovatel i Zkoušející souhlasí s provedením Klinického hodnocení podle Protokolu a podmínek a ujednání uvedených v této Smlouvě; a dále

nyní tedy, s ohledem na výchozí předpoklady, vzájemné přísliby a závazky vyjádřené v této Smlouvě se Smluvní strany dohodly na následujícím textu Smlouvy:

1. Provedení Klinického hodnocení

- 1.1 Smluvní strany souhlasí, že Protokol, včetně jeho následných dodatků, je pro Smluvní strany závazný a tvoří nedílnou součást této Smlouvy. Dle dohody Smluvních stran je Protokol k dispozici u Zkoušejícího.
- 1.2 Poskytovatel a Zkoušející se zavazují vynaložit své nejlepší úsilí a odborné znalosti k tomu, aby Klinické hodnocení provedli v souladu s Protokolem, veškerými příslušnými právními a regulačními požadavky, stanovenými lhůtami a podmínkami této Smlouvy. Poskytovatel a Zkoušející nejsou oprávněni Klinické hodnocení zahájit bez souhlasu etické komise, oznámení a dalších zákonem vyžadovaných schválení.
- 1.3 Pokud se stane, že Zkoušející nebude nadále spolupracovat s Poskytovatelem, oznámí Poskytovatel tuto skutečnost v co nejkratší lhůtě Zadavateli, nejpozději však do tří (3) dnů. Zadavatel má právo schválit nebo odmítnout každého nového zkoušejícího navrženého Poskytovatelem. Nový zkoušející bude povinen přistoupit k podmínkám a ujednáním této Smlouvy. Pokud Zadavatel nového zkoušejícího neschválí, bude Zadavatel oprávněn tuto Smlouvu ukončit v souladu s odstavcem 2.2 této Smlouvy a Poskytovatel bude povinen poskytnout Zadavateli veškerou potřebnou součinnost. V případě, že Zkoušející má být u Poskytovatele dočasně nepřítomen po dobu delší než 10 dnů, ale nepřesahující 14 dnů, určí Poskytovatel zástupce Zkoušejícího, který bude Zkoušejícího při dohledu nad Klinickým hodnocením dočasně zastupovat. Poskytovatel tuto skutečnost zadokumentuje a Zadavateli předem oznámí. Pokud Zkoušející bude (nebo má být) nepřítomen po dobu delší než 14 dnů, bude Zadavatel oprávněn tuto Smlouvu ukončit, nedohodne-li se Poskytovatel se Zadavatelem do 14 dnů na osobě náhradního zkoušejícího.
- 1.4 Poskytovatel a Zkoušející jsou oprávněni jmenovat další osoby a hodnotící personál dle svého uvážení jako spoluzkoušející a/nebo hodnotící personál, jejichž úkolem bude asistovat při

provádění Klinického hodnocení. Všichni spoluzkoušející a hodnotící personál musí mít odpovídající kvalifikaci, budou jmenováni ve vhodnou dobu a budou zapsáni v aktuálním seznamu. Zkoušející bude odpovídat za vedení tohoto týmu spoluzkoušejících a hodnotícího personálu, jehož členové budou ve všech ohledech zavázáni řídit se stejnými podmínkami a ujednáními jako Zkoušející podle této Smlouvy. Poskytovatel a Zkoušející odpovídají za služby poskytované jejich personálem a zavazují se zejména, že budou prováděny kompetentními osobami. V případě, že Poskytovatel a/nebo Zkoušející bude při provádění Klinického hodnocení podle této Smlouvy využívat služeb jiných osob, odpovídá Poskytovatel a Zkoušející za to, že všechny tyto osoby budou mít odpovídající oprávnění a pověření a budou plnit podmínky této Smlouvy. Poskytovatel a Zkoušející ponесou odpovědnost za jakékoli porušení Smlouvy uvedenými osobami.

- 1.5 Poskytovatel a Zkoušející jsou povinni zajistit, aby se určení pracovníci zúčastnili všech školení prováděných Zadavatelem nebo jím určenou třetí stranou na téma řádného plnění Protokolu, bezpečnostních a ohlašovacích požadavků a veškerých dalších příslušných pokynů týkajících se Klinického hodnocení a plnění Protokolu.
- 1.6 **Použití randomizačních kódů v případě zaslepení Klinického hodnocení:** Při provádění zaslepené studie se Zkoušející zavazuje zachovávat zaslepení Hodnoceného přípravku. Zkoušející bere na vědomí, že randomizační kódy budou zpřístupněny po ukončení Klinického hodnocení a finalizaci databáze Zadavatelem. U multicentrických hodnocení se Klinické hodnocení považuje za ukončené poté, co jsou k dispozici data ze všech center. V lékařsky naléhavých případech, kdy musí Zkoušející porušit kód u konkrétního subjektu hodnocení, se Zkoušející zavazuje o této skutečnosti okamžitě informovat Zadavatele.
- 1.7 Za účelem provádění Klinického hodnocení poskytne Zadavatel Hodnocený přípravek a veškeré dokumenty týkající se Klinického hodnocení. Poskytovatel ani Zkoušející není oprávněn Hodnocený přípravek ani dokumenty týkající se Klinického hodnocení využívat jakkoli jinak než pro účely provádění Klinického hodnocení v souladu s Protokolem a touto Smlouvou.
- 1.8 Při nakládání s Hodnoceným přípravkem a provádění Klinického hodnocení se Smluvní strany zavazují postupovat v souladu s aplikovatelnými právními předpisy, prováděcími předpisy, správnou výrobní, distribuční, lékárenskou a klinickou praxí a pokyny SÚKL.
- 1.9 Zadavatel zajistí doručení Hodnoceného přípravku a placebo do lékárny Poskytovatele, kde je pověřený farmaceut převezme, zkontroluje (jako jiné zásilky - tzn. není-li poškozena, v případě zvláštních požadavků na transport, byly-li tyto požadavky dodrženy, příjem zásilky potvrdí) následně si na žádanku Zkoušející Hodnocené přípravky vyzvedne a je za ně plně zodpovědný. Zadavatel je povinen předem oznámit, kdy bude zásilka do lékárny Poskytovatele dodána, a to dohodnutým způsobem. Likvidaci Hodnocených přípravků Zadavatel zajistí na vlastní náklady. Zadavatel je povinen předem oznámit, kdy bude zásilka do lékárny Poskytovatele dodána emailem na: [REDACTED]. Zadavatel zajistí dodávku Hodnocených přípravků na adresu Všeobecná fakultní nemocnice v Praze, Nemocniční lékárna, oddělení HVLP, Ke Karlovu 2, 128 08 Praha .
- 1.10 **Dodatečný výzkum:** Poskytovatel ani Zkoušející nesmí bez předchozího písemného souhlasu Zadavatele provádět žádný výzkum a povolit třetím stranám provádět žádný výzkum, který není vyžadován Protokolem, na (i) subjektech hodnocení v průběhu Klinického hodnocení (včetně jakékoli dodatečné výzkumné techniky, procedury, dotazníku nebo pozorování) nebo (ii) biologických vzorcích odebraných subjektům hodnocení během Klinického hodnocení nebo (iii) datech odvozených z Klinického hodnocení. Výzkum popsáný v předchozí větě je dále označován jako „**Dodatečný výzkum**“. V případech, kdy Zadavatel udělí souhlas s Dodatečným výzkumem, bude Dodatečný výzkum buď považován za dodatek k původnímu Protokolu, nebo se bude řídit další písemnou smlouvou mezi Zadavatelem, Poskytovatelem a Zkoušejícím. Poskytovatel a Zkoušející jsou povinni Dodatečný výzkum provádět v souladu se všemi příslušnými předpisy, včetně požadavků na zajištění souhlasu příslušné etické komise a informovaného souhlasu subjektu hodnocení. Aniž by tím byl omezen jakýkoli opravný prostředek vyplývající Zadavateli z právních předpisů, provede-li Poskytovatel nebo Zkoušející Dodatečný výzkum v rozporu s

