

SMLOUVA O ZKOUŠCE FUNKČNÍ ZPŮSOBILOSTI

uzavřená dle ustanovení § 1746 odst. 2) zák. č. 89/2012 Sb., občanský zákoník
a v souladu se zák. č. 268/2014 Sb., o diagnostických zdravotnických prostředcích
in vitro

(dále jen „Smlouva“)

kterou mezi sebou uzavřeli:

POSKYTOVATEL:

Fakultní nemocnice v Motole

státní příspěvková organizace

se sídlem V Úvalu 84, 150 06 Praha 5

IČO: 00064203

DIČ: CZ 00064203

zastoupena

(dále jen „POSKYTOVATEL“)

a

ZADAVATEL:

Medirekt partner s.r.o.

Se sídlem Československé armády 1328/9, 742 21 Kopřivnice

IČO: 01702807

DIČ: CZ01702807

zastoupen

(dále jen „ZADAVATEL“)

(společně také „Strany“ nebo jednotlivě „Strana“)

Předmětem této Smlouvy je závazek POSKYTOVATELE provést pro ZADAVATELE zkoušku (studii) funkční způsobilosti diagnostického zdravotnického prostředku, kterým je odběrová sada [redacted] (dále jen „Odběrová sada“) a závazek ZADAVATELE zaplatit za tuto zkoušku (studii) POSKYTOVATELI příslušnou odměnu.

Při provádění níže popsané zkoušky (studie) funkční způsobilosti diagnostického zdravotnického prostředku „[redacted]“ (dále jen „Zkouška funkční způsobilosti“) se Strany zavazují k následujícím podmínkám:

PLÁN A ÚČEL ZKOUŠKY FUNKČNÍ ZPŮSOBILOSTI, REPORTOVÁNÍ, ZÁVĚREČNÁ ZPRÁVA

1. Plán Zkoušky funkční způsobilosti (dále jen „Plán“), podle kterého se bude postupovat a který je v souladu se zákonem č. 268/2014 Sb., o diagnostických zdravotnických

prostředcích in vitro (dále jen „**Zákon**“), tvoří součást této Smlouvy jako její Příloha č. 1. Změny nebo revize Plánu budou učiněny pouze na základě vzájemné dohody mezi ZADAVATELEM a [REDAKCE], trvale bytem [REDAKCE], jako zkoušejícím (dále jen „**ZKOUŠEJÍCÍ**“) a po schválení příslušnou Etickou komisí. POSKYTOVATEL bude o změně Plánu informován do 5 dnů ode dne jejího přijetí.

Smluvní strany prohlašují, že záměr provést Zkoušku funkční způsobilosti byl 1.2.2022 oznámen Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv („**SUKL**“).

Účelem Zkoušky funkční způsobilosti je porovnat vlastnosti Odběrové sady se standardem, a to jak z diagnostického hlediska, tak i z hlediska aplikace. Předmětem porovnání tedy bude: porovnání funkční způsobilosti stanovené výrobcem s ohledem na citlivost k příslušnému rozboru, citlivost pro diagnózu, analytickou specificitu, diagnostickou vhodnost, přesnost, opakovatelnost, reprodukovatelnost, minimalizaci rušivých vlivů a stanovení meze detekce.

Předpokládaný termín provedení Zkoušky funkční způsobilosti je březen – duben 2022 s tím, že závěrečná zpráva musí být vypracována nejpozději do 15.5.2022.

POSKYTOVATEL se zavazuje průběžně (minimálně na týdenní bázi) informovat ZADAVATELE o postupu Zkoušky funkční způsobilosti a jejích výsledcích. ZADAVATEL, resp. zástupci ZADAVATELE budou mít právo být fyzicky přítomni při provádění Zkoušky funkční způsobilosti, s čímž POSKYTOVATEL souhlasí a zavazuje se jim účast u Zkoušky funkční způsobilosti umožnit.

