Smluvní strany

Obchodní společnost: **VytronUS, Inc.,**

IČ: 20-4086182,

Se sídlem: 658 N. Pastoria Ave, Sunnyvale, California, USA, 94085,

Zastoupena: Johnem Pavlidisem, prezidentem a výkonným ředitelem ,

(dále jen „**zadavatel**“)

a

Obchodní společnost: **High Tech Med Consult, s.r.o.,**

IČ: 28473221,

Se sídlem: 155 00 Praha 5, Frimlova, 1322/4e,

Zastoupena: Štěpánem Královcem, jednatelem,

(dále jen „**asistent**“)

a

Subjekt: **Nemocnice Na Homolce,**

IČ: 00023884,

Se sídlem: Roentgenova 37/2, 150 30 Praha 5 - Motol,

Zastoupena: Dr. Ing. Ivanem Olivou, ředitelem nemocnice

Bankovní spojení: xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

IBAN: xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

SWIFT: xxxxxxxxxxxxxx

(dále jen „**poskytovatel**“)

a

Subjekt: **xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx**

Adresa: xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

(dále jen „**zkoušející**“)

se níže uvedeného dne, měsíce a roku, v souladu s ustanovením § 1746 odst. 2 zák. č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů, dále jen „**občanský zákoník**“, a zák. č. 268/2014, o zdravotnických prostředcích a o změně některých souvisejících zákonů, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**zákon o zdravotnických prostředcích**“), dohodly na základě vzájemného konsensu o všech dále uvedených ustanoveních tak, jak stanovuje tato

SMLOUVA O PROVEDENÍ KLINICKÉ ZKOUŠKY ZDRAVOTNICKÉHO PROSTŘEDKU

(dále jen „**Smlouva**“)

# Postavení smluvních stran

## Poskytovatel je státní příspěvková organizace, jejímž zřizovatelem je Ministerstvo zdravotnictví České republiky a jež je zřízena zřizovací listinou vydanou podle ust. § 39 odst. 1 zákona č. 20/1966 Sb., o péči o zdraví lidu, ve znění pozdějších předpisů, a podle ust. § 54 odst. 2 zákona č. 219/2000 Sb., o majetku České republiky a jejím vystupování v právních vztazích, ve znění pozdějších předpisů, dne 1. 8. 2001 č.j.: 16037/2001. Poskytovatel je subjekt oprávněný k poskytování zdravotní péče. Poskytovatel disponuje kvalifikovaným personálem a vhodnými zařízeními pro naplnění účelu této smlouvy.

## Zadavatel je zahraniční právnickou osobou, zapsanou v obchodním rejstříku státu Kalifornie ve Spojených státech amerických. Zadavatel je „zadavatelem“ klinických zkoušek ve smyslu zák. č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích, ve znění pozdějších předpisů, a ve smyslu Směrnice Rady 93/42/EHS, o zdravotnických prostředcích.

## Asistent je českou právnickou osobou, zapsanou v obchodním rejstříku vedeném u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka 144167.

## Zkoušející je zaměstnancem poskytovatele. Poskytovatel bude své povinnosti z této smlouvy plnit sám a prostřednictvím zkoušejícího jako svého zaměstnance. Zkoušející se podpisem této smlouvy zavazuje plnit veškeré povinnosti uložené touto smlouvou poskytovateli.

# Předmět a účel smlouvy

## Předmětem této smlouvy je závazek poskytovatele provést za podmínek stanovených v této smlouvě klinickou zkoušku zdravotnického prostředku známého jako VytronUS Ablační Systém (dále jen „zdravotnický prostředek“) podlezákona o zdravotnických prostředcích;

## Klinická zkouška ablačního systému VytronUS určeného k léčbě paroxyzmální fibrilace síní („VALUE“)

(dále jen „**klinické zkoušení**“) a závazek poskytovatele poskytnout další v této smlouvě dohodnuté služby, závazek zadavatele za tyto činnosti poskytovateli zaplatit dohodnutou odměnu a související práva a povinnosti smluvních stran.

## Účelemsmlouvy je stanovit podmínky k provedení klinického zkoušení a vymezit práva a povinnosti smluvních stran pro průběh klinického zkoušení a zpracování jeho výstupů.

# Povolení a souhlas k zahájení klinického zkoušení

## Klinické zkoušení může být zahájeno teprve poté, co Státní ústav pro kontrolu léčiv v souladu s ust. § 14 odst. 2 písm. e) zákona o zdravotnických prostředcích ve lhůtě 60 dnů ode dne, kdy zadavatel o záměru provést klinické zkoušení písemně informoval Státní ústav pro kontrolu léčiv, nevydal nesouhlasné stanovisko ke klinickému zkoušení podle této smlouvy.

## Klinické zkoušení bude provedeno na základě souhlasu etické komise poskytovatele, vydaného dne 2.9.2015pod č. j. 2.9.2015/18

## Žádost o povolení klinické zkoušky vůči Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv a oznámení záměru provést klinickou zkoušku vůči etické komisi podává zadavatel. Zadavatel a zkoušející jednají ve vzájemné součinnosti s etickou komisí. Zadavatel rovněž příslušnou etickou komisi žádá o případný písemný souhlas se změnami podmínek uvedených v kterémkoli dokumentu klinických zkoušek a předkládá jí návrh na změny v dokumentaci v případě, že je třeba změnit podmínky kteréhokoli z dokumentů klinických zkoušek etickou komisí již schválených.

# Základní podmínky provedení klinického zkoušení

## Klinické zkoušení bude provedeno na kardiologickém oddělení poskytovatele pod vedením zkoušejícího. Zkoušející a další osoby zúčastněné na klinickém zkoušení pod dohledem zkoušejícího (dále jen „**osoba zúčastněná na klinickém zkoušení**“) jsou zaměstnanci poskytovatele a za splnění povinností uložených jim touto smlouvou a obecně závaznými předpisy odpovídá poskytovatel jako jejich zaměstnavatel. Pracovněprávní odpovědnost těchto osob ve vztahu k poskytovateli není tímto ustanovením dotčena.

## Klinické zkoušení bude provedeno v souladu s podmínkami a pravidly stanovenými:

### ve stanovisku etické komise poskytovatele,

### v plánu klinických zkoušek, (dále jen „**plán**“); změny v plánu lze provést pouze postupem v souladu s § 15 odst. 4 zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích;

### v příručce zkoušejícího (dále jen „**příručka zkoušejícího**“),

### v obecně závazných právních přepisech, zejména v zák. č. 268/2014, o zdravotnických prostředcích a o změnách některých souvisejících zákonů, a jeho prováděcích předpisech,

### v souladu s podmínkami vycházejícími z Helsinské deklarace.

# Subjekty klinického zkoušení a jejich souhlas se zařazením do klinického zkoušení, ochrana osobních údajů subjektů zkoušení

## Období pro zařazování subjektů zkoušení do klinického zkoušení je plánováno na období od ledna 2016 do ledna 2017. Poslední zařazený subjekt ukončí klinické zkoušení 60 měsíců po zařazení.

