|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Clinical Study Site Agreement  This Clinical Study Site Agreement (the “Agreement”), entered into as of the date of the last signature below (“Date of Final Signature”) and effective as set out in Section 23 below, is entered into by and between:  :  **Nemocnice Strakonice, a.s.**, located at Radomyšlská 336, 386 29, Strakonice, Czech Republic, Identification number: 260 95 181, registered in Commercial Companies registry by Regional Court in České Budějovice, inlet B 1465, represented by MUDr. Bc. Tomáš Fiala, MBA, Chairman of Board of Directors and Ing. Luboš Kvapil, Vice-Chairman of Board of Directors (“Institution”),  **Quintiles Czech Republic, s.r.o.** located atPraha 5, Jinonice, Radlická 714/113a, zip code 158 00, Identification number: 247 68 651, based upon a power attorney represented by ……………………………...(“CRO”),    for the purpose of conducting the clinical study (the “Study”) described in the protocol entitled **“*A Randomized, Double-Blind, Proof-of-Concept, Phase 2 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Once Daily Oral Vonoprazan 20 mg or Vonoprazan 40 mg Compared to Esomeprazole 40 mg for the Treatment of Subjects With Symptomatic Gastro Esophageal Reflux Disease Who have a Partial Response Following Treatment with a High Dose of Proton Pump Inhibitor***”, Protocol No. **Vonoprazan-2001** (the “Protocol”) of which **Takeda Development Centre Europe Ltd** (“Sponsor”) is sponsor. With respect to the rights and obligations of the Sponsor hereunder, CRO is acting by virtue of the Delegation Letter in Czech language annexed at Exhibit B.  For good and valuable consideration, receipt of which is hereby acknowledged, Institution and the CRO hereby agree as follows:   1. The Study. 2. XXXXXX (“Investigator”) shall be the principal investigator for the Study. 3. The Protocol is hereby incorporated herein by this reference and shall govern the conduct of the Study. CRO, at the direction of the Sponsor, shall have the right to amend and/or supplement the Protocol from time to time, in accordance with any/all legal regulations, on written notice to Investigator. 4. Institution shall conduct the Study at Institution’s location identified on the first page of this Agreement (“Site”). 5. The budget attached hereto as Exhibit A and incorporated herein by this reference (“Budget”) sets forth all of the payments that CRO shall pay Institution for the conduct of the Study. 6. Institution shall comply with, and cause Investigator to comply with, all of the terms and requirements of this Agreement and the Protocol. Neither Institution nor the Investigator shall make any changes to this Agreement or in any way deviate therefrom without the prior written consent of the CRO. 7. General Obligations of Investigator and Institution. 8. The Institution acknowledges and agrees, that Investigator shall be responsible for: 9. serving as the Principal Investigator for the Study as contemplated in Act No 378/2007 Coll., on pharmaceuticals and on amendments to some related acts, as amended (“Act on Pharmaceuticals”), Decree No 226/2008 Coll., on good clinical practice and detailed conditions of clinical trials on medicinal products, as amended (the “Decree”) and Act No 372/2011 Coll., on health services and the terms and conditions of the provision thereof (Health Services Act); 10. promptly submitting to CRO, a *curriculum* *vitae* for Investigator and any sub-investigator; 11. for the purposes of the U.S. regulatory requirements promptly signing and submitting to CRO, a Certificate of Financial Disclosure, which will be provided by the CRO, together with a similar signed Certificate for any sub-investigator, and promptly notifying CRO in writing if any relevant changes occur in the information included in such Certificate(s) during the Study or during the twelve (12) month period immediately following the completion of the Study at the Site; 12. pursuant to U.S. the regulatory requirements promptly signing and submitting to CRO, a Statement of the Investigator, which form will be provided by the CRO;   (v) shall ensure, that prior to commencing the Study, the favorable opinion of the respective Ethics Committee (“EC”) of the Protocol, the Informed Consent template, the Subject Authorization (as defined in Section 3(f)), if separate from the Informed Consent, any Study advertisements and any further documents related to the Study and requested by applicable laws and/or EC  (vi) personally conducting or supervising the Study at the Site;  (vii) fully cooperating with Sponsor and CRO in the conduct of the Study, including, without limitation, permitting Site visits, preparing and submitting Case Report Forms and all other reports required by the Protocol and applicable Laws on a timely basis given by the Protocol and applicable Laws and providing access to Study Records (as hereinafter defined);   1. compliance with the procedures stipulated by the Protocol and applicable laws on recording and reporting of all Study-related reports, including, without limitation, ensuring the accuracy, completeness, legibility and timeliness of the reported data. 2. Institution shall comply with and shall cause Investigator, any sub-investigator or other colleague of the Investigator to comply with: 3. all requirements of the Protocol and any amendments or supplements thereto which are communicated in writing as contemplated above; 4. the EC opinion; 5. all conditions specified in the Statement of Investigator; 6. all applicable Czech laws and regulations, including without limitation, the Act on Pharmaceuticals and the Decree; 7. Good Clinical Practice Guidelines; and 8. the ICH Harmonized Tripartite Guideline for Good Clinical Practice (“ICH Guidelines”). 9. Institution acknowledges, that Investigator: 10. has read and understands all information in the Investigator’s Brochure provided to Investigator by Sponsor or CRO, including the potential risks and side effects of the drug(s) which are the subject of the Study (collectively, “Study Drug(s)”); and 11. consents to the disclosure by CRO or Sponsor of certain financial information concerning Investigator and/or any sub-investigator pursuant to U.S. regulatory requirements.   3. Study Initiation and Subject Enrollment.   1. If requested by Sponsor or CRO, Investigator shall attend and participate in an investigator’s meeting or other initiation meeting; provided CRO reimburses Investigator for reasonable and necessary travel and lodging expenses incurred to attend such meeting(s). The receipts for such meeting(s) must be submitted to CRO within sixty (60) days of the date of the meeting. CRO shall make such reimbursements within thirty (30) days of receiving acceptable detailed documentation of such expenses. 2. Investigator shall limit enrollment of subjects to the maximum number specified in the Budget. Notwithstanding such maximum, Investigator acknowledges that Sponsor and CRO reserve the right to limit entry or enrollment of subjects at any time on written notice to Investigator. 3. Investigator shall ensure, that written approval of CRO, Sponsor and the EC of: 4. the form of Informed Consent signed by subjects enrolling in the Study; 5. the Subject Authorization, if separate from the Informed Consent; 6. the text of any communication soliciting subjects for the Study before placement, including, but not limited to, newspaper and radio advertisements, direct mail pieces, Internet advertisements or communications, and newsletters, which communications must comply with applicable laws, regulations and guidelines; and 7. any further documents related to the Study and requested by the applicable laws and/or the EC.   have been properly obtained.   1. Investigator shall refrain from paying any fees to another physician for the referral of subjects. 2. Investigator shall exclude from the Study any subject who is simultaneously enrolled in any other clinical trial or study unless Sponsor specially consents in writing to such enrollment. 3. Before enrolling each subject in the Study, Investigator shall obtain: 4. an approved Informed Consent signed by or on behalf of each subject; and    1. an approved authorization (either separately or included in the Informed Consent), signed by or on behalf of such subject permitting the transfer of protected health information (the “Subject Authorization”). 5. Study Drug(s) / Supplies. 6. CRO shall supply, or shall ensure that a duly authorized agent of Sponsor supplies Institution with the Study Drug(s) described in the Protocol. All Study Drug(s) will be used solely in accordance with the Protocol and may not be used for any other purposes. Institution and Investigator shall comply with all laws and regulations governing the disposition or destruction of Study Drugs and any instructions from CRO that are not inconsistent with such laws and regulations. 7. CRO shall ensure that the Sponsor also provides “study supplies” for the collection of blood, urine, and other biologics (e.g., vials, needles, syringes, etc.) and Case Report Forms for the recording of Study data. 8. Study Records. 9. The term “Study Records” shall mean, collectively, all documentation and other records (whether in written or electronic format) related to the conduct of the Study, including without limitation, documentation and records concerning: 10. the Site; 11. the solicitation, screening, evaluation, enrollment and testing of subjects (including the relevant portions of other pertinent records concerning such subjects); 12. the procedures, tests and other activities performed during the Study; and 13. all financial transactions related to the Study. 14. All Study Records must be retained for of the longer of:   (i) fifteen (15) years after conclusion of the Study at all clinical sites;  (ii) two (2) years after the last approval of a marketing application in an ICH region and until there are no pending or contemplated marketing applications in an ICH region for the Study Drug(s) for the indication being investigated;  (iii) two (2) years after the relevant regulatory authorities are notified by Sponsor or CRO of discontinuation of the development of any of the Study Drug(s); or  (iv) the time period set forth in Institution’s record retention policy.    In no event, including without limitation expiration of the retention periods above, shall Investigator or Institution remove from the Site or destroy any Study Records without the prior written consent of Sponsor.   1. Compensation. CRO shall ensure that the Sponsor provides financial support for the Study in accordance with this Section: 2. The Budget indicates the maximum amount that will be paid for the conduct of the Study. The estimated value of financial payment under this Agreement shall be approximately CZK 64 860,-. Unless Institution otherwise consents in writing, all compensation and payments shall be made directly to Institution. 3. For those amounts designated in the Budget for subject services, payment will be made only for the actual number of visits and procedures performed in accordance with the Protocol, except that in no event shall payment for such subject services exceed the maximum number of subjects specified in the Budget multiplied by the total fees per-subject for all required subject services. 4. It is expected that for all services required under the Protocol for which Sponsor has agreed to provide compensation, Sponsor, through CRO will be the sole source of compensation. 5. To be eligible for payment, all Protocol procedures must have been performed in full compliance with the Protocol and this Agreement, and the data submitted must be complete and correct. For data to be complete and correct, each subject must have signed an EC-approved informed consent document, a Subject Authorization, if separate from the Informed Consent, and all procedures designated in the Protocol must have been carried out on a “best efforts” basis, with all omissions satisfactorily explained. 6. When data is reviewed during a scheduled Site visit by CRO, Investigator shall have all reasonably available data obtained through the preceding day complete and ready for evaluation. CRO reserves the right to refuse payment for data not received by CRO within ten (10) days after the Site visit. 7. No deductions for taxes of any kind shall be made from any payments paid hereunder. Payment of all applicable taxes shall be the sole responsibility of the payee hereunder. 8. Institution will have thirty (30) days from the receipt of final payment to dispute any payment discrepancies during the course of the Study. 