Po dokončení Zkoušky funkční způsobilosti musí být vypracována závěrečná zpráva dle Zákonu. Závěrečná zpráva bude vypracována ZKOUŠEJÍCÍM a bude předána ZADAVATELI po dokončení Zkoušky funkční způsobilosti, nejpozději však 15.5.2022. ZADAVATEL bude mít veškerá práva k závěrečné zprávě a bude s ní moci jakkoli disponovat, tedy použít ji k jakýmkoli účelům dle své volby s tím, že odměna za užití získaných údajů je již zahrnuta v odměně hrazené POSKYTOVATELI dle této Smlouvy.

Závěrečná zpráva bude obsahovat dostatečné údaje pro posouzení, zda Odběrová sada splňuje podmínky ve smyslu Nařízení vlády č. 56/2015 Sb., o technických požadavcích na diagnostické zdravotnické prostředky in vitro. Závěrečná zpráva bude sloužit jakožto podklad pro notifikaci diagnostického prostředku in vitro (Odběrové sady) u SÚKL, resp. pro jednání s potenciálními investory a uvedení Odběrové sady na trh. Závěrečná zpráva bude dále sloužit jakožto podklad pro dokončení vývoje diagnostického zdravotnického prostředku a přípravu výrobní dokumentace.

Náležitosti závěrečné zprávy, resp. její součásti, budou následující:

- 1) Excel tabulka, která umožní provedení statistik a bude základním dokumentem Zkoušky funkční způsobilosti s tím, že bude obsahovat následující minimální rozsah informací:

Pořadové číslo testu

Datum a čas provedení testu

Číslo šarže (čísla šarží u [REDAKCE] nesmí být u jednotlivých pacientů rozdílná)

Identifikace pacienta (iniciály) s uvedením, zda se jedná o muže či ženu

Pořadí prováděných testů: [REDAKCE]

Intenzita indikace (porovnání) – algoritmus včetně fotografií

Selhání s uvedením příčiny (přesný popis příčiny bude uveden na druhé straně informovaného souhlasu pacienta)

Pocitové hodnocení pacienta – lepší/stejné/horší – popis bude uveden na druhé straně informovaného souhlasu pacienta

Poznámka (hodnocení) zkoušejícího - popis bude uveden na druhé straně informovaného souhlasu pacienta

- 2) Zpracování statistiky, shoda, neshoda, mez detekce
- 3) Podrobná dokumentace případů chybné detekce nebo jiného selhání, která poslouží pro zdokonalení Odběrové sady nebo k precizování návodu k použití, popis situace, foto vzorku či nákres.
- 4) Souhrnné hodnocení sady [REDACTED] ve smyslu Nařízení vlády č. 56/2015 Sb., o technických požadavcích na diagnostické zdravotnické prostředky in vitro. Hodnocení užitečných vlastností Odběrové sady. Doporučení případných opatření k odstranění nedostatků technického řešení nebo návodu k použití.

MÍSTO PROVEDENÍ ZKOUŠKY FUNKČNÍ ZPŮSOBILOSTI

2. Místem provedení Zkoušky funkční způsobilosti je Ústav lékařské mikrobiologie 2. LF UK a FN Motol u POSKYTOVATELE (dále jen „**místo provedení**“).

ODMĚNA

3. ZADAVATEL se zavazuje poskytnout POSKYTOVATELI za Zkoušku funkční způsobilosti odměnu ve výši 800 Kč bez DPH za každého zařazeného pacienta („**Odměna**“). Tuto lze navýšit pouze v případě, že se na tom dohodnou písemně obě Strany. Nárok na Odměnu vzniká na základě faktury vystavené POSKYTOVATELEM, kterou je POSKYTOVATEL oprávněn vystavit po dokončení Zkoušky funkční způsobilosti a dodání závěrečné zprávy ZADAVATELI. Do studie je plánováno zařadit 500-1000 subjektů hodnocení. Do studie je plánováno zařadit pacienty s požadavkem na vyšetření přítomnosti [REDACTED]

[REDACTED] Rozsah studie je POSKYTOVATEL povinen předem konzultovat se ZADAVATELEM s tím, že ZADAVATEL uhradí POSKYTOVATELI odměnu dle skutečného počtu pacientů zařazených do studie a odsouhlasených ZADAVATELEM. Předpoklad je provést na začátku Zkoušky funkční způsobilosti cca 100 testů s tím, že pokud budou výsledky dobré, strany se domluví na pokračování (včetně rozsahu, v jakém budou další testy provedeny). ZADAVATEL má právo kdykoli Zkoušku ukončit s tím, že v takovém případě uhradí POSKYTOVATELI náklady již prokazatelně vynaložené (v přiměřené výši) na provedení Zkoušky funkční způsobilosti.