## Celkový předpokládaný počet subjektů zkoušení bude činit 15 osob.

## Zařazení subjektů zkoušení do klinického zkoušení bude možné jen s jejich písemným souhlasem (Informovaný souhlas) a po jejich řádném poučení. Vyžádání souhlasu od subjektů zkoušení musí být ve shodě s platnými právními předpisy a etickými principy.

K tomu:

### Zadavatel prohlašuje, že předal zkoušejícímu formulář informovaného souhlasu subjektu zkoušení se zařazením do klinického zkoušení, jehož součástí je poučení pro subjekt zkoušení.

### V případě, že subjekt zkoušení souhlasí se zařazením do klinického zkoušení, zajistí od něj (případně od jeho zákonného zástupce či opatrovníka) zkoušející podpis Informovaného souhlasu, a to vždy před provedením úvodního vyšetření nebo testu v rámci klinického zkoušení.

## Podepsané Informované souhlasy budou uloženy v dokumentaci o klinickém zkoušení vedené zkoušejícím.

## Subjekty zkoušení budou poučeny a informovány také o tom, že údaje získané o nich v průběhu klinického zkoušení mohou být pro účely kontroly použity a předloženy také příslušným státním orgánům České republiky a zahraničním kontrolním úřadům.

## Poskytovatel i zadavatel jsou povinni v průběhu klinického zkoušení i po jeho ukončení dbát příslušných právních předpisů České republiky na ochranu osobních údajů subjektů zkoušení. Poskytovatel za tímto účelem zejména eviduje údaje o klinickém zkoušení anonymně, tj. aniž by byl subjekt zkoušení jmenován. Bude-li z medicínských důvodů nezbytné jméno subjektu zkoušení uvést, bude jeho totožnost vedena podle zásad ochrany osobních údajů a zachování mlčenlivosti jak zadavatelem, tak poskytovatelem a zkoušejícím, a to v souladu s českými právními předpisy.

# Monitorování a kontrola průběhu klinického zkoušení

## Průběh a provádění klinického zkoušení budou koordinovány, kontrolovány a sledovány pověřenými osobami zadavatele, kterým poskytovatel umožní za podmínek dle této smlouvy přístup ke všem informacím získaným v rámci klinického zkoušení i k výsledkům laboratorních testů, zkoušek a jiných záznamů o subjektech zkoušení zařazených do klinického zkoušení. Čl. 5.7. této smlouvy není tímto ustanovením dotčen.

## Pověřenou osobou zadavatele pro sledování klinického zkoušení je:

High Tech Med Consult, s.r.o., IČ: 28473221.

## Průběh klinického zkoušení a jeho výsledek mohou být kontrolovány také pověřenými auditory zadavatele; tím není dotčeno právo kontroly pověřenými pracovníky příslušných státních orgánů České republiky a zahraničních kontrolních úřadů. Poskytovatel a zkoušející vyvinou náležité úsilí k tomu, aby oddělili, a tak zároveň znepřístupnili jakékoli důvěrné údaje (čl. 11 této smlouvy), jejichž poskytnutí není vyžadováno během takové kontroly. Zadavatel si vyhrazuje právo na předběžnou revizi a schválení jakéhokoliv vyjádření, které se vztahuje ke klinickému zkoušení. Jakékoli takové vyjádření nebude obsahovat žádnou nepravdivou či klamnou informaci vztahující se ke klinickému zkoušení, zdravotnickému prostředku či zadavateli.

## Zadavatel může pověřit kontrolou nebo monitorováním jiné osoby, než jsou uvedeny čl. 6.2. jen s předchozím písemným souhlasem poskytovatele, bez zbytečných podmínek a prodlení.

## Poskytovatel a zkoušející souhlasí s tím, aby zadavatel (nebo osoba, kterou určí) mohl v době platnosti této smlouvy a po dobu 3 (tří) let po jejím skončení, poté, co o tom s dostatečným předstihem písemně informuje poskytovatele, příp. zkoušejícího, i) provádět inspekci a kontrolovat v průběhu řádné pracovní doby prostory poskytovatele, které se používají k provádění klinického zkoušení nebo které jsou k jejímu provedení zapotřebí, ii) kontrolovat nebo pořizovat si kopie veškerých záznamů o klinickém zkoušení (pokud tomu nebrání příslušné platné zákony), iii)  uchovávat přehledy na základě kterých je prováděna fakturace vztahující se ke klinické zkoušce na základě této smlouvy a provádět jejich audit a iv) ověřovat dodržování plánu.

# Další povinnosti zkoušejícího

## Zkoušející a poskytovatel jsou povinni plnit veškeré své povinnosti uložené jim obecně závaznými právními předpisy, zejm. zákonem o zdravotnických prostředcích a jeho prováděcími předpisy. Strany se shodují v tom, že účast zkoušejícího je důležitá z hlediska úspěšného provedení a dokončení klinického zkoušení. Pokud se zkoušející z jakýchkoli důvodů vyváže ze svých povinností stanovených v této smlouvě nebo pokud je není schopen plnit, poskytovatel o tom okamžitě informuje zadavatele a bude se spolu se zadavatelem snažit dohodnout se na osobě, která by jej nahradila. Pokud by se však v tomto případě poskytovatel a zadavatel z jakéhokoli důvodu na osobě náhradníka společně nedohodli, může zadavatel tuto smlouvu v souladu s ustanoveními oddílu 16.2 níže vypovědět.