9. Institution and Investigator agree that their judgment with respect to the advice and care of each patient will not be affected by the compensation they receive from this Agreement, that such compensation does not exceed the fair market value of the services they are providing, and that no payments are being provided to them for the purpose of inducing them to purchase or prescribe any drugs, devices or products. If the Sponsor or CRO provides any free products or items for use in the Study, Institution and Investigator agree that they will not bill any patient, insurer or governmental agency, or any other third party, for such free products or items. Institution and Investigator agree that they will not bill any patient, insurer, or governmental agency for any visits, services or expenses incurred during the Study for which they have received compensation from CRO or Sponsor, or which are not part of the ordinary care they would normally provide for the patient. 10. Inspections and Audits. 11. Sponsor, CRO (and any duly authorized agents of either of them), the State Institute for Drug Control (“SUKL”), and the EC, as well as U.S. and other foreign regulatory agencies, shall have the right, at any time, to inspect the Site and Study Records of the Investigator, Institution, any sub-investigator and any employee, agent or contractor of any of them. Information obtained from inspections by or on behalf of Sponsor may be shared among Sponsor, CRO and their respective duly authorized representatives. Upon CRO or Sponsor’s request, Institution and Investigator shall provide CRO and/or Sponsor copies of any information requested by, provided to or received by SUKL, the EC or any U.S. or foreign regulatory agency. 12. If any such inspection discloses any non-compliance with this Agreement, Sponsor and/or CRO is entitled to secure compliance or discontinue shipments of Study Drug(s) and terminate Institution’s and Investigator’s participation in the Study. 13. Debarment Certification. Institution hereby certifies that neither Institution, nor Investigator, nor any of their employees, agents, sub-investigators, contractors, or any other person or entity used in any capacity in connection with the Study has been debarred by the FDA under the provisions of the U.S. Generic Drug Enforcement Act of 1992 or otherwise prohibited from participating in the pharmaceutical industry by any relevant authority. If any such person or entity becomes debarred or is the subject of a debarment proceeding at any time during this Study, Institution shall immediately notify CRO in writing. Promptly upon the completion of this Study, Institution shall renew the above certification by means of a written statement provided to CRO. 14. Confidentiality and Non-Use.   (a) All information provided to Institution by CRO, Sponsor or any representative of either of them (including without limitation, the terms of this Agreement, the Protocol, Investigator brochure, Study Drug, any trade secret, proprietary data, procedure, method, compound or formulation) shall be deemed the sole property and confidential information of Sponsor, and Institution shall not disclose to any third party or use such information for any purpose other than the conduct of the Study.   1. All information generated by Investigator and/or Institution in connection with the Study (including without limitation, all Study Records and Case Report Forms, but excluding patient records) shall be deemed the sole property and confidential information of Sponsor and, from the date of receipt until the tenth (10th) anniversary of the date the Study Drug is approved for marketing in the Czech Republic, Institution shall not disclose to any third party or use such information for any purpose other than the conduct of the Study or the publications of Study results in accordance with Section 10. 2. Notwithstanding the foregoing, the obligation of confidentiality and non-use set forth above in subparagraphs (a) and (b) above shall not apply to the extent that: 3. Sponsor or CRO gives Institution written permission to use or disclose any such confidential information; or 4. particular information is required by law or regulation to be disclosed to the EC, the subject, the SUKL or other regulatory authorities. 5. To the extent any use or disclosure of such confidential information is desired, Institution shall promptly notify CRO in writing and shall not use or disclose any such information until CRO gives written consent or, in the case of legally required disclosure, exhausts any legal actions it may take to prevent or limit the requested disclosure.   (e) Institution shall be responsible for ensuring that its employees, contractors and agents are obligated to these same terms of confidentiality and non-use.  (f) The terms of confidentiality and non-use set forth herein shall supersede any prior terms of confidentiality and non-use agreed to by the parties in connection with this Study.  10. Data and Publications.   1. Institution and/or Investigator shall have the right to publish and present the results of the Study provided: 2. Institution and Investigator shall not disclose Sponsor’s confidential and proprietary technical information; 3. Institution and Investigator shall not publish or present Study results from a single site prior to completion of the Study at all sites participating in the Study; and/or 4. Institution and Investigator, at the request of Sponsor, shall delay publication or presentation as provided in subparagraph (d) below. 5. Institution acknowledges and agrees that the Study is being conducted as part of a multi-center clinical trial, that data from all sites will be pooled and analyzed, and that disclosure of data from a single site may be misleading. 6. Sponsor shall have the right to publish any data and information from the Study (including data and information generated by Investigator) without the consent of Institution or Investigator. 7. Institution and/or Investigator will provide Sponsor with a copy of any proposed publication or presentation for review and comment at least sixty (60) days prior to such presentation or submission for publication. At the expiration of such sixty (60) day period, Institution and/or Investigator may proceed with the presentation or submission for publication unless Sponsor has notified Institution and/or Investigator in writing that such proposed publication and/or presentation discloses Sponsor’s confidential and proprietary technical information. Sponsor shall inform Institution and/or Investigator in writing of any changes or deletions in such presentation or publication necessary to protect Sponsor’s confidential and proprietary technical information and Institution and Investigator hereby agree to make any such changes or deletions prior to publication. Further, upon the request of Sponsor, Institution and Investigator will delay publication or presentation (A) for up to ninety (90) days to permit Sponsor to take necessary actions to protect its intellectual property interests, and (B) until the Study has been completed at all sites participating in the Study and properly analyzed.   (e) Institution, without any additional compensation, agrees to assist Sponsor in obtaining reprints of any Institution and/or Investigator publication(s) resulting from the Study.  11. Inventions. Institution acknowledges that the idea for the Study was conceived and developed by Sponsor or an affiliate of Sponsor and that CRO or Sponsor approached Institution and/or Investigator to perform the Study. Institution hereby acknowledges that Sponsor shall own the exclusive right to any and all inventions or discoveries, whether patentable or not, which are conceived or reduced to practice during the course of the Study by Investigator or Institution, any sub-investigator or any of their respective employees or agents. Institution or Investigator shall promptly notify CRO in writing of any such invention or discovery and shall fully cooperate with Sponsor and CRO to vest rights therein in Sponsor and to obtain patents or other legal protections thereon.  12. (A) Publicity.  (a) CRO and Sponsor must approve, in writing, press statements by Institution regarding the Study or the Study Drug(s) before the statements are released.  (b) During and after the Study, Institution may receive inquiries from reporters or financial analysts. CRO requests that Institution confer with the CRO representative assigned to Institution, before responding to any such inquiry.   1. Institution shall not use the name of CRO, Sponsor or any of their respective employees or agents in any advertising or sales promotional material or in any publication without the prior written consent of CRO or Sponsor, as the case may be. CRO and Sponsor shall not use the name of Institution or any of its employees or agents in any sales promotional material or publication without prior written consent of Institution.   (B) Data Protection  Prior to and during the Study, CRO and/or Sponsor will request, collect and retain personal information of Investigator and other Study staff (“Data Subjects”), which may include their name, contact details and other personally identifiable information, such as work experience and professional qualifications, publications, resumes, and educational background. In addition, this personal information may be transferred to other parties located in countries throughout the world (e.g., the United Kingdom, United States and Japan), including the following: (i) CRO’s affiliates; (ii) the Sponsor, its affiliates and licensing partners; (iii) business partners assisting the Sponsor, its affiliates and licensing partners; (iv) regulatory agencies and other health authorities; (v) Institutional Review Boards and Ethics Committees and (vi) study monitors and auditors.  The Data Subject’s personal information may be retained, processed and transferred by CRO and these other parties for research purposes including the following: (i) assessment of the suitability of the Data Subjects for the Study and/or other clinical studies; (ii) management, monitoring, inspection and audit of the Study; (iii) analysis, review and verification of the Study results; (iv) safety reporting and pharmacovigilance relating to the Study; (v) preparation and submission of regulatory filings, financial disclosures, correspondence and communications to regulatory agencies relating to the Study; (vi) preparation and submission of regulatory filings, correspondence and communications to regulatory agencies relating to other medications used in other clinical studies that may contain the same chemical compound present in the Study medication; (vii) inspections and investigations by regulatory authorities relating to the Study; (viii) self-inspection and internal audit within the CRO and its affiliates and within Sponsor, its affiliates and licensing partners; (ix) archiving and audit of Study records; (x) publication on www.clinicaltrials.gov and websites and databases that serve a comparable purpose; (xi) compliance with legal and regulatory requirements and (xii) (in the case of the Investigator only) storage in databases to facilitate the selection of investigators and sites for future clinical trials.  The Sponsor shall be the data controller for such personal data to the extent that the personal data is transferred to the Sponsor or processed for Study purposes by CRO on the Sponsor’s behalf, otherwise if CRO deals with any personal data under this Agreement for CRO’s own purposes or otherwise in the manner of a data controller, CRO shall be the data controller of such personal data to the extent of such dealings. CRO will process all "personal data", as defined in the Data Protection Directive 95/46/EC and in Act No. 101/2000 Coll.,on the Protection of Personal Data as amended (collectively "Data Protection Legislation"), of Data Subjects for study-related purposes and all such processing within the European Economic Area will be carried out in accordance with the Data Protection Legislation, and otherwise (whether within or outside the European Economic Area) in accordance with all applicable laws and regulations relating to data protection and data privacy.  Investigator and Institution hereby give their consent, and agree to obtain any necessary consents from other Study staff, for the collection, use, processing and transfer of personal data for the above purposes.  13. Subject Injury Reimbursement.  Sponsor shall reimburse Institution for the following additional costs:  (a) all reasonable and customary costs incurred by Institution and associated with the diagnosis of an adverse event involving the Study Drug(s) or a Protocol procedure; and  (b) all reasonable and customary costs incurred for treatment of physical injury to the subject if Sponsor or CRO, as applicable, determines, after consulting with Investigator or Institution, that the adverse event was reasonably related to administration of the Study Drug(s) or a Protocol procedure; provided, however, that:  (i) such costs are not covered by the subject’s medical or hospital insurance or other governmental program providing such coverage;  (ii) the adverse event is not attributable to the negligence or misconduct by Investigator, Institution, or any sub-investigator or agent of either of them;  (iii) the Study Drug(s) or Protocol procedure was administered in accordance with the Protocol; and   1. it shall be established, that the adverse event is not attributable to the negligence, recklessness or willful misconduct of the Study subject or the failure of the subject to follow the instructions of the Investigator.   