ujednániemi tohoto odstavce a výsledkem takového dodatečného výzkumu bude vynález, udělují tímto Poskytovatel a Zkoušející (dle situace) Zadavateli neodvolatelnou, celosvětovou, bezúplatnou, výhradní licenci (s právem udělit dílčí licence) k vytvoření, užití, prodeji a dovozu takového vynálezu, který je výsledkem Dodatečného výzkumu. Ustanovení tohoto článku zůstává v platnosti i po skončení této Smlouvy.

2. Doba trvání a ukončení Smlouvy

- 2.1 Smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem podpisu poslední Smluvní stranou a zůstane v platnosti a účinnosti do dokončení Klinického hodnocení dle přiměřených požadavků Zadavatele. Smluvní strany odhadují, že Klinické hodnocení skončí (i) 12. prosinec 2021 nebo (ii) šest (6) měsíců od konečného uzavření databáze, nedojde-li k jeho dřívějšímu ukončení dle ustanovení této Smlouvy. Doba trvání Smlouvy lze prodloužit písemnou dohodou Smluvních stran.

Plánuje se zařazení ■ subjektů klinického hodnocení, do Klinického hodnocení však nelze zařadit více než ■ subjektů. Pokud by měl být překročen maximální počet subjektů Klinického hodnocení, je třeba získat předchozí souhlas Zadavatele a Smluvní strany uzavřou dodatek k této Smlouvě.

- 2.2 Tato Smlouva může být kteroukoli ze Smluvních stran kdykoli ukončena písemnou výpovědí s výpovědní dobou 15 dnů, která začne běžet doručením výpovědi poslední Smluvní straně. Tato Smlouva může být ukončena zejména (nikoli výlučně) z těchto důvodů:
- (i) porušení Smlouvy, včetně neplnění Protokolu; porušení platných zákonů a předpisů,
 - (ii) možné bezpečnostní riziko, na jehož základě je rozumné Klinické hodnocení ukončit nebo
 - (iii) v Místě hodnocení nebyly po dobu tří (3) měsíců od zahájení Klinického hodnocení zařazeny žádné subjekty hodnocení.

Bez ohledu na shora uvedené je Zadavatel oprávněn dle svého výhradního uvážení Klinické hodnocení kdykoli s okamžitou účinností ukončit, je-li okamžité ukončení nezbytné s ohledem na bezpečnost pacientů nebo po obdržení údajů naznačujících nedostatečnou účinnost Hodnoceného přípravku. Po doručení takové výpovědi Smlouvy se Poskytovatel a Zkoušející zavazují bez zbytečného odkladu ukončit provádění Klinického hodnocení, a to v rozsahu, který je ze zdravotního hlediska přípustný pro každého účastníka Klinického hodnocení („**Subjekt hodnocení**“).

V případě ukončení této Smlouvy jinak než v důsledku závažného porušení ze strany Poskytovatele nebo Zkoušejícího budou celkové částky splatné ze strany Zadavatele podle této Smlouvy spravedlivě vyčísleny poměrným způsobem na základě práce skutečně vykonané k datu ukončení Smlouvy s tím, že veškeré nevyčerpané prostředky zaplacené Zadavatelem Poskytovateli nebo Zkoušejícímu předem budou bez zbytečného odkladu vráceny Zadavateli.

- 2.3 Poskytovatel a Zkoušející jsou povinni Zadavateli nebo jím pověřenému subjektu bezodkladně předat veškeré údaje vytvořené na základě Klinického hodnocení i všechny shromážděné klinické vzorky a na základě pokynu Zadavatele Zadavateli vrátit veškerý nespotřebovaný Hodnocený přípravek, všechny dokumenty, materiály a zařízení poskytnuté Zadavatelem a veškeré důvěrné informace Zadavatele, které jsou vymezeny v odstavci 7.2 této Smlouvy, a to při ukončení Klinického hodnocení nebo této Smlouvy, podle toho, co nastane dříve. Toto ujednání se nevztahuje na dokumenty, které je Zkoušející povinen uchovávat a archivovat v Místě hodnocení podle požadavků Protokolu a příslušných zákonů a předpisů. Originály veškerých takových dokumentů, záznamů a materiálů, včetně zdravotnické dokumentace Subjektů hodnocení, budou Poskytovatelem archivovány po dobu 15 let od ukončení Klinického hodnocení u Poskytovatele a po uplynutí této lhůty budou skartovány v souladu s příslušnými právními předpisy, nedohodnou-li se Smluvní strany jinak. V případě, že Zadavatel má zájem na další archivaci dokumentace, je povinen svůj požadavek uplatnit písemně u Poskytovatele nejméně dva měsíce před uplynutím sjednané doby archivace a Poskytovatel další archivaci na náklady Zadavatele zajistí, popř. mu dokumentaci vydá.

- 2.4 Při předčasném ukončení Smlouvy, je-li Klinické hodnocení multicentrickým hodnocením a bude-li to možné, odkáže Zkoušející na žádost Zadavatele Subjekty hodnocení na jiná místa hodnocení určená Zadavatelem.

3. Etická komise– informovaný souhlas – oprávnění

- 3.1 V souladu s předpisy platnými v místě provádění Klinického hodnocení zajistí Zadavatel před zahájením Klinického hodnocení od příslušné etické komise souhlas s Protokolem a jeho dodatky, formulářem informovaného souhlasu, jakož i dalších písemných informací poskytovaných Subjektům hodnocení, postupy pro nábor Subjektů hodnocení (např. inzerce, finanční kompenzace pro Subjekty hodnocení, pokud je to relevantní) a jakýmkoliv dalšími příslušnými dokumenty souvisejícími s Klinickým hodnocením. Klinické hodnocení bude prováděno na základě povolení vydaného Státním ústavem pro kontrolu léčiv, schválení multicentrickou etickou komisí FN Brno a schválení místní etickou komisí.

Protokol a jeho případné dodatky, formulář informovaného souhlasu a jakékoliv reklamní sdělení nebudou měněny bez předchozího písemného souhlasu Zadavatele nebo jím určené osoby a etické komise.