## Zkoušející zejména:

### před zahájením klinického zkoušení si vyžádá od zadavatele příručku zkoušejícího, popřípadě další informace, které považuje za nezbytně nutné pro provádění klinických zkoušek;

### před zahájením klinického zkoušení se v odpovídajícím rozsahu seznámí s používáním zdravotnického prostředku v souladu s jeho určeným účelem použití, jak jsou popsány v příručce zkoušejícího, souboru informací o zdravotnickém prostředku a v dalších informačních materiálech poskytnutých zadavatelem;

### před zahájením klinického zkoušení se řádně seznámí s plánem, a poté jej podepíše;

### před zařazením každého subjektu zkoušení do studie získá písemný informovaný souhlas subjektu zkoušení, jeho zákonného zástupce či opatrovníka;

### před zahájením klinického zkoušení sepíše prohlášení, že zkoušející a další osoby zúčastněné na výzkumu budou schopni provádět a dokončit klinické zkoušky a že nemají k předmětu klinických zkoušek osobní vztah, který by mohl vyvolat střet zájmů nebo narušit klinické zkoušky, jejichž prováděním je zkoušející pověřen, zejména provádí-li se souběžně jiné klinické zkoušky, na nichž má osobní účast, a zajistí podpis prohlášení ze strany těchto osob. Toto prohlášení je přílohou č. 1 této smlouvy;

### před zahájením klinického zkoušení zajistí nezbytnou přípravu, včetně opatření pro případ výskytu nepředvídaných situací, včetně nepříznivých událostí, v rámci později prováděných klinických zkoušek;

### před zahájením klinického zkoušení zabezpečí posouzení zdravotního stavu subjektů zkoušení a podpis zpráv o jejich vyšetření ze strany zkoušejícího;

### před zahájením klinického zkoušení seznámí subjekt zkoušení s jeho zdravotním stavem, popřípadě s předepsanými léčivy a způsobem jejich podání;

### v průběhu klinického zkoušení zajistí odpovídající výběr subjektů zkoušení, bude je evidovat podle jejich účasti na klinických zkouškách, evidovat jejich adresy, způsob telefonického nebo jiného spojení a lékařské zprávy o zdravotním stavu každého subjektu;

### v průběhu klinického zkoušení bude informovat o účasti subjektu zkoušení na klinické zkoušce jeho registrujícího poskytovatele v oboru všeobecné praktické lékařství nebo v oboru praktické lékařství pro děti a dorost; v průběhu klinického zkoušení bude informovat zadavatele klinické zkoušky a etickou komisi o vzniku všech nepříznivých událostí a závažných nepříznivých událostí vzniklých při zkoušení zdravotnického prostředku a o učiněných opatřeních;

### v průběhu klinického zkoušení bude projednávat se zadavatelem potřebné změny plánu; bez jeho písemného souhlasu nelze tyto změny realizovat; tento postup se však nepoužije v případě vzniku kritické zdravotní situace směřující k ohrožení zdraví subjektů zkoušení a vyžadující odchýlení se od plánu – takové odchylky od plánu rovněž nevyžadují souhlas etické komise a zadavatele, musí však být zadavateli neodkladně oznámeny;

### v průběhu klinického zkoušení bude zajišťovat, aby všechny osoby zúčastněné na provádění klinického zkoušení v daném místě byly dostatečně zkušené a přiměřeně kvalifikované a byly náležitě informovány o příručce zkoušejícího, o zkoušených zdravotnických prostředcích a o svých úkolech v souvislosti s klinickým zkoušením;

### bude v průběhu klinických zkoušek kontrolovat, zda se stále postupuje v souladu s plánem zkoušek a zda osoby, které provádějí a zajišťují klinické zkoušky, plní řádně úkoly, které na ně přenesl;

### zajišťuje, že subjektu zkoušení je poskytnuta přiměřená lékařská péče v případě nežádoucí příhody (či nepříznivé události), včetně klinicky významné odchylky laboratorních hodnot od hodnot normálních, ke které došlo v souvislosti s účastí subjektu zkoušení v klinickém zkoušení;

### zjistí-li nebo je-li informován o souběžně probíhajícím onemocnění subjektu zkoušení, informuje subjekt zkoušení o této skutečnosti;

### v případě souhlasu subjektu zkoušení informuje o jeho účasti v klinickém zkoušení jeho ošetřujícího lékaře;

### seznámí subjekt s možnými zdravotními důsledky pro případ odstoupení od klinických zkoušek, jestliže se tak rozhodl v průběhu jejich provádění;

### informuje etickou komisi o změně v plánu sschváleného již zadavatelem a vyžádá si její stanovisko;

### do 90 dnů po řádném nebo předčasném ukončení klinického zkoušení odsouhlasí a podpisem potvrdí závěrečnou zprávu o klinické zkoušce;

## Zkoušející je dále povinen zajistit:

### aby rizika při provádění klinických zkoušek neohrozila subjekt zkoušení;

### posouzení, zda zdravotní stav subjektu umožňuje zahájení klinických zkoušek;

### získání informovaného souhlasu;

### přesnost, čitelnost a ochranu údajů o klinických zkouškách, údajů v dokumentech a záznamech o subjektech, a to jak v průběhu, tak i po ukončení klinických zkoušek;

### a dále provedení změn těchto údajů; tyto změny musí být provedeny tak, aby původní zápis zůstal čitelný, u každé změny musí být uvedeno datum jejího provedení a podpis osoby, která změnu provedla;

### oznámení nepříznivé události zadavateli, její dokumentaci a odstranění jejích negativních dopadů na zdraví subjektů, popřípadě dalších fyzických osob, které se na provádění klinických zkoušek podílejí;

### shromažďování a uchovávání úplných, přesných a aktuálních záznamů o klinické zkoušce. Pro účely této smlouvy zahrnují „záznamy o klinické zkoušce“ veškeré dokumenty, záznamy a formuláře vzniklé v souvislosti s prováděním klinického zkoušení, včetně zdrojových dokumentů, informovaných souhlasů (definovaných níže), laboratorních údajů a veškeré korespondence s etickou komisí nebo jakýmkoli jiným regulačním orgánem vztahující se ke klinické zkoušce. Poskytovatel poskytne zadavateli (nebo osobě, kterou zadavatel určí) na jeho žádost veškeré záznamy o klinickém zkoušení;

### Zkoušející v souladu s plánem dokončí v případě každého subjektu zkoušení kompletní klinické vyšetření a vyplní originál formuláře pro záznam údajů o subjektech zkoušení (dále jen „formulář CRF“ [Case Report Form]).

### Zkoušející kromě toho zadavateli nebo osobě, kterou zadavatel určí, dodá do 30 (třiceti) dnů po vyšetření subjektu klinického hodnocení všechny vyplněné formuláře CRF a do 30 (třiceti) dnů po ukončení klinického zkoušejí veškeré nevyplněné formuláře CRF.

# Další povinnosti zadavatele a poskytovatele

## Zadavatel nebo jeho asistent poskytne poskytovateli formuláře CRF schválené zadavatelem.

## Zadavatelem, příp. jeho asistentem poskytnuté zdravotnické prostředky i ostatní materiál, jehož specifikace je uvedena v dokumentaci klinického zkoušení, použije poskytovatel pouze k provedení klinického zkoušení. Zadavatel je vlastníkem veškerého hodnoceného materiálu. Všechny materiály, které nebudou použity v rámci klinického zkoušení, vrátí poskytovatel zadavateli nebo je zlikvidují podle instrukcí zadavatele.