Institution acknowledges that Sponsor, shall have the option of paying the additional costs directly to the provider of the service or to Institution.   1. Insurance and Indemnification.   Sponsor will provide clinical trial insurance of liability for damages for the Investigator, Institution and the Sponsor in accordance with § 52, par. 3, letter f) Act on Pharmaceuticals. This policy duly covers, to the extent required by that legislation, compensable death of subject or compensation of the subject in case of injury resulting from and sustained in course of performance of the Study. A copy of the Certificate of Insurance is enclosed hereto as Exhibit C.  In consideration of the performance of the obligations set forth herein by Investigator, Institution and any of their respective regents, trustees, directors, officers, agents or employees (collectively, “Indemnitees”), the Sponsor shall indemnify, defend and hold harmless each Indemnitee from and against any loss, damage, cost or expense (including reasonable attorneys’ fees) (collectively “Loss”) which may arise from any third party claim or suit alleging physical injury to a subject and seeking damages directly caused or contributed to by any substance or procedure administered in accordance with the Protocol; provided, however that:   1. the Indemnitees shall have complied with the applicable laws and regulations (including without limitation, obtaining informed consents, Subject Authorizations, if separate from the Informed Consent, the EC and all other necessary approvals as stipulated by the applicable laws), the Protocol and all recommendations furnished by Sponsor or CRO for the use and administration of any Study Drug(s); 2. Sponsor is promptly notified in writing of any such claim or suit; 3. the Indemnitees cooperate fully in the investigation and defense of any such claim or suit; 4. Institution hereby acknowledges and agrees that the Sponsor retains the right to defend any claim or suit in any manner it deems appropriate, including the right to retain counsel of its choice; and 5. Institution hereby acknowledges and agrees that the Sponsor shall have the sole right to settle the claim; provided, however, that Sponsor shall not admit fault on Indemnitees’ behalf without Indemnitees’ advance written permission.   Notwithstanding the foregoing, the indemnification shall not extend to any Loss to the extent such Loss arises from the negligence, willful malfeasance or malpractice by any of the Indemnitees, it being understood that the administration of any substance in accordance with the Protocol shall not constitute negligence or malpractice for purposes of this Agreement. Furthermore, an Indemnitee shall have the right to select and obtain representation by separate legal counsel; provided that such Indemnitee shall bear all costs and expense related to such separate representation.  CRO expressly disclaims any liability in connection with the Study Drug(s), including any liability for any product claim arising out of a condition caused by or allegedly caused by the administration of such Study Drug(s) except to the extent that such liability is caused by the negligence, willful misconduct or breach of this Agreement by the CRO.  15. Study Termination.  (a) Institution hereby acknowledges and agrees that Sponsor and CRO reserve the right to terminate the participation of Institution, Investigator or any subject in the Study or the Study itself at any time and for any or no reason. If Institution or Investigator’s participation in the Study or the Study itself is terminated, Institution shall ensure that Investigator ceases to enrol subjects, ceases treatment with the Study Drug(s) to the extent medically permissible, and shall return or dispose of all Study Drug(s) in accordance with instructions provided by CRO and regulatory requirements.  (b) In the event of termination, payments will be made for all services required by the Protocol that have been performed up to the effective date of termination and any reasonable non- cancelable costs which were incurred by Investigator in connection with the Study as required under the Protocol and contemplated in the Budget. If any advance or other payments exceed the amount owed for services performed under the Protocol, Institution shall promptly return the excess balance to CRO.  (c) Neither CRO nor Sponsor shall be responsible to the Institution for any lost profits, lost opportunities, or other consequential damages. Institution shall not be responsible to neither to CRO nor Sponsor for any lost profits, lost opportunities or other consequential damages.  16. Survival. The obligations under Sections 5, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 21 and all definitions herein shall survive the expiration, termination, or cancellation of this Agreement.   1. Assignment. 2. Any assignment of this Agreement or any rights or obligations hereunder by: 3. Institution to a third party shall require the prior written consent of CRO and Sponsor; and 4. CRO to any third party other than Sponsor shall require the prior written consent of Sponsor, but shall not require the approval of Institution.   (b) Institution and CRO hereby acknowledge that Sponsor may assign to itself or a third party responsibility for any or all of CRO’s rights and obligations hereunder by written notice to Institution and CRO.   1. Independent Contractor. In conducting the Study, the Investigator and the Institution will each be acting as an independent contractor with respect to CRO and Sponsor, and not as an agent, partner, or employee of Sponsor or CRO. Neither Institution nor any of its employees or agents shall have any authority to make agreements with third parties that are binding on Sponsor or CRO. 2. Entire Agreement. This Agreement represents the entire understanding between the parties, and supersedes all other agreements, express or implied, between the parties concerning the subject matter hereof.      1. Anti-Corruption.   In performing their activities in connection with this Agreement, Institution, Investigator and their employees and agents shall not offer to make, make, promise, authorize or accept, and shall comply with all applicable laws and regulations prohibiting, any payment or giving anything of value, including but not limited to bribes, either directly or indirectly to any public official, regulatory authority or anyone else for the purpose of influencing, inducing or rewarding any act, omission or decision which may secure an improper advantage including to obtain or retain business.  Institution and Investigator shall notify Sponsor immediately upon becoming aware of any breach of their obligations under this Section 20.     1. Governing Law. This Agreement shall be governed by Czech law, including, but not limited to, the Act and the Decree. This is without prejudice to obligations of the parties with regard to FDA pursuant to applicable U.S. laws. 2. Disputes. Any disputes arising out of this Agreement shall be resolved by the competent courts of the Czech Republic. 3. Publication in accordance with Act no. 340/2015 Coll. on Contract Register. Institution, Sponsor and CRO hereby acknowledge that details of this Agreement are required to be published pursuant to Act no. 340/2015 Sb., on the official register: https://smlouvy.gov.cz/ (“Agreements Register”).   The Parties agree that no business secrets or personal information shall be disclosed or made public as part of such publication. For the purposes of this Agreement, such business secrets include but are not limited to: payment information attached as Exhibit A, the minimum enrollment goal, expected number of Study subjects enrolled and the expected duration of the Study. As a result, the Parties have agreed a version of this Agreement for publication, in which all business secrets and personal information have been redacted. This is attached hereto as Exhibit D (“Agreed Form”). The Parties agree that the CRO shall effect the publication of the Agreed Form on the Agreements Register within 5 working days of the Date of Final Signature of this Agreement. At the time of publication the CRO will inform Institution / Sponsor of publishing the Agreement in the Agreements Register by designating the following email address: [lenka.javurkova@quintiles.com](mailto:lenka.javurkova@quintiles.com)as the email address to which a notification of publication in the Agreements register shall be sent.  In the event that there is a challenge to the validity of the Agreed Form, once it has been published, the Parties shall notify each other as soon as reasonably practicable upon becoming aware of such challenge and shall work together to agree a revised version of the Agreed Form for publication.  In no event shall the CRO publish this Agreement in any form other than the Agreed Form, unless agreed in advance in writing with CRO and Sponsor.    **INSTITUTION UNDERSTANDS AND ACKNOWLEDGES THAT FABRICATION, FALSIFICATION OR ALTERATION BY INSTITUTION, INVESTIGATOR OR ANY OF THEIR EMPLOYEES, AGENTS OR CONTRACTORS OF ANY PATIENT DATA OR OTHER INFORMATION PROVIDED BY INSTITUTION OR INVESTIGATOR PURSUANT TO THIS AGREEMENT CAN RESULT IN ADMINISTRATIVE AND/OR CRIMINAL ACTIONS AND SANCTIONS AGAINST INSTITUTION AND INVESTIGATOR AND IN CIVIL LIABILITY TO SPONSOR.**  [Remainder of page intentionally left blank]  If the foregoing is acceptable to you, please sign both enclosed letter agreements and return one to CRO in the enclosed envelope. If the Institution has any questions, please call CRO at 1-800-\_\_\_\_\_\_.  **Quintiles Czech Republic, s.r.o.**  By:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Name:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Title:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Date:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  **Nemocnice Strakonice, a.s.**  By:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Name: XXXXXX  Title: XXXXXX  Date:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  **Nemocnice Strakonice, a.s.**  By:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Name: XXXXXX  Title: XXXXXX  Date:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  **READ AND UNDERSTOOD BY THE INVESTIGATOR:**  By:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Name: XXXXXX  Date:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  nemocnice P, a.s.  **Exhibit A**  **Exhibit A to the Clinical Study Agreement**  XXXXXX   |  |  | | --- | --- | | XXXXXX | XXXXXX | | XXXXXX | XXXXXX | | XXXXXX | XXXXXX | | XXXXXX | XXXXXX | | XXXXXX | | XXXXXX | | XXXXXX |   XXXXXX  The parties acknowledge that the designated Payee is authorized to receive all of the payments for the services performed under this Agreement. If the Investigator is not the Payee, then the Payee's obligation to reimburse the Investigator, if any, is determined by a separate agreement between Investigator and Payee, which may involve different payment amounts and different payment intervals than the payments made by CRO to the Payee.  Payee will have thirty (30) days from the receipt of final payment to dispute any payment discrepancies during the course of the Study.  If, at Study completion or any termination of this Agreement, the total amount that CRO has paid exceeds the amount to which Payee is entitled hereunder, Payee shall return the overpayment to CRO within forty-five (45) business days of receipt of CRO’s written notification of the amount due.  CRO will pay the Payee every 3 (three) months, on a completed visit per subject basis in accordance with the attached Budget. The payment cycle commences 30 days after the first patient within Europe is enrolled into the trial. Payments including any Screening Failure that may be payable will be made based upon prior three months enrollment data confirmed by subject CRFs received from the Investigator and data verification supporting subject visitation. A payment batch report, which contains the completed subject visits and associated payments for the period, will be sent to the payee within 30 days of the end of this three-month period. The payee will raise their invoice to match the report. Due date of the invoice shall be thirty (30) days from the date of issue of the invoice. Payments will be in each case reduced by ten (10 %) percent. This reduced amount shall represent a value of any/all activities related to close-out of the database, including all CRFs pages, all data clarifications issued, the receipt and approval of any outstanding regulatory documents as required by Quintiles and/or Sponsor, the return of all unused supplies to Quintiles, and upon satisfaction of all other applicable conditions set forth in the Agreement.  In case that the Institution is a payer of VAT, appropriate rate of VAT according to a mandatory statute, will be included to the above mentioned invoice amounts.  