V odměně je zahrnuto:

- Administrace informovaného souhlasu pacientovi
- Administrace odměny pacientovi za odběr ve formě stravenky
- [REDACTED] (včetně jejich úhrady)
- Dokumentace výsledku testů, archivace dokumentace
- Vypracování závěrečné zprávy

Odběr vzorku bude pro potřebu porovnání proveden vždy pomocí

- Testovaných sad (dodaných ZADAVATELEM)
- Originálních sad (dodaných ZADAVATELEM)

ZADAVATEL dále uhradí POSKYTOVATELI jednorázový administrativní poplatek ve výši **10.000,- Kč** (dále jen „**Administrativní Poplatek**“) a archivační poplatek ve

výši **4.000,- Kč** (dále jen „**Archivační Poplatek**“). Nárok na Administrativní Poplatek a Archivační Poplatek bude uhrazen na základě faktury vystavené POSKYTOVATELEM po podpisu této Smlouvy.

POSKYTOVATEL prohlašuje, že za plnění dle této Smlouvy bude účtovat ZADAVATELI Odměnu, Administrativní Poplatek a Archivační Poplatek, ve kterých jsou již zahrnuty veškeré náklady spojené s plněním ze strany ZADAVATELE dle této Smlouvy ([REDACTED]), přičemž POSKYTOVATEL není oprávněn požadovat po ZADAVATELI úhradu jakýchkoli dalších nákladů.

Faktury budou zasílány POSKYTOVATELEM ZADAVATELI k rukám [REDACTED], na následující adresu: [REDACTED]

Nebo zasílány e-mailem na adresu: [REDACTED]

Faktura je splatná do 30 dnů ode dne jejich vystavení POSKYTOVATELEM a doručení ZADAVATELI.

Bankovní spojení POSKYTOVATELE:

Název účtu	Fakultní nemocnice v Motole
Číslo účtu	[REDACTED]
IBAN číslo	[REDACTED]
Název banky	Česká národní banka
Adresa banky	Na Příkopě 28
Město, PSČ, Země	Praha 1, 115 03, Česká republika
BIC	CNBACZPP

ROZSAH

4. Tato Smlouva nabývá platnosti dnem jejího podpisu poslední ze Stran a účinnosti dnem zveřejnění v Registru smluv ve smyslu zákona č. 340/2015 Sb., o registru smluv, ve znění pozdějších předpisů a pozbude účinnosti dokončením Zkoušky funkční způsobilosti. Tato Smlouva společně s jejími přílohami obsahuje úplné ujednání Stran ohledně jejího předmětu a nahrazuje veškeré předchozí úmluvy a dohody, ať již písemné či ústní, jež byly mezi Stranami uzavřeny. V případě rozporu mezi podmínkami této Smlouvy a podmínkami Plánu jsou rozhodující ustanovení této Smlouvy.