## Zadavatel, příp. jeho asistent je povinen:

### předat zkoušejícímu zdravotnický prostředek určený pro klinické zkoušky a uvedený v dokumentaci klinických zkoušek,

### v nezbytném rozsahu zajistit přípravu, uchovávání, bezpečnost a úplnost dokumentů, zejména (i) plánu, (ii) zpráv o vyšetření subjektů, (iii) písemného souhlasu etické komise, (iv) povolení Státního ústavu pro kontrolu léčiv, dokladu o sjednání pojištění, uvedeného v oddíle 10, celého průběhu klinické zkoušky pro případ škody, újmy na zdraví nebo smrti, (v) prohlášení, zda zdravotnický prostředek obsahuje jako svou nedílnou součást léčivou látku nebo derivát z lidské krve nebo plazmy, (vi) prohlášení, zda je zdravotnický prostředek z hlediska minimalizace rizika přenosu TSE na člověka vyroben s použitím tkání zvířecího původu, (vii) prohlášení, že příslušný zdravotnický prostředek splňuje základní požadavky stanovené pro zdravotnické prostředky při posuzování shody podle jiných právních předpisů upravujících technické požadavky na výrobky, s výjimkou hledisek, která jsou předmětem klinických zkoušek, a že s ohledem na tato hlediska byla učiněna předběžná opatření k ochraně zdraví a bezpečnosti uživatele a pacienta, (viii) informací o nepříznivých událostech, které mu byly oznámeny, (ix) činnostech prováděných podle plánu a předem nepředvídaných jevech a opatřeních provedených nad rámec plánu (x) zprávy o klinických zkouškách, (xi) dalších dokumentů obsahujících data, statistické analýzy, výsledky zkoušek, včetně údajů zpracovávaných osobami podílejícími se na klinických zkouškách;

### podepsat Plán klinických zkoušek;

### v nezbytném rozsahu zajistit pro zkoušejícího v českém nebo anglickém jazyce:

#### písemnou příručku zkoušejícího, popřípadě další informace potřebné pro provádění konkrétních klinických zkoušek;

#### pokyny, návody, popřípadě instruktáže zaměřené k určenému účelu použití zdravotnického prostředku;

#### technické a další údaje o zkoušeném zdravotnickém prostředku a

#### informace získané z předklinických zkoušek vztahující se k předmětu klinických zkoušek;

#### prohlášení od výrobce nebo zplnomocněného zástupce, že daný zdravotnický prostředek splňuje veškeré základní požadavky na bezpečnost výrobku, kromě hledisek, která tvoří předmět zkoušky, a že s ohledem na tato hlediska byla přijata všechna předběžná opatření k ochraně zdraví a bezpečnosti subjektu hodnocení klinické zkoušky;

#### informace o tom, zda zdravotnický prostředek obsahuje léčivou látku, deriváty z lidské krve nebo plazmy, nebo zda je vyroben s použitím neživých tkání nebo buněk lidského nebo zvířecího původu nebo jejich derivátů,

### zajistit písemné informování zkoušejících o nepříznivých událostech při klinických zkouškách prováděných i na jiném pracovišti, než je pracoviště poskytovatele, a to do 10 dnů ode dne, kdy byl o nich informován,

### podepsat závěrečnou zprávu o klinických zkouškách,

### sjednat pojištění pro případ škody, újmy na zdraví nebo smrti, platné po celou dobu provádění klinické zkoušky, jak je uvedeno v oddíle 10,

### předat zkoušejícímu zdravotnický prostředek určený pro klinické zkoušky a uvedený v plánu,

### předem písemně oznámit příslušné etické komisi záměr provést klinickou zkoušku,

### před zahájením klinické zkoušky, jde-li o zdravotnický prostředek, který není opatřen označením CE nebo který má být v rámci klinické zkoušky použit k jinému než původnímu určenému účelu, podat Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv žádost o povolení provedení klinické zkoušky; pro změny podmínek klinické zkoušky v jejím průběhu platí povinnost podat žádost Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv o povolení těchto změn obdobně,

### prověřit a v případě akceptace schválit jakoukoliv odchylku a změnu v plánu a předložit etické komisi návrh na změny v dokumentaci klinické zkoušky k jejímu odsouhlasení,

### neprodleně informovat Státní ústav pro kontrolu léčiv a příslušnou etickou komisi o zahájení klinické zkoušky,

### v průběhu klinické zkoušky poskytovat Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv a příslušné etické komisi roční zprávu o průběhu a hodnocení bezpečnosti klinické zkoušky, a to nejpozději do 31. ledna následujícího roku,

### nejpozději do 30 dnů informovat Státní ústav pro kontrolu léčiv a příslušnou etickou komisi o přerušení nebo ukončení klinické zkoušky, a to včetně odůvodnění v případě předčasného ukončení,

### po ukončení klinické zkoušky předložit Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv a příslušné etické komisi zprávu o klinické zkoušce,

### uchovávat záznamy o všech nepříznivých událostech a závažných nepříznivých událostech vzniklých při zkoušení zdravotnického prostředku, které mu byly oznámeny v průběhu klinické zkoušky, po dobu nejméně 5 let a v případě implantabilního zdravotnického prostředku nejméně 15 let ode dne výroby posledního výrobku,

### posoudit společně se zkoušejícím všechny závažné nepříznivé události vzniklé při zkoušení zdravotnického prostředku a informovat o nich ostatní zkoušející, Státní ústav pro kontrolu léčiv a etickou komisi neprodleně po jejich vzniku.

# Závažné nepříznivé události v průběhu klinického zkoušení

## Poskytovatel je povinen neprodleně hlásit zadavateli způsobem a ve lhůtě stanovené souboru informací pro zkoušejícího každou závažnou nepříznivou událost, ke které dojde v průběhu klinického zkoušení.

# Náhrada a odškodnění za poškození zdraví subjektu zkoušení

## Zadavatel prohlašuje, že v souladu s § 14 odst. 2 písm. l) zákona o zdravotnických prostředcích zajistil na celou dobu provádění klinického zkoušení pojištění odpovědnosti za škodu pro zadavatele, poskytovatele a zkoušejícího, jehož prostřednictvím je zajištěno i odškodnění v případě smrti subjektu zkoušení nebo v případě škody vzniklé na zdraví subjektu, vše v důsledku provádění klinického zkoušení, jak je uvedeno v oddíle 10.4 níže (dále jen „**pojištění odpovědnosti za škodu vzniklou v důsledku klinického zkoušení**“). Pojištění se vztahuje i na případy, kdy nebude možné prokázat zavinění konkrétní osoby. Kopie pojistné smlouvy je přílohou č. 4 této smlouvy.