- 3.2 Před zařazením Subjektů hodnocení do Klinického hodnocení je Zkoušející povinen Subjekty hodnocení řádně poučit a předat jim k podpisu formulář informovaného souhlasu ve znění schváleném Státním ústavem pro kontrolu léčiv a etickou komisí. V informovaném souhlasu bude uvedeno právo Zadavatele a jím určených osob a příslušných státních úřadů kontrolovat údaje Klinického hodnocení, včetně původních záznamů o Subjektu hodnocení, v rozsahu všech monitorovacích a kontrolních činností, které jsou nezbytné k zajištění kvality a dodržení Protokolu a veškerých zákonných a regulačních požadavků.
- 3.3. Zadavatel bude odpovídat za splnění všech dalších formalit týkajících se oprávnění k provádění Klinického hodnocení (například podání žádosti o povolení Klinického hodnocení) a souvisejících s výrobou, dodáním nebo dovozem Hodnoceného přípravku a v případě potřeby za získání písemného oprávnění od příslušných zdravotnických orgánů, a to před zahájením Klinického hodnocení.

4. Ohlašování údajů a nežádoucích příhod

- 4.1 Zkoušející a Poskytovatel se zavazují Zadavatele pravidelně a včas informovat o všech výsledcích Klinického hodnocení a jiných údajích vyžadovaných Protokolem („**Údaje**“), a to prostřednictvím řádně vyplněných záznamů Subjektů hodnocení (CRF) (v písemné nebo elektronické podobě).
- 4.2 **Elektronický sběr dat („EDC“):** Zkoušející bude údaje z Klinického hodnocení předávat pomocí elektronického systému poskytnutého Zadavatelem. Poskytovatel a Zkoušející jsou povinni zabránit neoprávněnému přístupu k údajům tím, že budou zajišťovat fyzické zabezpečení počítačů a zajistí, aby hodnotící personál svá hesla uchovával v tajnosti. Zkoušející je dále povinen plnit pokyny Zadavatele týkající se zadávání Údajů do systému. To zahrnuje i povinnost zajistit, aby hodnotící pracovníci používající systém rozuměli tomu, že jejich elektronické podpisy jsou z právního pohledu rovnocenné vlastnoručnímu podpisu a že osvědčují přesnost a úplnost zadaných Údajů.

Zkoušející souhlasí s tím, že bude shromažďovat veškeré Údaje ve zdrojových dokumentech (v elektronické nebo listinné formě) před jejich zadáním do elektronického záznamu Subjektu hodnocení (eCRF), který bude vyplněn do pěti (5) pracovních dnů od návštěvy Subjektu hodnocení nebo od okamžiku, kdy se výsledky testů staly dostupné, ledaže je v Protokolu stanoveno jinak. Zkoušející dále souhlasí s tím, že bude na obdržené dotazy reagovat do pěti (5) pracovních dnů od přijetí Údajů, ledaže je v Protokolu stanoveno jinak.

V případě, že Zkoušející nezadá Údaje do eCRF nebo nezodpoví na dotazy ve lhůtách stanovených výše, je Zadavatel oprávněn na základě vlastního uvážení ihned přijmout nápravná opatření. Tato opatření mohou zahrnovat, ale neomezuji se pouze na, dočasné pozastavení screeningu / nábory, dodatečné monitorovací návštěvy, zvážení auditu Místa hodnocení a možné ukončení účasti v Klinickém hodnocení.

- 4.3 Zkoušející se dále zavazuje Zadavateli oznamovat bez zbytečného odkladu, nejpozději však do 24 hodin, jakékoli závažné nežádoucí příhody a jiné důležité lékařské události, které mohou ovlivnit Subjekt hodnocení, dle požadavků Protokolu. Zkoušející se dále zavazuje, že takové oznámení doplní podrobnými písemnými zprávami v souladu s příslušnými právními a regulačními požadavky.
- 4.4 Předávání včasných, přesných a úplných dat a odpovědí na dotazy je nezbytnou podmínkou k tomu, aby byla provedena platba v souladu s harmonogramem plateb v příloze B této Smlouvy.

5. Monitorování Klinického hodnocení - audit - inspekce

5.1 Monitorování – audit

Během trvání této Smlouvy a po jejím skončení se Poskytovatel a Zkoušející zavazují umožnit zástupcům Zadavatele nebo kompetentních zdravotnických orgánů (včetně FDA) provádět po přiměřenou dobu v běžné pracovní době kontroly

- (i) prostor, v nichž se Klinické hodnocení provádí,
- (ii) nezpracovaných dat z Klinického hodnocení, včetně záznamů Subjektů hodnocení, je-li to povoleno v rámci podmínek informovaného souhlasu a příslušných zákonů, a dále
- (iii) veškerých dalších relevantních informací nezbytných k potvrzení toho, zda se Klinické hodnocení provádí v souladu s Protokolem a příslušnými právními a regulačními požadavky, včetně zákonů a předpisů na ochranu osobních údajů a bezpečnostních předpisů.

- 5.2 Zkoušející nebo jím oprávněná osoba bude uchovávat a tisknout, podepisovat a datovat veškeré původní zdroje Údajů (tj. zdravotnickou dokumentaci) v souladu s platnými právními předpisy.

5.3 Inspekce

Poskytovatel a Zkoušející ihned uvědomí Zadavatele, pokud příslušný zdravotnický orgán naplánuje nebo neplánovaně zahájí inspekci a bez zbytečného odkladu po vystavení předají Zadavateli kopii veškeré korespondence se zdravotnickým orgánem, jež z takové inspekce vyplyne.

- 5.4 Poskytovatel a Zkoušející se zavazují přijmout veškerá přiměřená opatření vyžadovaná Zadavatelem k odstranění závad zjištěných během auditu nebo inspekce. Kromě toho bude Zadavatel nebo jím pověřené subjekty oprávněn provádět kontrolu a schvalovat veškerou korespondenci adresovanou příslušnému zdravotnickému orgánu před tím, než budou v souvislosti s danou inspekcí se zdravotnickým orgánem komunikovat Poskytovatel a Zkoušející.

- 5.5 Článek 5 zůstává v platnosti i po skončení této Smlouvy.

6. Dodržování příslušných předpisů

- 6.1 Smluvní strany se zavazují, že budou provádět Klinické hodnocení a pořizovat záznamy a shromažďovat Údaje během doby platnosti této Smlouvy i po jejím skončení v souladu s veškerými platnými zákonnými a regulačními požadavky, protikorupčními předpisy a také obecně uznávanými úmluvami, jako je Helsinská deklarace, a směrnicemi ICH-GCP.