UKONČENÍ

5. ZADAVATEL má právo tuto Smlouvu kdykoliv ukončit v případě, že POSKYTOVATEL nedodrží podmínky této Smlouvy a/nebo podmínky stanovené Plánem. ZADAVATEL se zavazuje o předčasném ukončení Klinické zkoušky neprodleně informovat SUKL, příslušnou Etickou komisi, jakož i POSKYTOVATELE. ZADAVATEL má právo ukončit tuto Smlouvu písemnou výpovědí s okamžitým účinkem, pokud kdykoliv během doby trvání této Smlouvy přestane být ZKOUŠEJÍCÍ zaměstnán u POSKYTOVATELE nebo s ním přestane spolupracovat, nebo pokud bude ZKOUŠEJÍCÍ prohlášen nezpůsobilým, nebo pokud bude jeho činnost, jež souvisí s výkonem klinického výzkumu, jakkoliv omezena SUKLEM nebo jiným státním orgánem. ZADAVATEL má právo tuto Smlouvu rovněž ukončit písemnou výpovědí s účinkem při doručení výpovědi POSKYTOVATELI nebo dnem ve výpovědi stanoveným, pokud v Klinické zkoušce nebude možno z jakéhokoliv důvodu pokračovat. POSKYTOVATEL může též tuto

Smlouvu ukončit písemnou výpovědí s účinkem při doručení výpovědi ZADAVATELI nebo dnem ve výpovědi stanoveným, pokud v Klinické zkoušce nebude možno pokračovat ze závažných bezpečnostních, zdravotních či technických důvodů. ZADAVATEL má právo tuto Smlouvu ukončit s účinkem při doručení výpovědi POSKYTOVATELI nebo dnem ve výpovědi stanoveným, pokud dle názoru ZADAVATELE nebude vhodné ve Zkoušce funkční způsobilosti z důvodů bezpečnosti pokračovat. POSKYTOVATEL má právo ukončit tuto smlouvu výpovědí doručenu ZADAVATELI, a to ke dni ve výpovědi uvedenému, pokud POSKYTOVATEL obdrží s bezpečností související informaci, že na základě přiměřeného lékařského úsudku ZKOUŠEJÍCÍHO by bylo vhodné Zkoušku funkční způsobilosti ukončit. Ukončení bude provedeno pouze v rozsahu, jenž je z lékařského hlediska přípustný. Pokud bude Zkouška funkční způsobilosti ze strany ZADAVATELE a/nebo POSKYTOVATELE ukončena před jejím dokončením, jak je uvedeno v Plánu, zavazuje se ZADAVATEL nahradit POSKYTOVATELI přiměřené a prokazatelně vynaložené náklady jemu vzniklé před obdržením výpovědi. Ukončením této Smlouvy nezanikají závazky Stran, jež vznikly před jejím ukončením a současně nebyly založeny touto Smlouvou.

Ujednání, záruky, ustanovení a podmínky, jež jsou obsaženy v této Smlouvě, a které mají být podle podmínek této Smlouvy Stranami plněny, budou po skončení nebo ukončení této Smlouvy nadále účinné bez ohledu na skončení této Smlouvy nebo jiné její ukončení z jakéhokoli důvodu. Následující články budou výslovně účinné i po skončení nebo ukončení této Smlouvy: 6 (Zkoušený Zdravotnický Prostředek), 7 (Použití Výsledků), 8 (Zveřejnění), 9 (Důvěrnost), 10 (Kontrola Zařízení a Záznamů), 13 (Uchovávání Záznamů) a 15 (Patenty a Vynálezy).

Předpokládaný počet subjektů je 500-1000 dospělých subjektů hodnocení, kteří podepíší informovaný souhlas.

S výjimkou předčasného ukončení Zkoušky funkční způsobilosti se Zkouška funkční způsobilosti považuje za ukončenou po dokončení závěrečné zprávy o Zkoušce funkční způsobilosti ZKOUŠEJÍCÍM a předložení veškerých dokumentů souvisejících se Zkouškou funkční způsobilosti ZADAVATELI.

Předpokládaná délka Zkoušky funkční způsobilosti je cca 2 a půl měsíce od prvního testu až po dokončení závěrečné zprávy, tedy nejpozději do 15.5.2022.

ZKOUŠENÝ ZDRAVOTNICKÝ PROSTŘEDEK

6. ZADAVATEL se zavazuje k tomu, že poskytne zdarma Testované sady k odběru vzorku pro všechny zařazené subjekty a srovnávací originální sady pro všechny zařazené subjekty (dále jen „**Zkoušený Zdravotnický Prostředek**“) k provedení Zkoušky funkční způsobilosti. POSKYTOVATEL se zavazuje k tomu, že veškeré Zkoušené Zdravotnické Prostředky, jež POSKYTOVATELI poskytne ZADAVATEL, nebudou předány třetí straně k provedení Zkoušky funkční způsobilosti nebo k jinému využití, pokud takový převod není učiněn na základě písemné instrukce ZADAVATELE.