## Zadavatel je povinen zajistit, aby nároky z pojištění odpovědnosti za škodu vzniklou v důsledku klinického zkoušení bylo možné u pojistitele účinně uplatnit po celou dobu provádění klinického zkoušení, jak je uvedeno v oddíle 10.4 níže, a dále minimálně po dobu 3 let po ukončení klinického zkoušení.

## Rozsah pojištění musí být v přiměřeném poměru k rizikům spojeným s konkrétními klinickými zkouškami a odpovídat právní úpravou požadovanému rozsahu pojištění pro případ smrti nebo trvalého poškození zdraví anebo dlouhodobé pracovní neschopnosti.

## Zadavatel se zavazuje poskytnout poskytovateli plnou kompenzaci za škodu či imateriální újmu, která subjektu zkoušení a/nebo třetím osobám vznikla v důsledku klinického zkoušení, a jejíž náhradu byl poskytovatel povinen poskytnout podle pravomocného soudního rozhodnutí nebo podle mimosoudní dohody schválené zadavatelem subjektům zkoušení či třetím osobám nad rámec pojistného plnění nebo která nebyla v plné výši kryta pojistnou smlouvou. Zadavatel se dále zavazuje, že poskytovateli rovněž poskytne v plné výši náhradu nákladů právního zastoupení v řízení podle věty prvé tohoto článku. Zadavatel se dále zavazuje, že poskytne poskytovateli v plné výši náhradu nákladů na léčení v případě poškození zdraví subjektu v souvislosti s jeho účastí na klinickém zkoušení, včetně případného regresního nároku zdravotní pojišťovny.

# Ochrana Důvěrných údajů

## Důvěrnými údaji se pro účely této smlouvy rozumí veškeré udaje, o kterých se strany této smlouvy dozvěděli na základě spolupráce dle této smlouvy, včetně informací o struktuře, složení, ingrediencích, vzorcích, know-how, technických postupech a procesech. V době platnosti této smlouvy může zadavatel poskytnout v souvislosti s prováděním klinického zkoušení poskytovateli, zadavateli, příp. dalším osobám účastnícím se na klinickém zkoušení jimi vlastněné, příp. důvěrné informace (dále jen „důvěrné informace“). Tyto informace budou písemně označeny jako důvěrné a pokud se budou poskytovat ústně, budou též označeny za důvěrné. Strany, příp. další osoby účastnící se na klinickém zkoušení nesmějí důvěrné informace používat nebo sdělovat žádné třetí straně k jinému účelu, než za účelem provádění klinického zkoušení. Strany, příp. další osoby účastnící se na klinickém zkoušení se musejí svědomitě snažit o to, aby zabránily zveřejnění nebo nedovolenému používání důvěrných informací. Uvedené povinnosti podle tohoto oddílu 11 se nevztahují na informace, které a) byly v době svého zveřejnění obecně známy a přístupné veřejnosti nebo které se stanou obecně známými nebo přístupnými veřejnosti jinak, než na základě kroku nebo opomenutí ze strany poskytovatele, zkoušejícího nebo osob zúčastněných na studii, b) byly známy již před svým zveřejněním před datem účinnosti této smlouvy, jak dokládají písemné záznamy, nebo c) byly zákonně získány od třetí strany, která není vázána povinností zachovávat důvěrnost informací.

## Předtím, než poskytovatel poskytne komukoli přístup k důvěrným informacím podle této smlouvy nebo je zveřejní, musí zajistit, aby tato osoba, mj. zakoušející a pracovníci, ředitel a zaměstnanci poskytovatele, uzavřela smlouvu o zachování důvěrnosti, zákazu zveřejňování informací a vlastnictví výsledků výzkumu, která bude alespoň stejně restriktivní, jako jsou ustanovení uvedená v této smlouvě. Poskytovatel a zkoušející se dále zavazují, že budou tuto smlouvu považovat za důvěrnou informaci a bez předchozího písemného souhlasu zadavatele nesdělí její podmínky třetím stranám; nestanoví-li relevantní právní předpisy nebo rozhodnutí soudu či regulatorního orgánu jinak

# Uchování údajů

## Po dobu patnácti (15) let po splnění veškerých povinností poskytovatele ve vztahu k provádění klinického zkoušení či po jeho předčasném ukončení, poskytovatel

### vyhotoví, bude udržovat a uchovávat kompletní, aktuální, přesné, uspořádané a ve srozumitelné formě vedené záznamy o klinickém zkoušení, včetně veškeré dokumentace vztahující se ke klinickému zkoušení, v plném souladu s touto smlouvou a příslušnými předpisy a přijme přiměřená opatření, jež zabrání náhodnému nebo předčasnému zničení těchto dokumentů;

### v případě zániku etické komise poskytovatele uchová významné záznamy o její činnosti, zejména písemné pracovní postupy, seznam členů s uvedením jejich kvalifikace, předložené žádosti o souhlas se zahájením klinických zkoušek, dokumentaci, zápisy z jednání, zprávy a korespondenci týkající se klinických zkoušek;

### uchová záznamy o klinickém zkoušení, včetně veškeré dokumentace klinických zkoušek, tvořené záznamy o činnostech prováděných podle plánu, záznamy o předem nepředvídaných příhodách a opatřeních provedených nad rámec plánu, záznamy o nepříznivých událostech, pokud došlo k jejich vzniku a závěrečnou zprávu o klinických zkouškách a to tak, aby se totožnost subjektu nestala známou bez jeho předchozího souhlasu osobám, které s touto dokumentací nebyly seznámeny v průběhu klinických zkoušek.

## Zadavatel je povinen po dobu nejméně patnácti (15) let uchovávat záznamy o nepříznivých událostech, které mu byly oznámeny v průběhu klinických zkoušek;

# Vlastnictví vynálezů, výsledků studie, jeho ochrana a publikování a používání těchto výsledků

## Výsledky klinického zkoušení jsou výlučným vlastnictvím zadavatele. Výsledky klinického zkoušení nebo jejich části nebudou poskytovatelem, zkoušejícím či dalšími osobami zúčastněnými na klinickém zkoušení publikovány, zveřejňovány nebo jinak zpřístupňovány (dále jen „publikace“) v rámci publikace, abstraktu nebo prohlášení bez předchozího písemného souhlasu zadavatele. Zadavatel není oprávněn souhlas bezdůvodně odepřít. Důvodem pro odepření souhlasu je především skutečnost, že zkoušející neposkytne zadavateli k připomínkování návrh publikace nebo pokud připomínky zadavatele sdělené do 60 dnů od takového předložení, zkoušející do publikace nezahrne, nebo pokud klinické zkoušení nebude dosud ukončeno. Stejně tak nesmí dojít k žádné publikaci do doby, než zkoušející předloží zadavateli návrh publikace k revizi. Zadavatel bude mít na revizi publikace 60 (šedesát) dní. Pokud zadavatel v době určené k této revizi zjistí, že publikace obsahuje materiál, který lze patentovat, dojde k prodloužení doby z 60 (šedesáti) dnů na 120 (sto dvacet) dnů, tak aby bylo možné připravit žádosti o patenty, které by se vztahovaly na uvedený patentovatelný výsledek studie. Bez písemného souhlasu zadavatele nesmí žádná publikace obsahovat důvěrné informace. Aniž by došlo k omezení předchozích ustanovení, poskytovatel a zkoušející musejí řádně zohlednit legitimní zájmy zadavatele, jako je koordinace a zachování důvěrné povahy dokumentů podaných u relevantních orgánů státní správy a koordinace dalších probíhajících studií ve stejné oblasti, a přijmout a zapracovat přiměřené poznámky a návrhy zadavatele, pokud jde o tyto publikace.