- 6.2 Žádná ze Smluvních stran nebude provádět nic, co je zakázáno národními či jinými právními předpisy zaměřenými proti korupci (dále jen společně „**Protikorupční předpisy**“), které se mohou vztahovat na jednu či obě Smluvní strany. Aniž by bylo dotčeno předchozí ustanovení, žádná ze Smluvních stran neprovede platby ani nenabídne nebo nepřevede cokoli, co by mělo nějakou hodnotu, ve prospěch představitele či zaměstnance veřejné správy, představitele politické strany, kandidáta na politickou funkci či jakékoliv třetí strany v souvislosti s předmětem této Smlouvy takovým způsobem, který by porušoval Protikorupční předpisy.
- 6.3 Smluvní strany souhlasí s tím, že sběr, zpracovávání a sdělení osobních údajů a lékařských informací souvisejících se Subjektem hodnocení se řídí platnými právními předpisy o ochraně osobních údajů. Smluvní strany se zavazují, že při sběru a zpracovávání osobních údajů přijmou odpovídající bezpečnostní opatření na ochranu těchto údajů s cílem zachovat důvěrnost zdravotních a lékařských informací o Subjektu hodnocení, budou Subjekty hodnocení řádně informovat o sběru a zpracování jejich osobních údajů a poskytnout jim přiměřený přístup k jejich osobním údajům a zabrání v přístupu neoprávněným osobám.
- 6.4 Zkoušející tímto Zadavateli uděluje souhlas se zpracováním svých osobních údajů v rozsahu datum nar., IČ, bydliště/sídlo, adresa pracoviště/ambulance, kontaktní adresa, telefon, email, vzdělání, praxe a dalších osobních údajů dodaných Zkoušejícím v souvislosti s touto Smlouvou a zpracovávaných Zadavatelem. Tento souhlas je udělován Zkoušejícím dobrovolně za účelem evidence údajů o spolupráci mezi Zadavatelem a Zkoušejícím a o průběhu a provádění Klinického hodnocení.
- 6.5 Osobní údaje Zkoušejícího mohou být předány do zahraničí i mimo Evropskou unii dalším sesterským společnostem skupiny Johnson & Johnson, které se zabývají klinickým výzkumem, a to pro účely monitorování léčiv, realizace, dokumentace a kontroly klinických hodnocení a kontaktování Zkoušejícího v případě dalších budoucích studií nebo šetření, do kterých může být zapojen. Smluvní strany rovněž souhlasí s tím, že Zadavatel může použít osobní údaje poskytnuté Zkoušejícím anebo Poskytovatelem pro řízení interních studií a zajištění, že jejich kontaktní údaje budou uvedeny správně a v úplnosti v jiných systémech užívaných Zadavatelem nebo jeho spřízněnými osobami v souladu s tímto článkem.
- 6.6 V souvislosti s výše uvedeným mohou být osobní údaje odesílány mimo Evropský hospodářský prostor do zemí (např. do USA), které podle Evropské unie (EU) v současné době neposkytují dostatečnou úroveň ochrany soukromí na základě příslušných právních předpisů na ochranu soukromí. Bez ohledu na výše uvedené Zadavatel a společnosti ze skupiny Johnson & Johnson a jejich příslušní zástupci uplatní odpovídající opatření na ochranu soukromí, aby chránily tyto osobní údaje dle požadavků ve státech Evropského hospodářského prostoru. Osobní údaje je možné také sdělit na požádání jednotlivých regulačních orgánů nebo podle platného práva, například v souvislosti s vykazováním nežádoucích příhod.
- 6.7 V případě, že bude zjištěno, že kterákoliv část této Smlouvy je v rozporu s právními předpisy, Smluvní strany se zavazují v dobré víře vyjednávat o změně takových ustanovení. Pokud se Smluvní strany této Smlouvy nemohou dohodnout na nových či upravených podmínkách, které by zaručily shodu této Smlouvy s platnými právními předpisy, může kterákoliv Smluvní strana tuto Smlouvu ukončit na základě písemné výpovědi s výpovědní lhůtou šedesát dní (60) ode dne doručení výpovědi.

7. Vlastnictví dat - důvěrnost - registrace - zveřejnění

7.1 Vlastnictví dat

Všechny záznamy Subjektu hodnocení a další Údaje, zejména psané, tištěné, grafické, audiovizuální materiály a informace obsažené v počítačových databázích nebo na datových nosičích vytvořené Poskytovatelem anebo Zkoušejícím nebo jinými pracovníky podílejícími se na Klinickém hodnocení v průběhu provádění Klinického hodnocení jsou vlastnictvím Zadavatele. Za předpokladu, že výše uvedená data vytvořená Poskytovatelem nebo Zkoušejícím naplní definiční

znaky databáze dle § 88 a násl. zákona č. 121/2000 Sb., o právu autorském, o právech souvisejících s právem autorským a o změně některých zákonů, v platném znění („**Autorský zákon**“), Poskytovatel anebo Zkoušející se zavazují, že udělí Zadavateli právo k výkonu a vytěžování nebo na zužitkování celého obsahu databáze nebo její kvalitativně nebo kvantitativně podstatné části dle § 90 odst. 1 Autorského zákona. Zadavatel může Údaje využívat, jak uzná za vhodné, avšak pouze v souladu s předpisy na ochranu osobních údajů a dalšími aplikovatelnými právními předpisy a podmínkami této Smlouvy. Jakékoliv dílo, které může být chráněno autorským právem, jež je vytvořené v souvislosti s realizací Klinického hodnocení a je součástí Údajů (kromě publikací vydaných Zkoušejícím dle čl. 7.4), bude považováno za „dílo na zakázku“ („*work made for hire*“) v maximální míře povolené zákonem a v souladu s tím bude Zadavateli nebo jím určeným osobám poskytnuta licence k užití díla. Poskytovatel ani Zkoušející nesmí Údaje a informace využívat pro komerční účely, včetně podání patentové přihlášky nebo podání Údajů na podporu podané nebo budoucí patentové přihlášky ve svůj vlastní prospěch nebo ve prospěch jakéhokoliv podnikatelského subjektu, včetně využití Údajů na podporu výzkumu pro takový subjekt nebo ve spolupráci s ním. Ustanovení tohoto článku platí i po skončení této Smlouvy.

7.2 Obchodní tajemství/Závazek mlčenlivosti

Veškeré informace, zejména informace o Hodnoceném přípravku, Protokolu, brožůře investigátora, designu studie nebo činnosti Zadavatele, např. patentové přihlášky, složení látek, výrobní procesy, základní vědecké údaje, preklinické údaje a informace o složení poskytnuté Poskytovateli nebo Zkoušejícímu nebo jiným pracovníkům podílejícím se na Klinickém hodnocení, které nebyly dosud publikovány v souvislosti s Klinickým hodnocením („**Důvěrné informace**“), jsou považovány za důvěrné stejně jako Údaje, počet Subjektů hodnocení, detailní finanční rozpočet Klinického hodnocení, výše kompenzace poskytované Subjektům hodnocení, pojistná smlouva a pojistný certifikát a jsou ve výhradním vlastnictví Zadavatele. Zadavatel považuje Důvěrné informace, Údaje, počet Subjektů hodnocení, detailní finanční rozpočet Klinického hodnocení, výši kompenzace poskytované Subjektům hodnocení, pojistnou smlouvu a pojistný certifikát za své obchodní tajemství (společně jako „**Obchodní tajemství**“) ve smyslu § 504 zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku, v platném znění („**Občanský zákoník**“). Během doby platnosti této Smlouvy i po jejím skončení bude Poskytovatel a Zkoušející vyvíjet maximální úsilí o zachování důvěrnosti níže uvedených informací a používat je pouze pro účely zamýšlené touto Smlouvou:

- (i) Obchodní tajemství Zadavatele, a
- (ii) informace, ve vztahu k nimž by rozumná osoba dospěla k závěru, že se jedná o důvěrné informace, jsou majetkem Zadavatele a jsou sděleny Zadavatelem nebo jeho jménem Poskytovateli anebo Zkoušejícímu.