All government taxes are the sole responsibility of the Payee.  Major, disqualifying Protocol violations are not payable under this Agreement.  **Pass-Through Payments:** Payee will be reimbursed for approved Study-related pass-through expenses upon CRO’s receipt of an original complete invoice which includes Protocol number, Investigator, invoice number, invoice date, and appropriate supporting documentation (“Complete Invoice”) from Payee.  Original invoices pertaining to this Study for the following items must be issued to and submitted to CRO for reimbursement at the following address:  **Quintiles Czech Republic, s.r.o.**  Radlická 714/113a, Jinonice  158 00 Praha 5  Czech Republic  Identification Number: 247 68 651  Tax Identification Number: CZ24768651  Phone:  Payee shall submit all final complete invoices no later than thirty (30) days after data verification and lock.  **Minimum Randomization Goal:** Investigator acknowledges that Investigator’s minimum randomization goal is six (6) subjects and that Investigator will use best efforts to reach the randomization goal within a reasonable time after commencement of the Study at Payee. If Payee fails to adhere to this principle CRO and or Sponsor may reconsider Payee’s suitability to continue participation in the Study.  **Discontinued or Early Termination:** Reimbursement for discontinued or early termination subjects will be prorated based on the number of confirmed completed visits.    **Screening Failure:** Reimbursement for Screen Failures will be at XXXXX. To be eligible for reimbursement of a screening visit, completed screening CRF pages must be submitted to CRO along with any additional information, which may be requested by CRO to appropriately document the subject screening procedures.  **Run-In Screen Failure:** A run-in failure is defined when a subject has begun PPI Run-in study medication or single-blind placebo Run-in study medication and are subsequently found not to be not be eligible for randomization. Reimbursement for Run-in Screen Failures will be at XXXXX for PPI Run in and XXXXX for Placebo Run-in. To be eligible for reimbursement of a run-in screening visit, completed screening CRF pages must be submitted to CRO along with any additional information, which may be requested by CRO to appropriately document the subject screening procedures.  If Subject is found to be a Run-in Screen Failure during Randomization visit, Reimbursement for failure at Randomization visit will be at XXXXX. Payment may be reimbursed upon receipt of original supporting invoices. Invoice must reference procedure, date of procedures, and subject numbers. Reimbursement will be subject to approval and verification by Sponsor or CRO.  **Unscheduled Visits:** Reimbursement for Unscheduled Visits will be at the “Unscheduled Visit” payment rate as indicated on the attached budget, based upon CRF pages and any additional information which may be requested by CRO to appropriately document the procedures and non-procedures completed. For purposes of this Agreement, an Unscheduled Visit means a subject visit which is not expressly set forth in the schedule of Study procedures of the Protocol, but is otherwise required for the Study.  **Additional Unscheduled Visit Procedures:** Payment for procedures performed at an unscheduled visit, which are not included in the Unscheduled Visit as indicated on the attached budget, may be reimbursed upon receipt of original supporting invoices. Invoice must reference date of Unscheduled Visit and subject numbers. Reimbursement will be subject to approval and verification by Sponsor or CRO.  **Study Start-Up Fee:** A one-time Study Start-Up payment of XXXXX), will be made upon completion and receipt by CRO of all original contractual and regulatory documentation and receipt of an original invoice.  **Pharmacy Set-Up Fee:** A one-time Pharmacy Set-Up payment of XXXXX will be made upon completion and receipt by CRO of all original contractual and regulatory documentation and receipt of an original invoice.  **Pharmacy Storage Fee:** A Pharmacy storage payment of XXXXX for the storage of Study Drugs will be made. Payee will be eligible for reimbursement upon receipt of Study Drugs by Payee and upon receipt of invoice.  **Pharmacy Close-Out Fee:** A one-time Pharmacy Close-out payment will be made upon receipt of invoice at a cost of XXXXX at the end of the Study.  **Urine pregnancy test (BetahCG):** Urine pregnancy test will be reimbursed on a pass-through basis upon receipt of supporting invoices, up to XXXXX per procedure. Patient numbers and procedure date must be included on the invoice.  **Endoscopy:** Endoscopies will be reimbursed on a pass-through basis upon receipt of supporting invoices, up to XXXXX per procedure. Patient numbers and procedure date must be included on the invoice.  **Helicobacter Pylori Breath Test:** Helicobacter Pylori Breath Test will be reimbursed on a pass-through basis upon receipt of supporting invoices, up to XXXXX per procedure. Patient numbers and procedure date must be included on the invoice.  **Pharmacogenomic consent:** A payment in the amount of XXXXX will be made per subject, for pharmacogenomics consent. Pharmacogenomics consent reimbursement will only be paid for randomized subjects. Pharmacogenomics consent will be payable upon CRO’s receipt of an itemized original, complete invoice from Payee. Subject numbers and date of pharmacogenomics consent must be included on an original invoice.  **Pharmacogenomic DNA and RNA sample:** Blood Draw, specimen collection will be reimbursed on a pass-through basis upon receipt of supporting invoices, up to XXXXX for each total sample collection. Patient numbers and procedure date must be included on the invoice.  **Pharmacokinetic Sample:** Blood Draw, specimen collection will be reimbursed on a pass-through basis upon receipt of supporting invoices, up to XXXXX per PK blood sampling time point. Patient numbers and procedure date must be included on the invoice.  **Shipping and Handling for Pharmacogenomic and Pharmacokinetic Samples** will be reimbursed on a pass-through basis upon receipt of supporting invoices, up to XXXXX. Patient numbers and procedure date must be included on the invoice. Samples should be batch shipped where possible.  **Pre-screening activities:** CRO will compensate Payee XXXXX for 1 hour of work per pre-screened subject, which shall not exceed 20 subjects (20 hours) in total, for the time spent by the site staff to identify and contact each subject to confirm their interest to participate in the clinical study. To receive this Pre-screening Payment, Payee shall issue an invoice including an appropriate subject identifier. Payee agrees to invoice only for prescreened subjects actually contacted for participation in the clinical study, which shall be properly documented.  **Reimbursement of Rescue Medication:**  (a)           Where the Protocol requires rescue medication to be provided to a subject, the cost of that rescue medication will be reimbursed in accordance with the terms in (c) below for the remaining duration of the subject’s participation in the Study, provided that the rescue medication is used in accordance with the Protocol.  (b)          Any decisions or advice regarding the need for the rescue medication, the identity of the rescue medication, and the formulation and dose of the rescue medication shall be taken by the Investigator in the exercise of reasonable medical judgment and taking account the Protocol, independently of whether or not any reimbursement is provided by Sponsor.  (c)           The terms applicable to reimbursement under (a) above are as follows:  (1)        the Investigator will prescribe rescue medication(s), to Subject, and Subject will purchase rescue medication(s), as needed, pursuant to the Protocol. Institution will reimburse Subject for Rescue medication(s) with receipt of purchase;  (2)        the Investigator must prescribe medication in accordance with all applicable laws, regulations, guidelines and standards.;  (3)         Investigator or Institution will be reimbursed, as a pass-through, the actual cost of prescribed rescue medication per subject, with accompanying documentation. Institution or Investigator must include Subject identifier and receipt of purchase for reimbursement;  (4)        reimbursement shall only be given, provided always that the relevant medication is authorized for use in the Investigator's country and prescribed in accordance with the Protocol and its marketing authorization or regulatory approval in such country; for clarity, reimbursement shall not be given for medications other than the rescue medication required by the Protocol, or for such medication where it is unapproved for use in the Investigator's country or prescribed outside the terms of its marketing or regulatory approval;  (5)        if the cost of any such medication is partially or fully reimbursed by any third party, then such amounts reimbursed by such third party shall be deducted from any amounts that would otherwise be reimbursed by CRO under this Agreement; and  (6)      subject to the above conditions, the cost of rescue medication incurred by the Institution/Investigator with respect to each subject will be reimbursed by CRO on a pass-through basis upon receipt from Institution/Investigator of an invoice showing adequate proof of the actual expenses incurred by Institution/Investigator. Payment for such costs will be payable within forty-five (45) days after CRO’s receipt of an original itemized invoice from the Institution/Investigator.  **Institutional Review Boards (“IRBs”) or Independent Ethics Committees (“IECs”) Payments**: IRB/IEC costs will be reimbursed on a pass-through basis upon receipt of invoice and are not included in the attached Budget. Any subsequent re-submissions or renewals, upon approval by CRO and Sponsor, will be reimbursed upon receipt of appropriate documentation.  **Please note that invoices will not be processed unless they reference the Sponsor name, Protocol number and Investigator name and site number. After receipt and verification, reimbursement for invoices will be included with the next regularly scheduled payment for subject activity.**  Any expense or cost incurred by Payee in performing this Agreement that is not specifically designated as reimbursable by CRO or Sponsor under the Agreement (including this Exhibit A and Exhibit A-1) is Payee’s sole responsibility.  **No Other Additional Funding Requests Will be Considered**  These amounts exclude all applicable taxes.  All payments for this Study in accordance with the attached Budget will be paid by CRO by wire transfer.  **Exhibit A-1 to the Clinical Study Agreement**  **The Budget is as follows:**   |  |  | | --- | --- | | XXXXX | XXXXX | | XXXXX | XXXXX | | XXXXX | XXXXX | | XXXXX | XXXXX | | XXXXX | XXXXX | | XXXXX | XXXXX | | XXXXX | XXXXX | | XXXXX | XXXXX | | XXXXX | XXXXX | | XXXXX | XXXXX |   **Náhrada cestovních nákladů subjektů hodnocení:** Zadavatel poskytne subjektům studie peněžní kupóny (stravenky) v souvislosti s úhradou přiměřených nákladů vztahujících se k návštěvě Zdravotnického zařízení subjektem studie v souladu s Protokolem (tj. náklady na dopravu a/nebo přiměřené náklady za ubytování), a to v paušální výši XXXXX za 1 návštěvu 1 subjektu studie. Stravenky budou předány jednotlivým subjektům studie Hlavním zkoušejícím v souladu s pokyny poskytnutými Zadavatelem**.**  **Náhrada nákladů subjektů hodnocení za stravovávní:** Subjektu studie bude poskytnuta kompenzace ve vztahu k následujícím návštěvám studie: Screeningová návštěva (bude-li prováděno endoskopické vyšetření); a Návštěva 4 (Randomizatice), 5 (Týden 2), a 6 (Konec léčby/předčasné ukončení). Subjektům studie budou poskytnuty stravenky v souvislosti s úhradou přiměřených nákladů vztahujícím se ke shora uvedeným návštěvám ve Zdravotnickém zařízení, a to v paušální výši XXXXX za 1 návštěvu 1 subjektu hodnocení. Stravenky budou předány jednotlivým subjektům studie Hlavním zkoušejícím v souladu s pokyny poskytnutými Zadavatelem**.**    **Exhibit B**  **Delegation Letter**  [Attach copy of signed Delegation Letter]  **Exhibit C**  **Certificate of Insurance**  [Attach copy of certificate]  **Exhibit D**  **Agreed Form of redacted Agreement to be published in accordance with Act no. 340/2015 Coll. on Contract Register** | Smlouva o klinickém hodnocení  Tuto Smlouvu o klinickém hodnocení (dále jen „Smlouva“) uzavřená dne, kdy k ní svůj podpis připojila poslední smluvní strana („Datum podpisu poslední strany“) který nabývá účinnosti v souladu s Článkem 23 níže, uzavírají:  **Nemocnice Strakonice, a.s.**, se sídlem na adrese Radomyšlská 336, 386 29, Strakonice, Česká republika, IČ: 260 95 181, zapsaná v Obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Českých Budějovicích, složka B 1465, zastoupená MUDr. Bc. Tomášem Fialou, MBA, předsedou představenstva a Ing. Lubošem Kvapilem, místopředsedou představenstva (dále jen „Zdravotnické zařízení“),  **Quintiles Czech Republic, s.r.o.