## Zadavatel smí použít v rámci žádostí předkládaných regulačním orgánům a k jejich vypracování veškeré informace a materiály, včetně záznamů o klinické zkoušce, které vyplývají z této smlouvy. Poskytovatel, zkoušející a jejich zaměstnanci se zadavatelem při vypracování odpovědi na dotazy regulačních orgánů týkající se klinického zkoušení přiměřeně spolupracují. Zadavateli je v rámci žádostí o další informace o klinické zkoušce umožněno obracet se přiměřeným způsobem na osoby provádějící klinické zkoušení přímo. Veškeré zdravotní záznamy vznikající v rámci klinického zkoušení zůstanou vlastnictvím poskytovatele.

## Veškeré vynálezy a objevy (ať už je lze patentovat, či nikoli), materiál, inovace, návrhy, nápady a záznamy vytvořené, vypracované nebo prakticky využívané ze strany poskytovatele, zkoušejícího či jiných osob účastnících se na klinickém zkoušení samostatně nebo společně s jinými osobami v souvislosti s prováděním klinického zkoušení nebo v rámci jiného použití zdravotnického prostředku či které obsahují důvěrné informace jiným způsobem, a veškeré duševní vlastnictví a vlastnická práva k nim nebo spojená s nimi (dále společně jen „vynálezy“) se urychleně oznamují zadavateli, přičemž veškerá práva k nim vlastní zadavatel. V souladu s tím poskytovatel tímto převádí na zadavatele veškerá majetková práva na tyto vynálezy a nároky na ně, a to celosvětově. Poskytovatel a zadavatel podniknou veškeré kroky, které jsou nutné nebo nezbytné k tomu, aby bylo uvedené postoupení práv, příp. práv duševního vlastnictví a vlastnických práv (včetně vypracování dokumentů a pomoci a spolupráce v rámci právních postupů) zdokonaleno, získáno, zachováno, chráněno a prosazováno. Pokud není v této smlouvě výslovně stanoveno jinak, žádná ze smluvních stran nesmí jiné smluvní straně poskytnout žádná práva k patentovým právům nebo k jiným právům duševního vlastnictví nebo vlastnickým právům, ať už implicitně, na základě zásady „estoppel“ nebo jinak.

# Finanční vyrovnání (odměna za poskytnuté služby)

## Zadavatel se zavazuje v souladu s tímto oddílem 14 hradit poskytovateli za provádění klinického zkoušení odměnu dle platebního schématu, které je přílohou č. 3 této smlouvy.

## Nárok na příslušnou část odměny vznikne poskytovateli v okamžiku poskytnutí plnění v souladu s touto smlouvou, které je položkou platebního schématu.

## Smluvní strany se dohodly, že finanční plnění budou poskytovateli poskytována za minimálně devadesáti (90) denní a maximálně sto deseti (110) denní období počínaje dnem zahájení klinického zkoušení, a to v souladu s výše uvedeným platebním schématem.

## Finanční plnění budou ze strany zadavatele poskytována na základě faktury – daňového dokladu, vystaveného v souladu s touto smlouvou, jehož přílohou bude seznam uskutečněných činností rozhodných dle platebního schématu pro výpočet smluvní odměny. Daňový doklad musí obsahovat veškeré náležitosti stanovené obecně závaznými právními předpisy. Splatnost daňového dokladu bude činit nejméně 21 dní.

## Zadavatel se zavazuje uhradit poskytovateli poměrnou část dlužné odměny i v případě, že subjekt zkoušení klinické zkoušení nedokončí nebo v případě, že klinické zkoušení bude v souladu s oddílem 16 ukončeno předčasně. Ustanovení čl. 16.3. této smlouvy není tímto dotčeno.

## Pokud je poskytovatel plátcem DPH, bude ke všem výše uvedeným částkám připočteno DPH v zákonné výši.

## Odměnu zkoušejícímu a členům zkoušejícího týmu poskytuje poskytovatel. Odměna je určena vnitřním předpisem poskytovatele.

# Další smluvní ujednání

## Zadavatel a asistent berou na vědomí, že zkoušející, osoba zúčastněná na klinickém zkoušení ani jakákoli jiná osoba v pracovním poměru k poskytovateli, nejedná-li se o asistenta, nejsou oprávněni vstupovat v souvislosti s provedením studie dle této smlouvy do jakýchkoli přímých smluvních vztahů se zadavatelem, s asistentem nebo s jakoukoli jinou osobou jednající se zadavatelem nebo s asistentem ve shodě, na jeho příkaz nebo v jeho prospěch, a přijímat na základě těchto smluvních vztahů jakékoli plnění, ledaže je poskytovatel účastníkem takové smlouvy.

## Zadavatel a asistent se zavazují, že žádné z osob zúčastněných na výzkumu neposkytne přímo ani nepřímo, tj. prostřednictvím jiné osoby jednající s ní/s ním ve shodě na jeho/její příkaz nebo v jeho/její prospěch odměnu nebo jakékoli jiné plnění jinak než dle této smlouvy.

## V případě, že zadavatel nebo asistent poruší svůj závazek dle čl. 15.1. a 15.2. této smlouvy, je povinen zaplatit poskytovateli smluví pokutu ve výši 500.000,- Kč.

# Ukončení klinického zkoušení

## Klinické zkoušení bude ukončeno okamžikem, kdy ve vztahu k subjektům zkoušení bude proveden poslední úkon stanovený touto smlouvou, popř. plánem.

## Klinické zkoušení může být v souladu s článkem 16 níže jednostranně přerušeno nebo ukončeno zadavatelem nebo poskytovatelem.

## Poskytovatel je oprávněn jednostranně přerušit nebo ukončit klinické zkoušení pouze z těchto důvodů:

### okolnosti, které poskytovatel nemůže ovlivnit (vis maior), znemožňují poskytovateli dokončení klinického zkoušení,

### poskytovatel důvodně dospěje na základě výsledků testů k závěru, že pokračování v klinickém zkoušení není z hlediska subjektů hodnocení bezpečné.