Výše uvedené povinnosti neplatí pro informace, které jsou předmětem čl. 7.2(ii) a:

- a) které byly publikovány bez pochybení na straně Poskytovatele nebo Zkoušejícího,
- b) s jejichž použitím či zveřejněním Zadavatel písemně souhlasí, nebo
- c) které jsou publikovány podle článku 7.4 Smlouvy.

Poskytovatel se zavazuje nezpřístupnit informace, které představují Obchodní tajemství Zadavatele, žadateli dle zákona č. 106/1999 Sb. o svobodném přístupu k informacím, v platném znění.

Ustanovení tohoto článku platí i po skončení Smlouvy.

7.3. Registr smluv

Zadavatel bere na vědomí, že Poskytovatel je povinen zabezpečit uveřejnění Smlouvy v rozsahu modifikovaném s ohledem na Obchodní tajemství a další údaje, které mají být ze zveřejnění vyloučeny (zejm. osobní), prostřednictvím registru smluv jako informačního systému veřejné správy dle § 5 odst. 1 zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv („**Zákon o registru smluv**“).

Smluvní strany se dohodly, že Poskytovatel uveřejní verzi této Smlouvy, kterou mu za tímto účelem připraví a poskytne Zadavatel nejpozději v den podpisu této Smlouvy, a to v strojově čitelném formátu v elektronické podobě zasláním na emailovou adresu okh@vfn.cz. Poskytovatel je povinen Smlouvu uveřejnit nejpozději do 20 dnů od uzavření Smlouvy.

7.4 Registrace

Před zahájením náboru Subjektů hodnocení má Zadavatel právo provést veřejnou registraci souhrnu Protokolu a kontaktních informací o Místu hodnocení, a to jak pro Hodnocené přípravky, tak pro registrované léčivé přípravky, které splňují alespoň jedno z následujících kritérií: (i) registrace Zadavatelem je vyžadována v souladu s platnými právními předpisy; (ii) registraci vyžaduje ICMJE pro studie, které mají být publikovány v mezinárodní odborně recenzované literatuře (<http://www.icmje.org>); nebo (iii) jedná se o hodnocení výzkumných nebo na trhu nabízených léčivých přípravků, která jsou odpovídajícím způsobem navrženy a dostatečně kontrolovány, bez ohledu na to, zda je registrace požadována podle bodu (i) nebo (ii) tohoto článku výše. V souladu s legislativou České republiky bude popis Klinického hodnocení zveřejněn na internetové stránce SÚKL www.sukl.cz a dále bude také k dispozici na webových stránkách <https://www.clinicaltrialsregister.eu/index.html> a www.ClinicalTrials.gov, jak vyžaduje legislativa EU a USA. Pro účely registrace lze také použít ekvivalentní webové stránky nebo oficiální webovou stránku Zadavatele.

Každá osoba, která si vyhledá Klinické hodnocení v seznamu klinických studií na adrese www.clinicaltrials.gov, může vyplnit online dotazník způsobilosti k účasti na Klinickém hodnocení, který je k dispozici díky finanční podpoře Zadavatele. Zkoušející obdrží zprávu s vyplněným screeningovým dotazníkem subjektů, kteří jsou označeni jako potenciálně způsobilí k účasti na studii v geografické oblasti Poskytovatele. Zkoušející se zavazuje, že na základě této zprávy zorganizuje kontrolu subjektu a její výsledky i další postup zdokumentuje ve zdrojových záznamech.

7.5 Publikace

V souvislosti s jakýmkoliv Údaji či jinými informacemi vyplývajícími ze služeb poskytovaných podle této Smlouvy Poskytovatelem nebo Zkoušejícím nebo jinými pracovníky zapojenými do Klinického hodnocení nebo jejich jménem bude mít Zadavatel přednostní právo bez souhlasu Poskytovatele nebo Zkoušejícího publikovat anebo veřejně prezentovat Údaje o Klinickém hodnocení, ať už ústně na kongresech nebo prostřednictvím různých publikací. Pokud k publikaci Klinického hodnocení v odborně recenzované literatuře nedojde do dvanácti (12) měsíců od dokončení Klinického hodnocení, může Zadavatel v odpovídajících případech zveřejnit výsledky Klinického hodnocení na webové stránce určené pro výsledky klinických hodnocení ve formě synopse zprávy o klinickém hodnocení ve formátu ICH-E-3. Poskytovatel a Zkoušející mají právo publikovat výsledky Klinického hodnocení a všechny související informace, které je potřeba zahrnout do jakékoli publikace výsledků Klinického hodnocení nebo které jsou důležité pro ostatní výzkumníky k ověření takových výsledků. Poskytovatel a Zkoušející připojí prohlášení, že k vytvoření Údajů došlo částečně za podpory Zadavatele.

Pokud je Klinické hodnocení součástí multicentrického klinického hodnocení, Poskytovatel a Zkoušející tohoto Klinického hodnocení nepublikují Údaje zjištěné v jednotlivých místech provádění Klinického hodnocení, dokud nebudou publikovány výsledky z dokončeného Klinického hodnocení jako celek ve společné publikaci výsledků takového Klinického hodnocení. Není-li takovéto multicentrické klinické hodnocení přijato během osmnácti (18) měsíců po jeho dokončení – po odstoupení z Klinického hodnocení nebo po jeho ukončení ve všech místech provádění Klinického hodnocení nebo Zadavatel potvrdí, že nebude vydána žádná multicentrická publikace, může Poskytovatel anebo Zkoušející publikovat výsledky ze svého Klinického hodnocení samostatně v souladu s tímto článkem Smlouvy.

Rozhodne-li se Poskytovatel a Zkoušející publikovat informace z Klinického hodnocení, jsou povinni poskytnout Zadavateli kopii rukopisu ke kontrole nejméně šedesát (60) dnů před přijetím

textu k publikování či prezentaci. Zadavatel, Poskytovatel a Zkoušející zajistí urychlenou kontrolu abstraktů, posterových prezentací nebo jiných materiálů. Bez ohledu na výše uvedené nebude žádný text, který zahrnuje Důvěrné informace, předložen ke zveřejnění bez předchozího písemného souhlasu Zadavatele (který však nebude bezdůvodně odmítán). V případě písemné žádosti Poskytovatel a Zkoušející pozdrží takové publikování o více než šedesát (60) dnů, aby umožnili podání a zpracování patentové přihlášky.

- 7.6 Poskytovatel a Zkoušející odpovídají za dodržování podmínek tohoto článku ze strany všech spoluzkoušejících a ostatních pracovníků podílejících se na Klinickém hodnocení.