** se sídlem na adrese Praha 5, Jinonice, Radlická 714/113a, PSČ: 158 00, IČ: 247 68 651, na základě plné moci zastoupené ………..………………………… („CRO“),    pro účely provedení klinické studie (dále jen „Studie“) popsané v protokolu označeném jako „***Randomizované, dvojitě zaslepené klinické hodnocení fáze 2 k prokázání správnosti koncepce hodnotící účinnost a bezpečnost přípravku vonoprazan podávaného perorálně jednou denně v dávce 20 mg nebo 40 mg v porovnání s esomeprazolem 40 mg při léčbě pacientů se symptomatickým gastroezofageálním refluxem, kteří dosáhli částečné odezvy po léčbě vysokými dávkami inhibitoru protonové pumpy*”**, č. protokolu: **Vonoprazan-2001** (dále jen „Protokol“), jejímž zadavatelem je **Takeda Development Centre Europe Ltd** (dále jen „Zadavatel“). Co se týče práv a povinností Zadavatele z této Smlouvy, CRO jedná na základě Zmocňujícího prohlášení v českém jazyce, které zde tvoří Přílohu B.  Za odpovídající protiplnění, jehož přijetí a dostatečná výše jsou tímto potvrzeny, Zdravotnické zařízení a CRO tímto sjednávají následující:   1. Studie. 2. XXXXXX („Zkoušející“) bude hlavním zkoušejícím Studie. 3. Protokol je zde tímto začleněn formou odkazu a provádění Studie se jím bude řídit. CRO bude mít na pokyn Zadavatele právo Protokol upravovat a/nebo doplňovat v souladu s veškerými právními předpisy a tyto úpravy a/nebo doplnění oznamovat Zkoušejícímu. 4. Zdravotnické zařízení bude Studii realizovat v sídle Zdravotnického zařízení uvedeném na v záhlaví smlouvy („Místo provádění klinického hodnocení”). 5. Rozpočet, který zde tvoří Přílohu A a který je do této Smlouvy začleněn formou tohoto odkazu (dále jen „Rozpočet“), stanoví všechny platby, které má CRO poukázat Zdravotnickému zařízení za realizaci Studie. 6. Zdravotnické zařízení bude postupovat (a zajistí, aby tak činil i Zkoušející) v souladu s podmínkami a požadavky stanovenými touto Smlouvou . Zdravotnické zařízení ani Zkoušející nesmí provádět žádné změny této Smlouvy ani Protokolu, ani se od nich jakkoli odchylovat, pokud si k tomu neopatří předchozí písemný souhlas CRO. 7. Obecné povinnosti Zkoušejícího a Zdravotnického zařízení. 8. Zdravotnické zařízení bere na vědomí a souhlasí, že Zkoušející: 9. Bude Hlavním zkoušejícím Studie v souladu se zákonem č. 378/2007 Sb., o léčivech a o změnách některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „Zákon o léčivech”), vyhláškou č. 226/2008 Sb., o správné klinické praxi a bližších podmínkách klinického hodnocení léčivých přípravků, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „Vyhláška”), a dále v souladu se zákonem č. 372/2011 Sb., o zdravotních službách a podmínkách jejich poskytování (zákon o zdravotních službách; 10. Bude neprodleně předkládat CRO životopis Zkoušejícího a případného spoluzkoušejícího; 11. Ke splnění požadavků amerických regulačních orgánů bude neprodleně podepisovat a předkládat CRO vyplněné Formuláře finančního prohlášení dodané ze strany CRO spolu s podobně podepsaným Formulářem finančního prohlášení za příslušného spoluzkoušejícího, a neprodleně bude CRO písemně informovat o případných změnách v údajích uváděných v těchto Formulářích, k nimž dojde během realizace Studie nebo během dvanácti (12) měsíců bezprostředně následujících po dokončení realizace Studie v Místě provádění klinického hodnocení; 12. V souladu s požadavky amerických regulačních orgánů bude neprodleně podepisovat a předkládat CRO Prohlášení Zkoušejícího dle vzoru dodaného ze strany CRO;   Před zahájením realizace Studie ověří, že bylo opatřeno kladné stanovisko příslušné Etické komise („Etická komise“) k Protokolu, vzoru Informovaného souhlasu, Povolení Subjektu (viz definice tohoto pojmu v odst. 3(f)), pokud se poskytuje mimo Informovaný souhlas, a k jakékoli inzerci Studie a dalším dokumentům spojeným se Studií a požadovaným platnou právní úpravou a/nebo předpisy EC;   1. Bude Studii v Místě provádění klinického hodnocení osobně provádět nebo na její provádění osobně dohlížet; 2. Bude plně spolupracovat se Zadavatelem a CRO při provádění Studie, zejména bude povolovat návštěvy Místa provádění klinického hodnocení, sestavovat a předkládat formuláře k záznamu údajů o subjektech hodnocení (Case Report Forms) a veškeré další výkazy požadované Protokolem a platnými předpisy ve lhůtách stanovených v Protokolu a platné právní úpravě, a umožňovat přístup k Záznamům Studie (viz definice níže); 3. Bude dodržovat postupy stanovené v Protokolu a v platných zákonných předpisech o zaznamenávání a vykazování všech zpráv týkajících se Studie, zejména bude odpovídat za přesnost, úplnost, čitelnost a aktuálnost vykazovaných údajů. 4. Zdravotnické zařízení bude dodržovat (a zajistí, aby tak činil i Zkoušející, případní spoluzkoušející a další kolegové Zkoušejícího):   (i) Všechny podmínky Protokolu a veškeré jeho dodatky, jež budou písemně poskytnuty způsobem upraveným výše  (ii) Stanovisko Etických komisí;  (iii) Všechny podmínky uvedené v Prohlášení Zkoušejícího;  (iv) Všechny platné české zákonné a podzákonné předpisy, zejména Zákon o léčivech a Vyhlášku;  (v) Pravidla správné klinické praxe; a  (vi) Pravidla ICH označovaná jako „Harmonized Tripartite Guideline for Good Clinical Practice“ (dále jen „Pravidla ICH“).   1. Zdravotnické zařízení souhlasí a bere na vědomí, že Zkoušející je povinen: 2. seznámit se a pochopit všechny informace uvedené v Brožuře Zkoušejícího, kterou Zkoušejícímu předal Zadavatel nebo CRO, včetně potenciálních rizik a vedlejších účinků léčivých přípravků, které jsou předmětem Studie (dále jen „Hodnocené léčivo/Hodnocená léčiva”); a   (ii) souhlasit s tím, aby CRO nebo Zadavatel poskytovali konkrétní finanční informace týkající se Zkoušejícího a/nebo jakéhokoli spoluzkoušejícího v souladu s požadavky amerických regulačních orgánů.  3. Zahájení Studie a zařazování subjektů.   1. Pokud o to Zadavatel nebo CRO požádají, Zkoušející se bude účastnit schůzky Zkoušejícího nebo jiné zahajovací akci, přičemž CRO v souvislosti s tím proplatí Zkoušejícímu oprávněně vzniklé a přiměřené cestovní výdaje a ubytování. Stvrzenky dokládající náklady spojené s těmito schůzkami musí být předloženy CRO ve lhůtě šedesáti (60) dnů ode dne konání předmětné schůzky. CRO bude úhradu provádět ve lhůtě třiceti (30) dnů od obdržení odpovídající podrobné dokumentace těchto nákladů. 2. Zkoušející omezí nábor subjektů na maximální počet stanovený v Rozpočtu. Bez ohledu na tento maximální počet Zkoušející bere na vědomí, že Zadavatel a CRO si vyhrazují právo vstup nebo zařazení subjektů kdykoli omezit a toto omezení písemně oznámit Zkoušejícímu. 3. Zkoušející je povinen ověřit, že písemný souhlas CRO, Zadavatele a EC ohledně: 4. Formuláře Informovaného souhlasu podepsaného subjekty zařazovanými do Studie; 5. Povolení Subjektu, je-li poskytován mimo Informovaný souhlas;      1. znění jakéhokoli oznámení k náboru subjektů do Studie, a to před jeho zveřejněním, konkrétně v případě novinové a rozhlasové inzerce, přímých zásilek, internetové reklamy nebo sdělení, a informačních zpravodajů, přičemž tato oznámení musí být v souladu s platnými zákonnými a podzákonnými předpisy; a 2. případných dalších dokumentů týkajících se Studie a požadovaných platnými předpisy a/nebo EC   byl řádně opatřen.   1. Zkoušející nebude jinému lékaři vyplácet žádnou odměnu za doporučení subjektů. 2. Zkoušející ze Studie vyloučí ty subjekty, které jsou současně zařazeny do jiného klinického hodnocení nebo Studie, ledaže Zadavatel toto zařazení písemně schválí. 3. Před zařazením jednotlivých subjektů do Studie je Zkoušející povinen si opatřit: 4. Schválený Informovaný souhlas podepsaný každým subjektem nebo jeho jménem; a    1. Schválené povolení (buď samostatné nebo začleněné do Informovaného souhlasu), podepsané každým subjektem nebo jeho jménem, jímž se povoluje převod chráněných údajů o zdravotním stavu („Povolení Subjektu”). 5. Hodnocená léčiva/materiál ke Studii. 6. CRO bude Zdravotnickému zařízení dodávat (nebo zajistí, aby tak činil řádně zmocněný zástupce Zadavatele) Hodnocené léčivo/Hodnocená léčiva popsaná v Protokolu. Hodnocené léčivo/Hodnocená léčiva budou používána výhradně v souladu s Protokolem a nesmí být používána k žádným jiným účelům. Zdravotnické zařízení a Zkoušející budou postupovat v souladu se všemi zákonnými a podzákonnými předpisy upravujícími manipulaci s Hodnoceným léčivem/Hodnocenými léčivy nebo jejich likvidaci a dále v souladu s pokyny CRO, které těmto zákonným a podzákonným předpisům neodporují. 7. CRO zajistí, aby Zadavatel rovněž dodával materiál ke Studii potřebný k odběru krve, sběru moči a jiného biologického materiálu (např. lékovky, jehly, stříkačky, atp.) a Formuláře k záznamu údajů o subjektech hodnocení v rámci Studie. 8. Záznamy o Studii. 9. Pojem „Záznamy o Studii” znamená společně veškerou dokumentaci a další záznamy (v tištěné nebo elektronické podobě) týkající se provádění Studie, zejména včetně dokumentace a záznamů ohledně: 10. Místa provádění klinického hodnocení ; 11. náboru, vstupních prohlídek, hodnocení, zařazování a testování subjektů (včetně relevantních částí dalších záznamů týkajících se těchto subjektů); 12. postupů, zkoušek a dalších úkonů prováděných během Studie; a 13. všech peněžních transakcí týkajících se Studie. 14. Všechny Záznamy o Studii je třeba uchovávat po dobu:   (i) patnácti let od dokončení či ukončení studie.  (ii) dvou (2) let od posledního povolení k prodeji v regionu ICH, za předpokladu, že v tomto regionu neexistují nevyřízené ani plánované (ale dosud nepodané) žádosti o povolení prodeje; nebo  (iii) dvou (2) let od úředního přerušení klinického vývoje Hodnoceného léčiva; nebo  (iv) po dobu, stanovenou směrnicí zdravotnického zařízení upravující dobu archivace,  podle toho která lhůta bude delší.  V žádném případě, ani při uplynutí výše uvedených lhůt, nesmí Zkoušející ani Zdravotnické zařízení z Místa provádění klinického hodnocení odstraňovat ani likvidovat žádné Záznamy o Studii bez předchozího písemného souhlasu Zadavatele   1. Náhrada. CRO zajistí, aby Zadavatel Studii finančně podporoval v souladu s tímto článkem: 2. V Rozpočtu bude uvedena maximální částka, která bude uhrazena za realizaci Studie. Předpokládaná hodnota finančního plnění dle podmínek této Smlouvy činí přibližně 64 860, - Kč. Pokud Zdravotnické zařízení nebude písemně souhlasit jinak, všechny náhrady a platby budou poukazovány přímo Zdravotnickému zařízení. 3. U částek v Rozpočtu vyhrazených k úhradě služeb za subjekty hodnocení budou úhrady prováděny pouze za skutečný počet návštěv a procedury skutečně provedené v souladu s Protokolem, s tím, že úhrada za tyto služby nikdy nepřesáhne násobek maximálního počtu subjektů hodnocení uvedeného v Rozpočtu a celkové odměny za jeden subjekt u všech požadovaných služeb za subjekty hodnocení. 4. Očekává se, že u všech služeb požadovaných z titulu Protokolu, za něž se Zadavatel zavázal provést úhradu, bude jediným zdrojem úhrady Zadavatel prostřednictvím CRO. 5. Úhradu lze provést pouze v případě, že všechny postupy stanovené v Protokolu byly provedeny plně v souladu s Protokolem a touto Smlouvou a že všechny předkládané údaje byly úplné a správné, každý subjekt podepsal informovaný souhlas na formuláři schváleném EC, dále Povolení subjektu – je-li poskytováno samostatně a nikoli v rámci Informovaného souhlasu, a dále v případě provedení všech postupů dle Protokolu při vynaložení maximálního úsilí a za předpokladu uspokojivého vysvětlení všech opomenutí. 6. Při kontrole údajů během plánované návštěvy Místa provádění klinického hodnocení ze strany CRO bude mít Zkoušející všechny přiměřeně přístupné údaje získané během předchozího dne v úplném rozsahu a připravené ke kontrole. CRO si vyhrazuje právo odmítnout provést úhradu za údaje, které neobdrží do deseti (10) dnů od návštěvy Místa provádění klinického hodnocení. 7. Z plateb prováděných z titulu této Smlouvy nelze provádět žádné daňové srážky. Za úhradu příslušných daní odpovídá výhradně příjemce plateb z této Smlouvy. 8. Zdravotnické zařízení bude mít třicet (30) dnů od obdržení závěrečné platby na to, aby případně napadlo jakékoli platební nesrovnalosti vzniklé během realizace Studie. 9. Zdravotnické zařízení a Zkoušející se zavazují, že jejich úsudek, pokud jde o poradenství a péči o každý subjekt hodnocení, nebude ovlivněn úhradou, kterou obdrží na základě této Smlouvy, a dále osvědčují, že tato úhrada nepřesahuje reálnou tržní hodnotu služeb, které poskytují, a že žádné platby nejsou poskytovány za účelem přimět jej k nákupu nebo předepisování jakýchkoli léků, nástrojů nebo produktů. Pokud Zadavatel nebo CRO poskytne nějaké produkty nebo předměty pro použití ve Studii zdarma, Zdravotnické zařízení a Zkoušející se zavazují, že nebudou požadovat úhradu po žádném subjektu hodnocení, pojišťovně nebo státním úřadě ani jiné třetí osobě za tyto zdarma poskytnuté produkty nebo předměty. Zdravotnické zařízení a Zkoušející se zavazují, že nebudou žádat úhradu po žádném subjektu hodnocení, pojišťovně nebo státním úřadě za návštěvy, služby nebo výdaje vzniklé v průběhu Studie, za které obdrželi od CRO nebo Zadavatele náhradu, nebo které nejsou součástí běžné péče, kterou by za normálních okolností poskytli subjektu hodnocení. 10. Kontroly a audity. 