## Zadavatel je oprávněn jednostranně přerušit nebo ukončit klinické zkoušení a vypovědět tuto smlouvu i bez udání důvodu. Je však povinen uhradit poskytovateli poměrnou část odměny, která mu v důsledku plnění této smlouvy vznikla, a v případě, že poměrná část odměny nepokrývá náklady poskytovatele vynaložené na plnění této smlouvy, pak také náklady nepokryté poměrnou částí odměny.

## V případě ukončení klinické zkoušky zadavatel urychleně informují etickou komisi o tom, že klinické zkoušení bylo ukončeno, poskytovatel a zkoušející 1) přestanou zařazovat nové subjekty hodnocení do klinického zkoušení, 2) ukončí klinické zkoušení s již zařazenými subjekty hodnocení, pokud je to z lékařského hlediska možné, a 3) co nejdříve ukončí veškerou další činnost spojenou s klinickou zkouškou, nejpozději však se skončením účinnosti této smlouvy. Poskytovatel nebo zkoušející poskytnou zadavateli do 90 (devadesáti) dní od skončení účinnosti smlouvy, nebo ode dne ukončení zkoušky, veškeré údaje shromážděné v souvislosti s klinickým zkoušením, a pokud není v této smlouvě stanoveno jinak, vrátí zadavateli veškeré materiály a důvěrné informace, které jim zadavatel v souladu s touto smlouvou poskytl.

# Platnost a účinnost smlouvy

## Tato smlouva nabude platnosti a účinnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami či jejich oprávněnými zástupci.

## Smlouvu lze jednostranně předčasně ukončit písemnou výpovědí z důvodů pro jednostranné přerušení nebo ukončení klinického zkoušení dle čl. 16 této smlouvy a stranou, která je k jednostrannému přerušení nebo ukončení klinického zkoušení oprávněna.

## Smlouvu lze dále předčasně ukončit jednostranným odstoupením od této smlouvy v souladu s obecně závaznými právními předpisy nebo dohodou smluvních stran.

## Uplynutím účinnosti této smlouvy ani jejím předčasným ukončením nezaniká nárok poskytovatele na dosud nesplatnou odměnu nebo její část.

## Uplynutím účinnosti této smlouvy ani jejím předčasným ukončením nezanikají práva a povinnosti smluvních stran dle ustanovení článků 10, 11, 12, 13 a 14.1 této smlouvy a dále takových práva a povinnosti smluvních stran, z jejichž povahy vyplývá, že mají přetrvat i po ukončení účinnosti této smlouvy.

# Salvatorní klauzule

## Smluvní strany se zavazují poskytnout si k naplnění účelu této smlouvy vzájemnou součinnost.

## Strany sjednávají, že pokud v důsledku změny či odlišného výkladu právních předpisů anebo judikatury soudů bude u některého ustanovení této smlouvy shledán důvod neplatnosti právního úkonu, smlouva jako celek nadále platí, přičemž za neplatnou bude možné považovat pouze tu část, které se důvod neplatnosti přímo týká. Strany se zavazují toto ustanovení doplnit či nahradit novým ujednáním, které bude odpovídat aktuálnímu výkladu právních předpisů a smyslu a účelu této smlouvy.

# Zvláštní ujednání o doručování písemností

## Smluvní strany si budou doručovat písemnosti na dohodnuté doručovací adresy. Dohodnutou doručovací adresou se rozumí adresa sídla dotčené smluvní strany uvedená v záhlaví této smlouvy, případně jiná kontaktní adresa uvedená v záhlaví této smlouvy. Doručí-li smluvní strana druhé smluvní straně písemné oznámení o změně doručovací adresy, rozumí se dohodnutou doručovací adresou dotčené smluvní strany nově sdělená adresa.

## Nevyzvedne-li si adresát zásilku nebo nepodaří-li se mu zásilku doručit na dohodnutou doručovací adresu, nastávají právní účinky, které právní předpisy spojují s doručením právního úkonu, který byl obsahem zásilky, dnem, kdy se zásilka vrátí odesílateli.

## Smluvní strany jsou povinny pravidelně přebírat poštu, případně zajistit její pravidelné přebírání na své doručovací adrese. Při změně sídla smluvní strany je tato smluvní strana povinna neprodleně informovat o této skutečnosti druhou smluvní stranu a oznámit ji adresu, která bude její novou doručovací adresou. Smluvní strany berou na vědomí, že porušení povinnosti řádně přebírat poštu dle tohoto odstavce může mít za následek, že k doručení zásilky nedoje, pročež dojde k aplikaci ustanovení čl. 19.2. této smlouvy.

# Splnění peněžitých závazků

## Peněžité závazky vzniklé mezi smluvními stranami na základě této smlouvy je zavázaná smluvní strana povinna uhradit řádně a včas, a to bankovním převodem na bankovní účet druhé smluvní strany. Nedohodnou-li se smluvní strany jinak, rozumí se bankovním účtem smluvní strany její bankovní účet uvedený v záhlaví této smlouvy.

## Peněžitý závazek je splněn okamžikem, kdy je příslušná částka připsána na bankovní účet oprávněné smluvní strany.

## Strana, která je v prodlení s plněním nezpochybnitelného peněžitého závazku dle této smlouvy, je povinna zaplatit oprávněné smluvní straně zákonný úrok ve výši 0,05% z dlužné částky za každý započatý den prodlení.

# Solidární odpovědnost asistenta

## Asistent se podpisem této smlouvy zavazuje a je tedy povinen plnit veškeré závazky zadavatele dle této smlouvy, a to společně a nerozdílně se zadavatelem.

# Řešení sporů a prorogační doložka

## Smluvní strany se při provádění klinického zkoušení podle této smlouvy zavazují vzájemně si pomáhat a případné spory a rozdílnost názorů na postup a způsob prací řešit jednáním obvyklým u smluvních stran.

## Smluvní strany se ve smyslu ustanovení § 89a zákona č. 99/1963 Sb., občanský soudní řád dohodly, že místně příslušným soudem k projednání a rozhodnutí sporů a jiných právních věcí vyplývajících z touto smlouvou založeného právního vztahu, jakož i ze vztahů s tímto vztahem souvisejících, je v případě, že k projednání věci je věcně příslušný krajský soud, Městský soud v Praze a v případě, že k projednání věci je věcně příslušný okresní soud, Obvodní soud pro Prahu 5.