8. Patenty

Smluvní strany uznávají a berou na vědomí, že vynálezy a technologie Zadavatele, Poskytovatele a Zkoušejícího existující ke dni uzavření této Smlouvy jsou jejich samostatným vlastnictvím a nejsou dotčeny touto Smlouvou. Původce, jehož vynález byl vytvořen nebo uveden do praxe v důsledku činnosti prováděné podle této Smlouvy („Vynález“), nebo jeho právní nástupce se zavazuje, že bez zbytečného odkladu po vzniku Vynálezu využije svého práva na patent. Majitel patentu se zavazuje, že bez zbytečného odkladu po udělení patentu k Vynálezu převede tento patent na Zadavatele nebo na jím určenou osobu. Poskytovatel a Zkoušející bezodkladně vyrozumí Zadavatele o jakémkoliv Vynálezu. Poskytovatel zajistí, aby povinnost uvedenou ve větě druhé a třetí tohoto odstavce splnil Zkoušející a další pracovníci podílející se na Klinickém hodnocení. Zadavatel je oprávněn, nikoliv však povinen, zahájit a vést jakékoliv patentové řízení a vymáhat patent týkající se Vynálezu. Poskytovatel a Zkoušející vyhotoví a zajistí, že jejich zaměstnanci a všichni Zkoušející v Klinickém hodnocení a další pracovníci podílející se na Klinickém hodnocení vyhotoví veškeré dokumenty potřebné k převodu všech práv a titulů k takovému Vynálezu a podílu na něm na Zadavatele nebo jím určenou osobu a budou odpovědní za výkon všech těchto činností a úhradu veškerých plateb a náhrady za veškeré takové Vynálezy učiněné jejich zaměstnanci anebo odborníky, jak stanoví platné právní předpisy, aby Zadavateli umožnili výkon práv souvisejících s patentem, včetně užívání všech takových Vynálezů.

Poskytovatel zaručuje, že Zkoušející a všechny další osoby poskytující služby podle této Smlouvy jsou zaměstnanci nebo zástupci Poskytovatele a jsou povinni postoupit Poskytovateli právo na patent ke všem Vynálezům a objevům učiněným během pracovního poměru nebo zastoupení na základě písemné dohody nebo podmínek pracovního poměru.

Ustanovení tohoto článku platí i po skončení této Smlouvy.

9. Odměna

- 9.1 Rozpočet a odměna, která bude uhrazena za Klinické hodnocení, jsou uvedeny v příloze B. Odměna bude splatná a bude hrazena v souladu s harmonogramem uvedeným v příloze B. Předpokládaná hodnota Smlouvy činí **237 320,- Kč** (slovy: dvěšestřicet sedm tisíc třístadvacet korun českých)
- 9.2 Veškeré platby budou provedeny na základě faktur řádně vystavených Poskytovatelem v souladu s kalkulací vytvořenou Zadavatelem. Částky v příloze B jsou uvedeny bez DPH. DPH bude přičtena v souladu s právními předpisy účinnými v den vystavení faktury Poskytovatelem. Platby budou hrazeny za každé kalendářní pololetí. Nesplněním povinnosti vytvořit kalkulaci pro účely fakturace nebude dotčen nárok Poskytovatele na platbu podle této Smlouvy a přílohy B, který vzniká dokončením příslušné návštěvy (činnosti). Bude-li Zadavatel v prodlení s vytvořením kalkulace déle než třicet (30) dnů po uplynutí příslušného kalendářního pololetí, má Poskytovatel právo fakturu vystavit na základě dostupných informací. Doba splatnosti faktury je 30 dnů ode dne vystavení Poskytovatelem.

- 9.3 Smluvní strany berou na vědomí a souhlasí s tím, že odměna a podpora, kterou Zadavatel poskytuje Poskytovateli a Zkoušejícímu podle této Smlouvy, představuje objektivní tržní hodnotu služeb výzkumu poskytovaných Poskytovatelem a Zkoušejícím, byla sjednána v rámci transakce mezi nezávislými stranami a nebyla určena způsobem, který by zohledňoval objem nebo hodnotu jakýchkoli zprostředkovaných kontaktů nebo jiných obchodních vztahů mezi Zadavatelem a Poskytovatelem nebo Zkoušejícím vzniklých jinak než na základě této Smlouvy. Nic z toho, co je uvedeno v této Smlouvě, se nebude žádným způsobem vykládat jako závazek nebo pobídka pro Poskytovatele nebo Zkoušejícího k tomu, aby jakékoli osobě nebo subjektu doporučoval nákup výrobků Zadavatele nebo subjektu přidruženého k Zadavateli.
- 9.4 Poskytovatel ani Zkoušející nebudou požadovat od žádné třetí strany úhradu Hodnoceného přípravku ani jiných položek či služeb dodaných Zadavatelem v souvislosti s Klinickým hodnocením, ani služeb poskytnutých Subjektům hodnocení v souvislosti s Klinickým hodnocením, za které je provedena platba v rámci Klinického hodnocení.
- 9.5 Při předčasném ukončení této Smlouvy nebo Klinického hodnocení bude Poskytovateli uhrazena poměrná část odměny dle rozpisu v příloze B této Smlouvy, a to podle činností dokončených v souladu s Protokolem.
- 9.6 Náklady na cestovné Subjektů hodnocení ponese Zadavatel v souladu s tímto odstavcem a Přílohou C – Rozpis výše plateb dle vzdálenosti. Zadavatel poskytne Zkoušejícímu stravenky, který jejich převzetí potvrdí podpisem Předávacího protokolu, který je připojen jako část 1 Přílohy C. Stravenky budou poskytnuty Subjektům hodnocení jako náhrada cestovních nákladů podle vzdálenosti, jak je uvedeno v Příloze C. Stravenky předané Subjektům hodnocení Zkoušejícím budou evidovány ve formě uvedené v části 2 Přílohy C - Doklad o předání stravenek. Výše náhrady na cestovní náklady stanovená v Příloze C je v souladu s aplikovatelnými předpisy a byla schválena etickou komisí.
- 9.7 Se Zkoušejícím bude uzavřena separátní smlouva o provádění klinického hodnocení, ve které budou stanoveny jeho povinnosti a odměna jak pro Zkoušejícího, tak studijní tým.
- 9.8 Platba bude prováděna na základě fakturace Poskytovatelem. Fakturu vystaví Poskytovatel na základě kalkulace uskutečněných návštěv vytvořené Zadavatelem a odsouhlasených Zkoušejícím. Případné nedodání kalkulace uskutečněných návštěv nezbavuje Poskytovatele práva vystavit příslušnou fakturu dle platebních podmínek dohodnutých ve smlouvě. Fakturace bude probíhat pololetně. Podklady pro fakturaci včetně kalkulace uskutečněných návštěv budou zaslány do Oddělení klinického hodnocení a výzkumu, U nemocnice 499/2, Praha 2, 128 08 - kontaktní osoba ([REDACTED]@vfn.cz, tel: [REDACTED]). Doba splatnosti faktury je 30dnů ode dne vystavení Poskytovatelem. V případě nedodržení splatnosti faktury je Poskytovatel oprávněn účtovat úrok ve výši 0,05 % z fakturované částky za každý den prodlení.