11. Zadavatel, CRO (a řádně zmocnění zástupci kteréhokoli z nich), Státní úřad pro kontrolu léčiv (dále jen „SÚKL“) a ESC, stejně jako americké a jiné zahraniční regulační úřady mohou kdykoli provádět kontrolu Místa provádění klinického hodnocení a Záznamů o Studii Zkoušejícího, Zdravotnického zařízení, jakéhokoli spoluzkoušejícího, zástupce nebo dodavatele kteréhokoli z nich. Údaje, které získá z těchto kontrol Zadavatel nebo které jsou získány jeho jménem, mohou mezi sebou sdílet Zadavatel, CRO a jejich řádně zmocnění zástupci. Na výzvu CRO nebo Zadavatele Zdravotnické zařízení a Zkoušející předloží CRO a/nebo Zadavateli kopie jakýchkoli informací, které si vyžádal SÚKL, EC nebo americký či jiný zahraniční regulační úřad, nebo které těmto byly poskytnuty nebo které tyto obdržely. 12. Pokud nějaká taková kontrola odhalí nedodržování této Smlouvy, je dodržování oprávněn zajistit Zadavatel a/nebo CRO, popř. Zadavatel a/nebo CRO přeruší dodávky Hodnoceného léčiva/Hodnocených léčiv a ukončí účast Zdravotnického zařízení a Zkoušejícího na Studii. 13. Potvrzení o zákazu výkonu činnosti. Zdravotnické zařízení tímto osvědčuje, že Zdravotnické zařízení ani Zkoušející, ani nikdo z jejich zaměstnanců, zástupců, spoluzkoušejících, dodavatelů, ani žádná jiná osoba či subjekt, jejichž služeb je jakkoli využíváno v souvislosti se Studií, nejsou předmětem zákazu činnosti z titulu FDA v souladu s ustanoveními Zákona USA z r. 1992 o generických léčivech, ani jim žádný příslušný orgán jinak nezakázal činnost ve farmaceutickém odvětví. Pokud některé takové osobě či subjektu bude činnost zakázána nebo bude probíhat ohledně nich řízení o zákazu činnosti během doby platnosti této Studie, Zdravotnické zařízení o tom bude bez prodlení CRO písemně informovat. Neprodleně po dokončení této Studie Zdravotnické zařízení toto osvědčení zopakuje formou písemného prohlášení předloženého CRO. 14. Závazek mlčenlivosti a nepoužívání údajů.   (a) Všechny údaje poskytnuté Zdravotnickému zařízení ze strany CRO, Zadavatele nebo zástupce kteréhokoli z nich (zejména včetně informací o podmínkách této Smlouvy, Protokolu, brožury Zkoušejícího, Hodnoceného léčiva, jakéhokoli obchodního tajemství, zákonem chráněných informací, postupů, metod, látek nebo preparátů) se budou považovat za výhradní vlastnictví a důvěrné informace Zadavatele a Zdravotnické zařízení tyto nesmí sdělovat třetím osobám, ani je využívat k jiným účelům než k realizaci této Studie.  (b) Veškeré informace vygenerované Zkoušejícím a/nebo Zdravotnickým zařízením v souvislosti s touto Studií (zejména včetně všech Záznamů o Studii a záznamů o subjektech hodnocení, ovšem s výjimkou záznamů o pacientech) se budou považovat za výhradní vlastnictví a důvěrné informace Zadavatele a počínaje dnem obdržení až do desátého (10.) výročí dne povolení k prodeji Hodnoceného léčiva v České republice Zdravotnické zařízení nesmí tyto informace sdělovat třetím osobám, ani tyto informace používat jinak než k provádění Studie nebo k publikaci výstupů ze Studie v souladu s čl. 10.   1. Bez ohledu na výše uvedené platí, že závazek mlčenlivosti a povinnost nevyužívat informace, jak je stanoveno výše v bodech (a) a (b), neplatí, pokud: 2. Zadavatel nebo CRO Zdravotnickému zařízení písemně povolí používání nebo poskytování jakýchkoli takových důvěrných informací; nebo   (ii) konkrétní informace má být z titulu nějakého zákonného nebo podzákonného předpisu poskytnuta EC, subjektu hodnocení, SÚKL nebo jiným regulačním orgánům.   1. Je-li používání nebo poskytování těchto důvěrných informací potřebné, Zdravotnické zařízení o tom bude CRO okamžitě písemně informovat a tyto informace nebudou používat ani poskytovat, dokud CRO k tomu nevydá písemný souhlas, popř. jedná-li se o poskytování informací ze zákona, provede všechny právní úkony, které může provést k zabránění nebo omezení požadovaného sdělení.   (e) Zdravotnické zařízení je povinno zajistit, aby jeho zaměstnanci, dodavatelé a zástupci byli vázáni stejnými závazky mlčenlivosti a závazky nepoužívání důvěrných informací.  (f) Zde stanovený závazek mlčenlivosti a závazek nepoužívání důvěrných informací nahrazuje veškeré předchozí závazky mlčenlivosti a závazky nepoužívání důvěrných informací sjednané mezi smluvními stranami v souvislosti s touto Studií.  10. Údaje a publikace.   1. Zdravotnické zařízení a/nebo Zkoušející mohou publikovat a prezentovat výsledky Studie, ovšem s tím, že: 2. Zdravotnické zařízení a Zkoušející nesmí sdělovat důvěrné a zákonem chráněné odborné informace Zadavatele; 3. Zdravotnické zařízení a Zkoušející nesmí publikovat ani prezentovat výsledky Studie pocházející pouze z jednoho místa provádění klinického hodnocení před dokončením Studie ve všech místech provádění klinického hodnocení zapojených do této Studie; a/nebo 4. Zdravotnické zařízení a Zkoušející na žádost Zadavatele odloží publikaci nebo prezentaci v souladu s bodem (d) níže. 5. Zdravotnické zařízení uznává a souhlasí s tím, že Studie je realizována v rámci klinického hodnocení probíhajícího na několika místech současně, že údaje ze všech lokalit budou shromažďovány a analyzovány a že zveřejňování údajů z jediného místa provádění klinického hodnocení by mohlo být zavádějící. 6. Zadavatel je oprávněn zveřejňovat jakékoli údaje a informace pocházející ze Studie (včetně údajů a informací vygenerovaných Zkoušejícím) bez souhlasu Zdravotnického zařízení či Zkoušejícího. 7. Zdravotnické zařízení a/nebo Zkoušející bude Zadavateli předkládat k posouzení a připomínkování v kopii veškeré materiály navrhované k publikaci nebo prezentaci nejméně šedesát (60) dnů před takovou prezentací nebo odevzdáním k publikování. Po uplynutí této lhůty šedesáti (60) dnů může Zdravotnické zařízení a/nebo Zkoušející přistoupit k prezentaci nebo odevzdání těchto materiálů k publikování, ledaže Zadavatel Zdravotnickému zařízení a/nebo Zkoušejícímu písemně oznámí, že touto navrhovanou publikaci a/nebo prezentací dojde ke sdělení důvěrných a zákonem chráněných odborných informací Zadavatele. Zadavatel je povinen Zdravotnické zařízení a/nebo Zkoušejícího písemně informovat o potřebě úprav nebo vypuštění konkrétních částí v těchto materiálech k prezentaci nebo publikaci k zajištění ochrany důvěrných a zákonem chráněných odborných informací Zadavatele, a Zdravotnické zařízení a Zkoušející se tímto zavazují provést všechny takové úpravy či vypustit konkrétní části ještě před plánovanou publikací. Zdravotnické zařízení a Zkoušející dále na žádost Zadavatele odloží publikaci nebo prezentaci (A) až na devadesát (90) dnů, aby Zadavateli umožnili přijmout opatření nezbytná k ochraně jeho práv duševního vlastnictví, a (B) dokud Studie nebude dokončena všemi místy provádění klinického hodnocení zapojenými do Studie a dokud Studie nebude řádně analyzována.   (e) Zdravotnické zařízení se bez nároku na další odměnu zavazuje, že bude Zadavateli nápomocen při získávání výtisků jakýchkoli publikací Studie učiněných Zdravotnickým zařízením a/nebo Zkoušejícím.  11. Vynálezy. Zdravotnické zařízení uznává, že autorem myšlenky realizovat Studii je Zadavatel nebo jeho propojená osoba, a že s žádostí o realizaci této Studie se na Zdravotnické zařízení a/nebo Zkoušejícího obrátil CRO nebo Zadavatel. Zdravotnické zařízení tímto uznává, že Zadavatel má výhradní právo k veškerým vynálezům a objevům (bez ohledu na to, zda je lze chránit patentem či nikoli), které při realizaci Studie učinil Zkoušející nebo Zdravotnické zařízení, jakýkoli spoluzkoušející nebo kdokoli z jejich příslušných zaměstnanců či zástupců. Zdravotnické zařízení nebo Zkoušející budou CRO neprodleně písemně informovat o jakémkoli takovém vynálezu nebo objevu a poskytnou Zadavateli a CRO plnou součinnost, aby práva k těmto vynálezům a objevům náležela Zadavateli, a dále k získání patentů nebo jiného režimu právní ochrany k nim.  12. (A) Publicita.  (a) CRO a Zadavatel jsou povinni schvalovat písemně tiskové zprávy Zdravotnického zařízení týkající se Studie nebo Hodnoceného léčiva/Hodnocených léčiv ještě před tím, než tyto tiskové zprávy budou zveřejněny.  (b) Během provádění Studie a po jejím dokončení může Zdravotnické zařízení obdržet dotazy od novinářů nebo finančních analytiků. CRO vyžaduje, aby se Zdravotnické zařízení před zodpovězením jakýchkoli takových dotazů nejprve poradilo se zástupcem CRO přiděleným Zdravotnickému zařízení.  (c) Zdravotnické zařízení nesmí používat jméno CRO, Zadavatele ani žádného jejich příslušného zaměstnance nebo zástupce v inzerci ani v propagačních materiálech ani v žádné publikaci bez předchozího písemného souhlasu CRO nebo Zadavatele. CRO a Zadavatel nesmí používat jméno Zdravotnického zařízení ani žádného z jeho příslušných zaměstnanců ani zástupců v žádných propagačních materiálech ani publikacích bez předchozího písemného souhlasu Zdravotnického zařízení.  (B) Ochrana osobních údajů  Před zahájením Studie a během jejího provádění CRO a/nebo Zadavatel budou vyžadovat, shromažďovat a uchovávat osobní údaje Zkoušejícího a ostatních pracovníků zapojených do Studie („Datové subjekty“), jejichž součástí může být jejich jméno, kontaktní údaje a další informace o jejich totožnosti, jako např. pracovní zkušenosti a odborná kvalifikace, publikace, životopisy a stupeň vzdělání. Kromě toho tyto osobní údaje mohou být převáděny na jiné osoby jinde ve světě (např. Velká Británie, USA a Japonsko), včetně: (i) propojených osob CRO; (ii) Zadavatele, jeho propojených osob a licenčních partnerů; (iii) obchodních partnerů spolupracujících se Zadavatelem, jejich propojených osob a licenčních partnerů; (iv) regulačních orgánů a dalších orgánů v oblasti zdravotní péče; (v) Posudkových komisí a Etických komisí Zdravotnického zařízení a (vi) orgánů provádějících dohled nad Studií a auditorů.  Osobní údaje Datových subjektů může CRO a tyto další osoby uchovávat, zpracovávat a převádět pro výzkumné účely, včetně: (i) posuzování vhodnosti Datových subjektů pro zařazení do Studie a/nebo jiných klinických studií; (ii) řízení, sledování, kontroly a auditu Studie; (iii) analýzy, přezkoumání a ověření výsledků Studie; (iv) vykazování bezpečnostních rizik a farmakovigilance Studie; (v) přípravy a předkládání podání k regulačním orgánům, finančních prohlášení, korespondence a komunikace s regulačními orgány ohledně Studie; (vi) přípravy a předkládání podání k regulačním orgánům, korespondence a komunikace s regulačními orgány ohledně dalších léčivých přípravků používaných v jiných klinických studiích, které mohou obsahovat tutéž chemickou sloučeninu, jaká je přítomna v léčivém přípravku, který je hodnocen v rámci Studie; (vii) kontrol a šetření regulačních orgánů ohledně Studie; (viii) vlastní kontroly a interního auditu v rámci CRO a jeho propojených osob a v rámci Zadavatele, jeho propojených osob a licenčních partnerů; (ix) archivace a auditu záznamů Studie; (x) zveřejnění na www.clinicaltrials.gov a na webových stránkách a v databázích sloužících ke srovnatelnému účelu; (xi) dodržování zákonných a regulačních požadavků a (xii) (pouze v případě Zkoušejícího) uchovávání v databázích k usnadnění výběru Zkoušejících a míst pro provádění budoucích klinických hodnocení.  Zadavatel bude tyto osobní údaje spravovat v rozsahu, v jakém se předávají Zadavateli nebo zpracovávají pro účely Studie ze strany CRO jménem Zadavatele, jinak pokud CRO bude nakládat s jakýmikoli osobními údaji dle této Smlouvy pro své vlastní účely nebo jinak ve smyslu správy dat, bude osobou zodpovídající za správu těchto dat CRO, a to v rozsahu takového nakládání s nimi. CRO bude zpracovávat všechny „osobní údaje“, jak je tento pojem definován ve Směrnici ochrany údajů 95/46/EC a v zákoně č. 101/2000 Sb. o ochraně osobních údajů, v platném znění (společně „legislativa na ochranu osobních údajů“) Datových subjektů pro účely související se Studií, přičemž veškeré takové zpracovávání v rámci Evropského hospodářského prostoru bude probíhat v souladu s legislativou na ochranu osobních údajů a jinak (buď uvnitř nebo vně Evropského hospodářského prostoru) v souladu se všemi platnými zákonnými a podzákonnými předpisy na ochranu a utajení osobních údajů.  Zkoušející a Zdravotnické zařízení tímto poskytují souhlas (a zavazují se opatřit si nezbytné souhlasy i od ostatních pracovníků zapojených do Studie) se shromažďováním, používáním, zpracováváním a převáděním osobních údajů pro výše uvedené účely.  13. Náhrada v případě újmy subjektů.  Zadavatel nahradí Zdravotnickému zařízení následující vícenáklady:  (a) všechny oprávněně vynaložené a obvyklé náklady vzniklé Zdravotnickému zařízení a spojené s identifikací nepříznivé reakce spojené s Hodnoceným léčivem/Hodnocenými léčivy nebo postupem dle Protokolu; a  (b) všechny oprávněně vynaložené a obvyklé náklady vzniklé v souvislosti s léčbou fyzické újmy subjektu, pokud Zadavatel nebo CRO po poradce se Zkoušejícím nebo Zdravotnickým zařízením rozhodne, že tato nepříznivá reakce důvodně vznikla v souvislosti s aplikací Hodnoceného léčiva/Hodnocených léčiv nebo postupem dle Protokolu; avšak s tím, že:  (i) tyto náklady nejsou kryty zdravotním pojištěním subjektu ani nepodléhají žádnému vládnímu programu, který by jejich krytí zajišťoval;  (ii) nepříznivá reakce nebyla způsobena nedbalostí nebo nesprávným jednáním Zkoušejícího, Zdravotnického zařízení ani žádného spoluzkoušejícího nebo zástupce kteréhokoli z nich;  (iii) Hodnocené léčivo/Hodnocená léčiva byla podávána nebo postupy dle Protokolu byly dodrženy v souladu s Protokolem; a   1. Bude prokázáno, že nepříznivá reakce nevznikla v důsledku nedbalosti, lehkovážností nebo úmyslně protiprávním jednáním subjektu Studie nebo nedodržením pokynů Zkoušejícího ze strany tohoto subjektu.   