# 

# Záruky a prohlášení o vyloučení odpovědnosti

## Poskytovatel tímto vůči zadavateli prohlašuje a zaručuje, že:

a) zkoušející má dostatečnou odbornou kvalifikaci i dostatek zkušeností k provádění klinického zkoušení. O jakémkoli zrušení výsad zkoušejícího či postihu vůči poskytovateli nebo zkoušejícímu ze strany regulačního orgánu, příp. o jiném kroku souvisejícím s prosazováním zákonů je nutné zadavatele okamžitě písemně informovat,

b) pokud je poskytovateli známo, jsou jeho personál, prostory a  spektrum pacientů vhodné k plnění povinností v souladu s plánem,

c) poskytovatel v průběhu provádění klinického zkoušení nebude používat žádnou osobu v kterékoli funkci, jíž byl zakázán výkon povolání podle relevantního právního předpisu. Poskytovatel kromě toho: i) poté, co se dozví, že kterékoli osobě zapojené do klinického zkoušení byl zakázán výkon povolání nebo s ní bylo zahájeno řízení týkající se zákazu výkonu povolání, nehledě na to, zda k tomu dojde v průběhu klinického zkoušení nebo po jeho ukončení, o tom okamžitě písemně informuje zadavatele a ii) písemně potvrdí, že poskytovateli, zkoušejícímu nebo kterékoli osobě zapojené do klinického zkoušení nebyl zakázán výkon činnosti nebo povolání, pokud o toto potvrzení zadavatel požádá v souvislosti s certifikací, kterou musí zadavatel doložit úřadu FDA nebo jinému regulačnímu orgánu,

d) všichni zaměstnanci poskytovatele, kteří provádějí klinické zkoušení (včetně zkoušejícího) a kterékoli další osoby, které se účastní na klinickém zkoušení nebo které mají přístup k důvěrným informacím, i) jsou vázáni písemně stanovenými povinnostmi týkajícími se zachování důvěrnosti a zákazu používání těchto informací, které chrání důvěrné informace alespoň stejně dobře jako tato smlouva.

## Pokud není v tomto článku 23 stanoveno jinak, neposkytuje žádná ze smluvních stran žádné (výslovné, implicitní, či jiné) záruky, pokud jde o předmět této smlouvy, a každá ze stran výslovně prohlašuje, že tyto další záruky, včetně implicitních záruk týkajících se možnosti uvedení na trh a vhodnosti pro určitý účel vylučuje.

# Závěrečná ustanovení

## Právní vztahy mezi smluvními stranami vzniklé na základě této smlouvy nebo v souvislosti s ní, se řídí platnými právními předpisy, zejména zákonem č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, zákonem č. 268/2014 Sb. o zdravotnických prostředcích, zákonem č. 372/2011 Sb., o zdravotních službách, a relevantními prováděcími předpisy.

## Změny smlouvy jsou možné jen ve formě písemného a číslovaného dodatku ke smlouvě podepsaného oběma smluvními stranami. Smlouva může být ukončena pouze písemně.

## V případě změny právní úpravy klinického zkoušení se smluvní strany zavazují postupovat v souladu s touto novou právní úpravou počínaje dnem její účinnosti.

## Strany nesmí postoupit tuto smlouvu nebo své závazky z ní vyplývající bez předchozího písemného souhlasu druhé smluvní strany; nehledě na předchozí ustanovení smí zadavatel postoupit tuto smlouvu bez uvedeného souhlasu na svého nástupce, pokud jde o celé podnikání nebo jeho značnou část nebo pokud jde o majetek, které se tato smlouva týká, a to buď formou fúze, sloučení, prodeje akcií, prodeje majetku, na základě práva nebo jinak.

## Vzdát se uplatnění nároků a práv na plnění kteréhokoliv ustanovení této smlouvy je možné jen v písemné formě s podpisem příslušné smluvní strany. Vzdání se nároku na vymáhání některého z ustanovení této smlouvy neznamená a ani se nebude vykládat jako vzdání se nároku na vymáhání kteréhokoliv jiného ustanovení této smlouvy, ani jako vzdání se nároku na vymáhání v případě dalšího porušení předmětného ustanovení. Žádné prodloužení lhůty k plnění jakýchkoliv povinností nebo úkonů podle této smlouvy se nebude považovat anebo vykládat jako prodloužení lhůty k plnění jakékoliv další povinnosti anebo úkonu podle této smlouvy.

## Tato smlouva se vyhotovuje ve stejnopisech, z nichž každý je sepsán současně v jazyce českém a anglickém. Každá ze smluvních stran obdrží po jednom stejnopisu. Výkladově rozhodná je česká jazyková verze.

## Smluvní strany prohlašují, že si tuto smlouvu před jejím podpisem přečetly a shledaly, že její obsah přesně odpovídá jejich pravé a svobodné vůli a zakládá právní následky, jejichž dosažení svým jednáním sledovaly, a proto ji níže, prosty omylu, lsti a tísně, jako správnou podepisují.

## Smluvní strany na závěr této smlouvy výslovně prohlašují, že jim nejsou známy žádné okolnosti bránící uzavření této smlouvy.

## Žádné ustanovení této smlouvy nemá a nemůže být vykládáno tak, aby by vedlo k porušení rozhodného práva. V případě rozporu této smlouvy a rozhodného práva se použije rozhodné právo.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| V Praze dne ………… dne ……… |  |  |  |

|  |
| --- |
| **Nemocnice Na Homolce** |
| Dr. Ing. Ivan Oliva,  ředitel nemocnice  poskytovatel |

V ………… dne ………

**VytronUS, Inc.**

John Pavlidis,

prezidentem a výkonným ředitelem

*Zadavatel*

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| V …………… dne ………… | |  |  | |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  | High Tech Med Consult |  |  |  |  |
|  | Štěpán Královec  jednatel |  |  |  |  |
|  | Asistent |  |  |  |  |

Zkoušející se podpisem této smlouvy zavazuje plnit veškeré povinnosti uložené touto smlouvou zkoušejícímu i veškeré povinnosti uložené touto smlouvou poskytovateli, neboť poskytovatel provádí klinické zkoušení podle této smlouvy prostřednictvím zkoušejícího, jak je uvedeno v čl. 1.4. této smlouvy.

Zkoušející se podpisem této smlouvy dále zavazuje plnit veškeré povinnosti zkoušejícího vyplývající z obecně závazných právních předpisů a z podmínek a zásad uvedených v čl. 4.2. této smlouvy (včetně zásad správné klinické praxe).

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| V …………… dne ………… | |  |  | |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  | xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx  xxxxxxxxxxxx |  |  |  |  |

Přílohy:

Příloha č. 1: Prohlášení zkoušejícího

Příloha č. 2: Potvrzení o pojištění

Příloha č. 3: Platební schéma pro vyplacení odměn Nemocnici Na Homolce