10. Náhrada škody

- 10.1 Zadavatel je povinen Poskytovatele, jeho zmocněnce, činitele, smluvní zástupce a zaměstnance (včetně Zkoušejícího a spoluzkoušejících) chránit, odškodnit a krýt vůči veškerým ztrátám, nákladům, výdajům, závazkům, nárokům, žalobám a škodám vzniklým na základě poškození zdraví utrpěného Subjektem hodnocení v přímém důsledku užívání Hodnoceného přípravku v průběhu Klinického hodnocení nebo v důsledku procedury či postupu předepsaných nebo vyžadovaných Protokolem v průběhu Klinického hodnocení. Odpovědnost Zadavatele odškodnit Poskytovatele dle tohoto ustanovení nebude limitována částkou splatnou dle jakéhokoliv pojištění uzavřeného Zadavatelem, ale bude se vztahovat na celou částku skutečné škody Poskytovatele ve výši nároku Subjektu hodnocení nebo nároku jeho zákonného zástupce úspěšně uplatněného dle českého právního řádu. Zadavatel se dále zavazuje nahradit Poskytovateli náklady na léčbu Subjektu hodnocení v případě poškození zdraví Subjektu hodnocení v důsledku jeho účasti na Klinickém hodnocení.

- 10.2 Výše uvedený závazek Zadavatele, jak je popsán v odstavci 10.1, se nepoužije a Zadavatel nebude odpovídat za náhradu škody nebo nákladů, a naopak Poskytovatel se zavazuje Zadavatele chránit, odškodnit a krýt vůči žalobám nebo nárokům jakýmkoli způsobem vyplývajícím nebo vzniklým na základě úmyslného, nezodpovědného nebo nedbalého jednání či opomenutí nebo zanedbání odborné péče ze strany Poskytovatele nebo jeho zaměstnanců (včetně Zkoušejícího a spoluzkoušejících), případně vyplývajících nebo vzniklých na základě neplnění Protokolu, písemných doporučení a pokynů Zadavatele týkajících se Hodnoceného přípravku nebo požadavků příslušných zákonů a předpisů z jejich strany.
- 10.3 Závazek odškodňující strany podle těchto ujednání se uplatní pouze v případě, že druhá Smluvní strana bez zbytečného odkladu po obdržení oznámení o žalobě nebo nároku o této skutečnosti uvědomí odškodňující stranu, umožní jí a jejím právním zástupcům i personálu řešit a řídit procesní obranu vůči takovým nárokům či žalobám, včetně předběžného řízení, vlastního řízení či vypořádání, a že odškodňovaná strana při této procesní obraně v plném rozsahu spolupracuje a asistuje. Odškodňovaná strana se dále zavazuje, že bez předchozího písemného souhlasu odškodňující strany žádnou takovou žalobu či nárok nevypořádá ani nesjedná smír.

11. Pojištění

- 11.1 Poskytovatel je povinen sjednat a vést v plném rozsahu a účinnosti po dobu trvání Klinického hodnocení a po jeho skončení k pokrytí veškerých nároků vzniklých na základě Klinického hodnocení pojištění odpovědnosti za škody způsobené v souvislosti s poskytováním zdravotní péče v souladu s předpisy upravujícími poskytování zdravotních služeb, včetně:
- (i) odpovědnosti zdravotnického personálu a/nebo odpovědnosti za zanedbání odborné zdravotní péče, a dále
 - (ii) obecné odpovědnosti.
- 11.2 Zadavatel je povinen sjednat a vést v plném rozsahu a účinnosti po celou dobu trvání Klinického hodnocení (a po skončení Klinického hodnocení k pokrytí veškerých nároků vzniklých na základě Klinického hodnocení) pojištění vyžadované pro Klinická hodnocení nebo jinak vyžadovaná příslušnými právními předpisy, a to ve výši pojistného krytí odpovídající podnikatelské činnosti Zadavatele a v souladu s příslušnými právními a regulačními požadavky.
- 11.3 Smluvní strany se zavazují, že na základě žádosti druhé Smluvní strany poskytnou této Smluvní straně pojistný certifikát dokládající požadované pojistné krytí.

12. Zpřístupnění finančních informací - konflikty zájmů - zákaz činnosti

- 12.1 Poskytovatel a Zkoušející se zavazují poskytnout Zadavateli veškeré informace nezbytné ke splnění veškerých požadavků na zveřejnění uložených kompetentním zdravotnickým orgánem (včetně americké agentury FDA, pokud to připadá v úvahu), příslušným podnikatelským sdružením nebo obdobným orgánem, případně jinými aplikovatelnými vnitrostátními nebo místními předpisy, včetně informací, jejichž zveřejnění se vyžaduje v souvislosti s jakoukoli finanční vazbou mezi Zadavatelem, jeho přidruženými subjekty a smluvními zástupci skupiny společností Johnson & Johnson na jedné straně a Poskytovatelem/Zkoušejícím/kterýmkoli spoluzkoušejícím podílejícím se na Klinickém hodnocení/jakýmkoli jiným smluvním zástupcem nebo zaměstnancem Poskytovatele nebo Zkoušejícího na straně druhé. Požadavek na zveřejnění může vyžadovat zpřístupnění informací týkajících se rodinných příslušníků osob podílejících se na Klinickém hodnocení.
- 12.2 Poskytovatel a Zkoušející potvrzují, že mezi Smluvními stranami neexistuje žádný střet zájmů, který by bránil nebo negativně ovlivňoval plnění Poskytovatele a/nebo Zkoušejícího podle této Smlouvy, a potvrzují, že jejich plnění podle této Smlouvy neporušuje žádnou jinou Smlouvu se třetími stranami. Vznikne-li během trvání této Smlouvy jakýkoli střet zájmů, budou Poskytovatel a Zkoušející o této skutečnosti bez zbytečného odkladu informovat Zadavatele.

12.3 Zkoušející potvrzuje, že:

- (i) nemá kompetentním zdravotnickým orgánem (včetně americké agentury FDA, pokud to připadá v úvahu) vystaven zákaz činnosti a
- (ii) nebyl v souvislosti s prováděním klinických hodnocení pravomocně odsouzen za zanedbání odborné lékařské péče.

Poskytovatel a Zkoušející nebudou zaměstnávat, smluvně využívat ani najímat žádnou osobu k tomu, aby přímo či nepřímo poskytovala služby podle této Smlouvy, pokud taková osoba

- (i) má kompetentním zdravotnickým orgánem (včetně americké agentury FDA, pokud to připadá v úvahu) vystaven zákaz činnosti nebo
- (ii) byla v souvislosti s prováděním klinických hodnocení odsouzena za zanedbání odborné lékařské péče.

Na základě písemné žádosti Zadavatele poskytne Poskytovatel anebo Zkoušející do deseti (10) kalendářních dnů písemné potvrzení o splnění povinností uvedených v tomto článku. Toto písemné potvrzení bude považováno za trvalou záruku splnění výše uvedených povinností po celou dobu platnosti této Smlouvy. V případě změny stavu podle tohoto článku musí být Zadavatel o této skutečnosti bezodkladně vyrozuměn.