Zdravotnické zařízení uznává, že Zadavatel může vícenáklady uhradit přímo poskytovateli dané služby nebo Zdravotnickému zařízení.   1. Pojištění a odškodnění.   Zadavatel uzavře pro Zkoušejícího, Zdravotnické zařízení a Zadavatele pojištění odpovědnosti za škody způsobené klinickým hodnocením v souladu s § 52, odst. 3, písm. f) Zákona o léčivech. Pojištění bude v rozsahu požadovaném ze zákona poskytovat řádné pojistné krytí v případě úmrtí subjektu hodnocení nebo odškodnění subjektu hodnocení v případě zdravotní újmy způsobené prováděním Studie a utrpěné během její realizace. Kopie pojistného certifikátu zde tvoří Přílohu C.  Jako protiplnění za splnění zde stanovených závazků ze strany Zkoušejícího, Zdravotnického zařízení a členů jejich správní rady, správců, členů představenstva, představitelů, zástupců nebo zaměstnanců (dále společně jen „Příjemci odškodnění“) se Zadavatel zavazuje poskytnout těmto osobám jednotlivě odškodnění a převzít za ně odpovědnost za jakoukoli ztrátu, škodu, náklady nebo výdaje (včetně nákladů právního zastoupení v přiměřené výši) (dále společně jen „Ztráta“), které mohou vzniknout v návaznosti na nárok třetí osoby domáhající se odškodnění za fyzickou újmu přímo způsobenou nebo zčásti přičitatelnou aplikací jakékoli látky nebo uplatněním jakéhokoli postupu v souladu s Protokolem; avšak za předpokladu, že:   1. Příjemci odškodnění dodrželi všechny platné zákonné a podzákonné předpisy (zejména si opatřili informované souhlasy, Povolení subjektu – je-li poskytováno mimo Informovaného souhlasu, schválení EC a všechny další nezbytné souhlasy požadované platnou legislativou), Protokol a všechna doporučení dodaná Zadavatelem nebo CRO k užívání a podávání jakéhokoli Hodnoceného léčiva/Hodnocených léčiv; 2. Zadavatel je o takovém nároku nebo řízení okamžitě písemně informován; 3. Příjemci odškodnění poskytnou plnou součinnost při šetření a popírání takového nároku nebo řízení; 4. Zdravotnické zařízení tímto bere na vědomí a souhlasí s tím, aby Zadavatel měl právo popírat jakýkoli takový nárok nebo řízení jakýmkoli způsobem, jaký uzná za vhodný, včetně práva na právního zástupce dle jeho volby; a 5. Zdravotnické zařízení tímto uznává a souhlasí s tím, aby Zadavatel měl výhradní právo na urovnání takového nároku; avšak s tím, že Zadavatel nesmí přiznat za Příjemce odškodnění pochybení, aniž by si k tomu od Příjemců odškodnění opatřil dopředu písemný souhlas.   Bez ohledu na výše uvedené platí, že odškodnění se nebude hradit za žádnou Ztrátu, pokud byla způsobena nedbalostí, úmyslně protiprávním jednáním nebo nesprávným postupem některého z Příjemců odškodnění, s tím, že podání jakékoli látky v souladu s Protokolem podle této Smlouvy nezakládá nedbalost ani nesprávný postup. Každý Příjemce odškodnění bude mít navíc právo zvolit si vlastního právního zástupce, přičemž veškeré náklady a výdaje spojené s tímto samostatným zastupováním ponese tento Příjemce odškodnění.  CRO se výslovně vzdává jakékoli odpovědnosti v souvislosti s Hodnoceným léčivem/Hodnocenými léčivy, včetně odpovědnosti za škody způsobené vadou výrobku nárokované v důsledku stavu způsobeného nebo údajně způsobeného podáním Hodnoceného léčiva/Hodnocených léčiv, ledaže tato odpovědnost plyne z nedbalosti, úmyslně protiprávního jednání nebo porušení této Smlouvy ze strany CRO.  15. Ukončení Studie.  (a) Zdravotnické zařízení tímto uznává a souhlasí s tím, aby Zadavatel a CRO měli právo na ukončení účasti Zdravotnického zařízení, Zkoušejícího nebo jakéhokoli subjektu ve Studii, popř. Studii samotnou, a to kdykoli, z jakéhokoli důvodu, i bez udání důvodu. Dojde-li k ukončení účasti Zdravotnického zařízení nebo Zkoušejícího ve Studii nebo bude-li ukončena sama Studie, Zdravotnické zařízení zajistí, aby Zkoušející nadále neprováděl nábor subjektů, ukončil léčbu Hodnoceným léčivem/Hodnocenými léčivy v rozsahu, v jakém je to z lékařského hlediska přípustné, a vrátí nebo zlikviduje Hodnocené léčivo/Hodnocená léčiva dle pokynů CRO a v souladu s regulačními požadavky.  (b) V případě ukončení bude provedena úhrada za všechny služby vyžadované Protokolem, které byly poskytnuty až do data účinnosti ukončení, a dále přiměřené neodvolatelné náklady vzniklé Zkoušejícím v souvislosti se Studií v souladu s Protokolem a zanesené do Rozpočtu. Pokud nějaká záloha nebo jiné platby převyšují částku k úhradě za služby poskytnuté na základě Protokolu, Zdravotnické zařízení rozdíl neprodleně vrátí CRO.  (c) CRO ani Zadavatel nenese vůči Zdravotnickému zařízení odpovědnost za případný ušlý zisk, ušlé příležitosti ani za jiné následné škody. Zdravotnické zařízení nenese vůči CRO ani Zadavateli odpovědnost za případný ušlý zisk, ušlé příležitosti ani za jiné následné škody.  16. Přetrvání v platnosti. Povinnosti vymezené v čl. 5, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 21 a dále všechny definice přetrvají v platnosti i po uplynutí doby platnosti této Smlouvy, po jejím ukončení nebo zrušení.   1. Postupování. 2. Postoupení této Smlouvy nebo práv nebo povinností z ní vyplývajících ze strany: 3. Zdravotnického zařízení na třetí osobu vyžaduje předchozí písemný souhlas CRO a Zadavatele; a 4. CRO na třetí osobu, která není Zadavatelem, vyžaduje předchozí písemný souhlas Zadavatele, ovšem nevyžaduje souhlas Zdravotnického zařízení.   (b) Zdravotnické zařízení a CRO tímto uznávají, že Zadavatel může na sebe nebo na třetí osobu postoupit odpovědnost za veškerá práva a povinnosti CRO z této Smlouvy formou písemného oznámení adresovaného Zdravotnickému zařízení a CRO.   1. Nezávislý dodavatel. Při provádění Studie bude Zkoušející a Zdravotnické zařízení vůči CRO a Zadavateli vystupovat jako nezávislý dodavatel a nikoli jako zástupce, společník nebo zaměstnanec Zadavatele nebo CRO. Zdravotnické zařízení ani nikdo z jeho zaměstnanců či zástupců nebude mít oprávnění k uzavírání smluv se třetími osobami, kteréžto smlouvy by byly závazné pro Zadavatele nebo CRO. 2. Úplná dohoda. Tato Smlouva zakládá úplnou dohodu mezi smluvními stranami a nahrazuje všechny předchozí výslovně nebo mlčky předpokládané dohody mezi smluvními stranami ohledně předmětu této Smlouvy. 3. Zákaz korupčního jednání.   Při provozování činnosti v souvislosti s touto Smlouvou Zdravotnické zařízení, Zkoušející a jejich zaměstnanci a zástupci nebudou nabízet, že provedou, nebudou provádět, přislibovat, autorizovat nebo přijímat (a budou dodržovat všechny platné zákonné a podzákonné předpisy zakazující) jakoukoli platbu ani jinou hodnotu, zejména včetně úplatků, a to přímo či nepřímo ve vztahu ke státním úředníkům, regulačním orgánům nebo ve vztahu ke komukoli jinému s cílem ovlivnit, přivodit nebo odměnit jakýkoli úkon, neprovedení úkonu nebo rozhodnutí k zajištění neoprávněné výhody, včetně získání nebo udržení obchodních příležitostí.  Zdravotnické zařízení a Zkoušející jsou povinni Zadavatele okamžitě informovat, jakmile se dozví o jakémkoli porušení jejich povinností z tohoto čl. 20.   1. Rozhodné právo. Tato Smlouva se řídí českým právem, zejména Zákonem a Vyhláškou. Tím nejsou dotčeny povinnosti smluvní stran vůči FDA v souladu s platnou americkou legislativou. 2. Spory. Případné spory vyplývající z této Smlouvy budou řešeny příslušnými soudy v České republice. 3. Zveřejnění dle Zákona č. 340/2015 Sb., o registru smluv. Zdravotnické zařízení, Zadavatel a CRO tímto berou na vědomí, že dle Zákona č. 340/2015 Sb., určité údaje této Smlouvy musí být zveřejněny v oficiálním registru: https://smlouvy.gov.cz/ (“Registr smluv”).   Strany souhlasí, že nebude zveřejněno jakékoli obchodní tajemství či jakýkoli osobní údaj v rámci tohoto zveřejnění. Pro účely této Smlouvy, takové obchodní tajemství bude zahrnovat zejména: platební údaje připojené jako Příloha A, minimální cíl náboru, očekávaný počet subjektů Studie k zařazení a předpokládaná doba trvání Studie. V této souvislosti se Strany dohodly, že bude připravena redigovaná verze této Smlouvy pro účely zveřejnění, ze které budou odstraněny veškeré údaje představující obchodní tajemství a osobní údaje. Tato verze je zde připojena jako Příloha D (“Akceptované znění Smlouvy”). Strany souhlasí, že CRO zajistí zveřejnění Akceptovaného znění Smlouvy v Registru smluv ve lhůtě 5 pracovních dnů od data posledního podpisu této Smlouvy. Ke dni zveřejnění, CRO bude informovat Zdravotnické zařízení / Zadavatele o zveřejnění Smlouvy v Registru smluv tak, že ve formuláři používaném ke zveřejnění smlouvy zadá adresu [lenka.javurkova@quintiles.com](mailto:lenka.javurkova@quintiles.com) jako e-malovou adresu, na kterou má být zaslána notifikace o uveřejnění v Registru smluv.  Dojde-li ke sporu či výhradě ohledně platnosti Akceptovaného znění Smlouvy poté, co došlo k jejímu zveřejnění, Strany písemně vyrozumí ostatní Strany co nejdříve to bude prakticky možné, a to poté, kdy se dozví o jakémkoli takovém sporu či výhradě a budou společně spolupracovat za účelem dosažení souhlasu stran revidované verze Akceptovaného znění Smlouvy pro účely zveřejnění.  Za žádných okolností nezveřejní CRO tuto Smlouvu v podobě jiné, nežli je Akceptované znění Smlouvy, nebude-li v takové věci uzavřena předchozí písemná dohoda se CRO a Zadavatelem  **ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ JE SROZUMĚNO S TÍM A BERE NA VĚDOMÍ, ŽE PADĚLÁNÍ, FALŠOVÁNÍ NEBO POZMĚŇOVÁNÍ ÚDAJŮ O PACIENTECH NEBO JINÝCH ÚDAJŮ POSKYTNUTÝCH ZDRAVOTNICKÝM ZAŘÍZENÍM NEBO ZKOUŠEJÍCÍM V SOULADU S TOUTO SMLOUVOU ZE STRANY ZDRAVOTNICKÉHO ZAŘÍZENÍ, ZKOUŠEJÍCÍHO NEBO KOHOKOLI Z JEJICH ZAMĚSTNANCŮ, ZÁSTUPCŮ NEBO DODAVATELŮ MŮŽE MÍT SPRÁVNÍ A/NEBO TRESTNĚPRÁVNÍ DŮSLEDKY, DÁLE MOHOU BÝT V DŮSLEDKU TOHO UVALENY SANKCE VŮČI ZDRAVOTNICKÉMU ZAŘÍZENÍ A ZKOUŠEJÍCÍMU A ZADAVATELI MŮŽE VZNIKNOUT OBČANSKOPRÁVNÍ ODPOVĚDNOST.**  [Zbývající část stránky úmyslně ponechána prázdná]  Pokud je výše uvedené pro Vás přijatelné, prosím podepište obě přiložené korespondenční smlouvy a jednu ve zde přiložené obálce vraťte CRO. Bude-li mít Zdravotnické zařízení jakékoli dotazy, obracejte se s nimi prosím na CRO na tel. č. 1-800-\_\_\_\_\_\_.  **Quintiles Czech Republic, s.r.o.**  Podpis:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Jméno:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Funkce:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Datum: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  **Nemocnice Strakonice, a.s.**  Podpis:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Jméno: XXXXXX  Funkce: XXXXXX  Datum: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  **Nemocnice Strakonice, a.s.**  Podpis:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Jméno: XXXXXX  Funkce: XXXXXX  Datum: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  **ZKOUŠEJÍCÍ DOKUMENT PŘEČETL A JE S NÍM SROZUMĚN**  Podpis:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Jméno: XXXXXX  Datum: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  nemocnice Strakonic, a.s.  **PŘÍLOHA A**  **Příloha A ke Smlouvě o klinickém hodnocení**  XXXXXX   |  |  | | --- | --- | | XXXXXX | XXXXXX | | XXXXXX | XXXXXX | | XXXXXX | XXXXXX | | XXXXXX | XXXXXX | | XXXXXX | | XXXXXX | | XXXXXX |   XXXXXX  Obě strany berou na vědomí, že určený Příjemce platby je oprávněn přijímat všechny platby za služby prováděné v rámci této Smlouvy. Pokud není Příjemcem platby Zkoušející, je povinnost Příjemce platby zaplatit Zkoušejícímu, je-li nějaký, stanovena v samostatné smlouvě mezi Zkoušejícím a Příjemcem platby, která může obsahovat jiné částky a jiné termíny plateb, než vyplácí CRO Příjemci platby.  Příjemce platby bude mít třicet (30) dní od přijetí konečné platby na to, aby upozornil na případné platební nesrovnalosti v průběhu Studie.  Pokud při dokončení Studie nebo případném ukončení platnosti této Smlouvy překročí celková částka, kterou CRO zaplatila Příjemci platby, částku, na kterou má Příjemce platby nárok, musí Příjemce platby vrátit přeplatek CRO do čtyřiceti pěti (45) pracovních dnů poté, co obdrží od CRO písemné upozornění na dlužnou částku.  CRO bude platit Příjemci platby každé tři (3) měsíce podle počtu dokončených návštěv za každého pacienta v souladu a přiloženým Rozpočtem. Platební cyklus začíná 30 dní poté, co bude do studie zařazen v Evropě první pacient. Platby včetně plateb za Neúspěšnou vstupní návštěvu (screening), kterou je možné proplatit, budou propláceny podle údajů o zařazení potvrzených v CRF pacientů odeslaných Zkoušejícím a podle ověření údajů o návštěvách pacientů za poslední tři měsíce. Zprávu o platbě za dané období, která obsahuje informace o dokončených návštěvách pacientů a souvisejících platbách za dané období, bude zaslána Příjemci platby do 30 dnů od konce daného tříměsíčního období. Datum splatnosti faktury bude třicet (30) dní od data vystavení faktury. Platby budou vždy sníženy o deset procent (10 %). Toto snížení odpovídá částce za veškeré činnosti spojené s uzavřením databáze včetně všech stran CRF, všech upřesnění dat, přijetí a schválení všech nevyřízených regulačních dokumentů vyžadovaných společností Quintiles a/nebo Zadavatelem, navrácení všech nepoužitých dodaných zásob společnosti Quintiles a splnění všech ostatních platných podmínek stanovených ve Smlouvě.  