13. Nezávislý poskytovatel smluvního plnění

Poskytovatel a Zkoušející jednají v rámci této Smlouvy v postavení nezávislých poskytovatelů smluvního plnění a nikoli jako zaměstnanci nebo smluvní zástupci Zadavatele.

14. Publicita

Žádná ze Smluvních stran není oprávněna použít jméno druhé Smluvní strany pro propagační účely bez předchozího písemného souhlasu této Smluvní strany. Kromě případů, kdy to ukládá zákon, není žádná ze Smluvních stran oprávněna zveřejnit existenci nebo podstatu této Smlouvy.

15. Oznámení

Veškerá oznámení podle této Smlouvy se zasílají v písemné formě doporučenou listovní zásilkou, faxem nebo osobním doručením na adresy Smluvních stran uvedené v záhlaví Smlouvy.

16. Postoupení

Zadavatel bude oprávněn tuto Smlouvu postoupit a je povinen vyvinout přiměřené úsilí o tomto Poskytovatele předem informovat. Bez předchozího písemného souhlasu Zadavatele není Poskytovatel ani Zkoušející oprávněn svá práva nebo povinnosti z této Smlouvy postoupit na třetí stranu. S výhradou shora uvedeného bude tato Smlouva závazná pro příslušné Smluvní strany a jejich nástupce a postupníky a bude v jejich prospěch.

17. Různé

17.1 Tuto Smlouvu lze změnit pouze na základě písemného dodatku, který bude za takový označen, příslušně číslovaný, označený datem a podepsaný všemi Smluvními stranami.

17.2 Bude-li některé ujednání této Smlouvy v rozporu s ustanovením Protokolu, bude mít Protokol vyšší platnost v lékařských a vědeckých záležitostech a ve věcech týkajících se provedení Klinického hodnocení. V případě všech ostatních konfliktů má vyšší platnost tato Smlouva.

- 17.3 Bude-li některé z ujednání vymezených v přílohách v rozporu s kterýmkoli ujednáním v této Smlouvě, budou mít vyšší platnost podmínky uvedené v přílohách.
- 17.4 Bude-li některá část této Smlouvy shledána nevymahatelnou, ostatní její části zůstanou v platnosti a účinnosti.
- 17.5 Tato Smlouva představuje úplnou dohodu Smluvních stran ohledně jejího předmětu. Smlouva nahrazuje veškerá předchozí nebo současná ústní nebo písemná prohlášení či dohody. Nedílnou součástí této Smlouvy tvoří její přílohy.
- 17.6 Následující články a další ujednání, jež svou povahou zjevně vyžadují, aby zůstala v platnosti i po skončení této Smlouvy, zůstávají v platnosti i po skončení této Smlouvy: 1.10, 5, 6, 7, 8, 10, 11, 12, 14, 16 a 17.
- 17.7 Tato Smlouva je vyhotovena v čtyřech vyhotoveních, z nichž Zadavatel obdrží dvě vyhotovení a Poskytovatel a Zkoušející obdrží po jednom vyhotovení.

18. Rozhodné právo

Tato Smlouva se bude řídit a vykládat v souladu s právními předpisy České republiky. V případě jakýchkoli sporů mezi Smluvními stranami v souvislosti s ujednáními v této Smlouvě budou Smluvní strany povinny vyvinout maximální úsilí ke smírnému vyřešení takové záležitosti. Všechny spory, které Smluvní strany nebudou schopny vyřešit smírnou cestou, se Smluvní strany zavazují předložit příslušnému soudu v České republice.

Smluvní strany prohlašují, že tato Smlouva je výrazem jejich vážné a svobodné vůle, že si její znění přečetly a porozuměly mu, na důkaz čehož k ní osoby jednající za Smluvní strany připojují své podpisy.

V _____ dne _____

Za Janssen - Cilag International N. V.

Janssen-Cilag s.r.o.,
zastoupená MUDr. Jiřím Urbanem MBA, prokuristou, a
_____, na základě plné moci ze dne 11.8.2014

V _____ dne _____

Všeobecná fakultní nemocnice v Praze

Podpis _____
Mgr. Dana Jurásková, Ph.D., MBA,
ředitelka

V _____ dne _____

Podpis _____

Přílohy:

Příloha A - Protokol Klinického hodnocení (k dispozici u Zkoušejícího)

Příloha B - Finanční ujednání

Příloha C – Rozpis výše plateb dle vzdálenosti

Příloha D - Informace pro pacienta / Informovaný souhlas (k dispozici u Zkoušejícího)

Příloha E - Pojistný certifikát

Příloha F – Plná moc pro Janssen-Cilag s.r.o.; Plná moc pro [REDACTED]

Příloha G - Povolení SÚKL

Příloha H - Souhlas MEK

Příloha I - Souhlas LEK

Příloha C - Rozpis výše plateb dle vzdálenosti

Zkoušející na základě této Smlouvy zajistí úhradu nezbytných nákladů, jak je uvedeno níže, souvisejících s účastí Subjektů hodnocení v Klinickém hodnocení, spojených s dopravou Subjektu hodnocení z bydliště do Místa hodnocení a zpět.

Zadavatel poskytne Zkoušejícímu příslušné množství stravenek na základě jeho žádosti. Zkoušející potvrdí převzetí stravenek podpisem „Předávacího protokolu“, který je připojen jako část 1 Přílohy C.

Zkoušející se zavazuje zajistit při každé návštěvě Subjektu hodnocení uhrazení cestovních nákladů formou stravenek v souladu s tabulkou „Rozpis výše plateb dle vzdálenosti“. Subjekt hodnocení potvrdí převzetí stravenek podpisem na „Dokladu o předání stravenek“, který je připojen jako část 2 Přílohy C.

Doklad o předání stravenek bude během Klinického hodnocení uložen u Zkoušejícího a po skončení Klinického hodnocení bude uložen v archivu v Místě hodnocení. Na základě žádosti Zadavatele mu Zkoušející poskytne anonymizovanou kopii ke kontrole.

Stravenky, které Zkoušejícímu zbydou na konci Klinického hodnocení, budou vráceny Zadavateli.

Rozpis výše plateb dle vzdálenosti:

Vzdálenost z bydliště do Místa hodnocení (km)	Stravenka v hodnotě (Kč)
0 - 20	■
21 - 40	■
41 - 70	■
71 - 100	■
101 a více	■

Část 1 – Předávací protokol

Janssen - Cilag International N. V.

se sídlem na adrese: Turnhoutseweg 30, 2340 Beerse, Belgie
registrační číslo: BE0473587751

zastoupená na základě plné moci společností

Janssen-Cilag s.r.o.

se sídlem Karla Engliša 3201/6, 150 00 Praha 5, Česká republika

IČ: 27146928

DIČ: CZ27146928

zapsanou v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, spisová značka C 99837

předává pro účely klinického hodnocení PCI-32765CAN3001

[Vložte popis stravenky, např. GastroPASS poukázka vydaná Sodexo Pass Česká republika a.s.]
v hodnotě Kč každá (v celkové hodnotě Kč).

Potvrzují převzetí poukázek:

V dne

.....
Zkoušející