V případě, že je Zdravotnické zařízení plátcem DPH, bude příslušná sazba DPH v souladu se závaznými předpisy zahrnuta do výše uvedené částky na fakturách.  Všechny státní daně jsou výhradně odpovědností Příjemce platby.  Velké odchylky od Protokolu, které znamenají jeho nedodržení, nebudou podle této Smlouvy proplaceny.  **Dodatečné platby:** Příjemci platby budou proplaceny schválené dodatečné výdaje související se Studií, pokud CRO od Příjemce platby obdrží původní úplnou fakturu, která obsahuje číslo protokolu, jméno Zkoušejícího, číslo faktury, datum vystavení faktury a příslušnou potvrzující dokumentaci („Úplná faktura”).  Původní faktury vztahující se k této Studii a týkající se následujících položek musejí být vystaveny na CRO a zaslány CRO k uhrazení na adresu:  **Quintiles Czech Republic, s.r.o.**  Radlická 714/113a, Jinonice  158 00 Praha 5  Česká republika  IČ: 247 68 651  DIČ: CZ24768651  Telefon:  Příjemce platby musí předložit konečné úplné faktury nejpozději třicet (30) dní po ověření a uzamčení dat.  **Minimální cíl randomizace:**  Zkoušející bere na vědomí, že jeho minimální cílový počet randomizovaných pacientů je šest (6). Zkoušející vynaloží maximální úsilí, aby tohoto cíle randomizace dosáhl v rozumném čase po zahájení Studie u Příjemce platby. Pokud Příjemce platby tuto zásadu nedodrží, CRO anebo Zadavatel může přehodnotit vhodné pokračování účasti Příjemce platby ve Studii.  **Přerušení nebo předčasné ukončení:** Platba za pacienty, kteří studii přeruší nebo předčasně ukončí, bude uhrazena v poměrné výši podle počtu potvrzených dokončených návštěv.  **Neúspěšná vstupní návštěva:** Platba za Neúspěšné vstupní návštěvy XXXXX. Aby bylo možné uhradit vstupní návštěvu, je nutno CRO předložit vyplněné stránky pro vstupní návštěvu v CRF spolu s doplňujícími informacemi, které může CRO požadovat k odpovídající dokumentaci postupů v rámci vstupní návštěvy u daného pacienta.  **Neúspěšná vstupní zabíhací fáze:** Neúspěšná vstupní zabíhací fáze je definována jako situace, kdy je u pacienta zahájeno podávání hodnocené léčby PPI nebo placeba v zabíhací fázi za jednoduše zaslepených podmínek a následně vyjde najevo, že pacient nesplňuje podmínky pro randomizaci. Úhrada za Neúspěšnou vstupní zabíhací fázi bude XXXXX u PPI v zabíhací fázi a XXXXX u placeba v zabíhací fázi. Aby bylo možné uhradit vstupní návštěvu v zabíhací fázi, je nutno CRO předložit vyplněné stránky pro vstupní návštěvu v CRF spolu s doplňujícími informacemi, které může CRO požadovat k odpovídající dokumentaci postupů v rámci vstupní návštěvy u daného pacienta.  Pokud bude zjištěna neúspěšná vstupní zabíhací fáze během Randomizační návštěvy, bude úhrada za Neúspěšnou randomizaci při randomizací návštěvě činit XXXXX. Platbu lze provést po obdržení příslušných původních faktur. Faktura musí uvádět postup, datum provedení tohoto postupu a čísla pacienta. Úhrada bude podléhat schválení a ověření ze strany Zadavatele nebo CRO.  **Neplánované návštěvy:** Platba za neplánované návštěvy bude uhrazena ve výši určené pro „Neplánovanou návštěvu”, jak je uvedeno v přiloženém rozpočtu, na základě stránek CRF a všech dalších informací, které může CRO vyžadovat z důvodu doložení provedených postupů a dalších činností. Pro účely této Smlouvy se Neplánovanou návštěvou rozumí návštěva pacienta, která není jednoznačně uvedena v plánu postupů ve Studii v Protokolu, ale je potřebná pro provedení Studie z jiného důvodu.  **Dodatečné postupy v rámci neplánované návštěvy:** Platba za postupy provedené na neplánované návštěvě, které nejsou zahrnuty do neplánované návštěvy, jak je uvedeno v přiloženém rozpočtu, může být proplacena po doručení příslušných původních faktur. Faktura musí obsahovat odpovídající datum Neplánované návštěvy a čísla pacienta. Úhrada bude podléhat schválení a ověření ze strany Zadavatele nebo CRO.  **Poplatek za rozběhnutí studie:** Jednorázová platba za Rozběhnutí Studie XXXXX bude uhrazena poté, co CRO obdrží veškerou vyplněnou původní smluvní a regulační dokumentaci a původní fakturu.  **Aktivační poplatek pro lékárnu:** Po vyhotovení všech smluvních dokumentů a dokumentů pro kontrolní úřady a předání jejich originálů včetně originálu faktury CRO bude uhrazen jednorázový nevratný poplatek pro lékárnu ve výši XXXXX.  **Poplatek za skladování léků v Lékárně:**  Za skladování hodnoceného léčiva bude provedena platba za skladování léků v lékárně ve výši XXXXX. Příjemce platby bude mít nárok na úhradu na základě přijetí hodnoceného léčiva Příjemcem platby a na základě přijetí faktury.  **Uzavírací lékárenský poplatek:** Po ukončení Studie a doručení faktury bude Zdravotnickému zařízení poskytnut jednorázový uzavírací lékárenský poplatek ve výši XXXXX.  **Těhotenský test z moči (BetahCG):** Těhotenský test z moči bude hrazen jako dodatečný výdaj na základě doručení příslušných faktur až do výše XXXXX za vyšetření. Faktura musí obsahovat čísla pacientky a datum vyšetření.  **Endoskopie:** Endoskopie budou hrazeny jako dodatečný výdaj na základě doručení příslušných faktur až do výše XXXXX za vyšetření. Faktura musí obsahovat čísla pacienta a datum vyšetření.  **Dechový test na Helicobacter Pylori:** Dechový test na Helicobacter Pylori bude hrazen jako dodatečný výdaj na základě doručení příslušných faktur až do výše XXXXX K za vyšetření. Faktura musí obsahovat čísla pacienta a datum vyšetření.  **Souhlas s farmakogenomickým vyšetřením:** Za souhlas s farmakogenomickým vyšetřením bude uhrazena platba ve výši XXXXX na jednoho pacienta. Úhrada za souhlas s farmakogenomickým vyšetřením bude provedena jedině u randomizovaných pacientů. Platba za souhlas s farmakogenomickým vyšetřením může být proplacena poté, co CRO obdrží od příjemce platby úplnou původní fakturu s rozepsanými položkami. Původní faktura musí obsahovat datum souhlasu s farmakogenomickým vyšetřením a čísla pacienta.  **Vzorek DNA a RNA na farmakogenomické vyšetření**: Odběr krve a vzorků bude hrazen jako dodatečný výdaj na základě doručení příslušných faktur až do výše XXXXX na odběr jednoho celého vzorku. Faktura musí obsahovat čísla pacienta a datum provedení postupu.  **Vzorek na farmakokinetiku:** Odběr krve a vzorků bude hrazen jako dodatečný výdaj na základě doručení příslušných faktur až do výše XXXXX na jeden odběr krve na farmakokinetiku při jedné příležitosti. Faktura musí obsahovat čísla pacienta a datum provedení postupu.  **Odeslání a manipulace se vzorky na farmakogenomiku a farmakokinetiku** budou uhrazeny jako dodatečný výdaj na základě doručení příslušných faktur až do výše XXXXX. Faktura musí obsahovat čísla pacienta a datum provedení postupu. Vzorky je třeba posílat hromadně, kdykoliv je to možné.  **Činnosti před vstupní návštěvou:** CRO uhradí Příjemci platby XXXXX 1 hodinu práce na pacienta před vstupní návštěvou, přičemž celkový počet by neměl překročit 20 pacientů (20 hodin), za čas, který pracovníci ve studii stráví vyhledáváním a kontaktováním jednotlivých pacientů, aby zjistili jejich zájem o účast v klinické studii. Aby mohl Příjemce platby tuto úhradu obdržet, musí vystavit fakturu obsahující příslušnou identifikaci pacienta. Příjemce platby souhlasí s tím, že vystaví faktury pouze za pacienty, které před vstupní návštěvou skutečně kontaktoval z důvodu nabídky účasti v klinické studii, což je třeba náležitě doložit.  **Úhrada za záchrannou medikaci:**  (a) Tam, kde Protokol vyžaduje podání záchranné medikace pacientovi, budou náklady na záchrannou medikaci hrazeny v souladu s podmínkami v bodě (c) níže po zbývající dobu účasti pacienta ve Studii za předpokladu, že bude záchrannou medikaci užívat v souladu s Protokolem.  (b) Jakékoliv rozhodnutí nebo rady týkající se potřeby podání záchranné medikace, výběru záchranné medikace, její formy a dávky dává Zkoušející po přiměřené odborné rozvaze a zohlednění Protokolu, nezávisle na tom, zda Zadavatel poskytuje či neposkytuje úhradu.  (c) Podmínky týkající se úhrady uvedené pod bodem (a) výše:  (1) Zkoušející předepíše záchrannou medikaci Pacientovi a Pacient si vyzvedne záchrannou medikaci podle potřeby a podle Protokolu. Zdravotnické zařízení uhradí Záchrannou medikaci Pacientovi oproti účtu za její vyzvednutí;  (2) Zkoušející musí předepsat medikaci v souladu s platnou legislativou, směrnicemi, doporučeními a standardy;  (3) Zkoušející nebo Zdravotnické zařízení obdrží částku, která byla skutečně vydána za záchrannou medikaci pro pacienta, jako úhradu za dodatečný výdaj při předložení průvodní dokumentace. Aby bylo možné provést úhradu, musí Zdravotnické zařízení nebo Zkoušející uvést identifikaci Pacienta a účet za vydání medikace;  (4) úhrada bude poskytnuta, pouze pokud je záchranná medikace schválená k použití v zemi Zkoušejícího a je předepsána v souladu s Protokolem a registrací nebo schválením regulačního úřadu v příslušné zemi; jinými slovy, úhrada nebude poskytnuta za jiné léky, než je záchranná medikace uvedená v Protokolu, ani za léky, které nejsou schváleny k použití v zemi Zkoušejícího nebo jsou předepsány mimo podmínky registrace či schválení regulačního úřadu;  (5) jestliže náklady na tyto léky částečně nebo zcela uhradí třetí strana, bude částka uhrazená třetí stranou odečtena od částky, kterou by jinak CRO podle této Smlouvy proplatila, a  (6) vzhledem k výše uvedeným skutečnostem uhradí CRO náklady na záchrannou medikaci vynaložené Zdravotnickým zařízením/Zkoušejícím u každého pacienta jako dodatečný výdaj na základě doručení faktury od Zdravotnického zařízení/Zkoušejícího, která odpovídajícím způsobem dokládá skutečné výdaje, které Zdravotnické zařízení/zkoušející vynaložili. Platba za tyto výdaje bude uhrazena do čtyřiceti pěti (45) dní poté, co CRO obdrží od Zdravotnického Zařízení/Zkoušejícího původní fakturu s rozepsanými položkami.  **Platby Kontrolním výborům zdravotnických zařízení („IRB”) nebo Nezávislým etickým komisím („IEC”):** Náklady IRB/IEC budou uhrazeny jako dodatečný výdaj po doručení faktury a nejsou zahrnuty v přiloženém Rozpočtu. Jakékoliv následné opětovné předložení nebo obnovení bude po schválení ze strany CRO a Zadavatele uhrazeno na základě doručení příslušné dokumentace.  **Vezměte prosím na vědomí, že faktury nebudou zpracovány, pokud nebudou obsahovat název Zadavatele, číslo Protokolu a jméno Zkoušejícího včetně čísla centra. Po doručení a ověření bude úhrada faktur provedena při následujícím naplánovaném termínu plateb za činnost související s pacienty.**  Jakýkoliv výdaj, který vynaloží Příjemce platby při činnosti pokryté touto Smlouvou a který není konkrétně uveden mezi položkami hrazenými podle této Smlouvy (včetně této Přílohy A a přílohy A-1) ze strany CRO nebo Zadavatele, je výhradně na zodpovědnosti Příjemce platby.  **Žádné dodatečné žádosti o financování nebudou brány v úvahu**  Tyto částky nezahrnují žádné zákonné daně.  Všechny platby v rámci této Studie v souladu s přiloženým rozpočtem uhradí CRO bankovním převodem.  **Příloha A-1 ke klinické studii**  **Smlouva**  **Rozpočet je následující:**   |  |  | | --- | --- | | XXXXX | XXXXX | | XXXXX | XXXXX | | XXXXX | XXXXX | | XXXXX | XXXXX | | XXXXX | XXXXX | | XXXXX | XXXXX | | XXXXX | XXXXX | | XXXXX | XXXXX | | XXXXX | XXXXX | | XXXXX | XXXXX |   **Subject Travel Reimbursement:** Sponsor shall provide the Study subjects with monetary coupons vouchers regarding settlement of reasonable costs related to visit of Institution by Study subject pursuant to  Protocol (i.e. transport costs and/or reasonable expenses for boarding), in a flat sum in amount of XXXXX per 1 visit of  1 Study subject. Monetary coupons/luncheon vouchers shall be handed to individual Study subjects by Principal Investigator in compliance with instructions provided by the Sponsor**.**  **Study Subject Meal Reimbursement:** Study Subject will be reimbursed for meals for the following Study visits: Screening visit (if endoscopy is performed); and Visits 4 (Randomization), 5 (Week 2), and 6 (End of Treatment/Early Termination Visit). Study subjects will be provided with the monetary coupons vouchers regarding settlement of reasonable costs related to the above specified visits of Institution by Study subject pursuant to  Protocol , in a flat sum in amount of XXXXX per 1 visit of  1 Study subject. Monetary coupons/luncheon vouchers shall be handed to individual Study subjects by Principal Investigator in compliance with instructions provided by the Sponsor.  **Příloha B**  **Zmocňující prohlášení**  [Kopie podepsaného Zmocňujícího prohlášení]  **Příloha C**  **Pojistný certifikát**  [Kopie pojistného certifikátu]  **Exhibit D**  **Akceptované znění Smlouvy, jež má být zveřejněna na základě Zákona č. 340/2015 Sb. o Registru Smluv** |