POUŽITÍ VÝSLEDKŮ

7. Provozní charakteristika Zkoušeného Zdravotnického Prostředku nebyla určena a výsledky proto nesmí být použity jako diagnostický postup bez potvrzení diagnózy podle produktu nebo postupu, jenž SUKL schválil. POSKYTOVATEL nesmí použít výsledky pro jiné účely než pro účely, které jsou stanoveny touto Smlouvou.

ZVEŘEJNĚNÍ

8. POSKYTOVATEL nezveřejní výsledky dosažené v souladu s Plánem bez kontroly ZADAVATELE, a aniž by ZADAVATEL měl příležitost se k jejich zveřejnění nebo

k jejich ústní prezentaci vyjádřit.

Údaje, jež byly vytvořeny v souladu s Plánem, představují vlastnictví ZADAVATELE a ZADAVATEL je může použít jakýmkoliv způsobem dle svého uvážení a výhradního rozhodnutí. POSKYTOVATEL může použít údaje pro svůj vlastní interní výzkum, klinické a vzdělávací účely.

DŮVĚRNOST

9. POSKYTOVATEL bere na vědomí, že postup v souladu s Plánem, jakož i veškeré údaje získané podle Plánu, včetně mj. informací, na jejichž základě lze identifikovat jednotlivé subjekty hodnocení („**Důvěrné Informace**“), jsou důvěrné, a zavazují se tyto Důvěrné Informace uchovat v tajnosti a bez předchozího výslovného písemného souhlasu ZADAVATELE je nezpřístupnit ani jinak neužít, dbát zejména zák. č. 101/2000 Sb., o ochraně osobních údajů, ve znění pozdějších předpisů, avšak s tím, že POSKYTOVATEL může sdělit ty Důvěrné Informace, které:
- a) byly známe nebo obecně dostupné veřejnosti před jejich zpřístupněním;
 - b) se bez jakéhokoliv úkonu ze strany POSKYTOVATELE stanou poté dostupné obchodní nebo laické veřejnosti;
 - c) svým obsahem odpovídají informacím získaným v dobré víře od třetí strany, na kterou se nevztahoval závazek mlčenlivosti ZADAVATELI;
 - d) jsou zpřístupněny ZADAVATELEM bez omezení důvěrnosti, vydáním patentu nebo jiným způsobem;
 - e) musí být zpřístupněny ze zákona;
 - f) jsou zpřístupněny na základě písemného nařízení nebo žádosti soudu či jiného správního nebo státního orgánu adresované ZADAVATELI;
 - g) musí být zpřístupněny Etické komisi; nebo
 - h) musí být zahrnuty ve formuláři informovaného souhlasu subjektu hodnocení.

POSKYTOVATEL se zavazuje informovat každého zaměstnance, jenž má přístup ke Zkoušenému Zdravotnickému Prostředku a k Důvěrným Informacím, o jejich důvěrné povaze a o závazcích vyplývajících z této Smlouvy.

Ustanovení o mlčenlivosti této Smlouvy zůstávají platné po dobu pěti (5) let od ukončení nebo skončení této Smlouvy.

ZADAVATEL prohlašuje a zaručuje, že touto Smlouvou definované Důvěrné informace vlastní nebo že má výlučné právo je POSKYTOVATELI zpřístupnit.

Strany se zavazují dodržovat veškeré právní předpisy a nařízení, které souvisí s využitím, rozšiřováním a zpřístupněním informací, na jejichž základě lze identifikovat jednotlivé subjekty hodnocení a které se na Strany vztahují. Strany odpovídají za ochranu veškerých informací, na jejichž základě lze identifikovat jednotlivé subjekty hodnocení, a to v rozsahu ochrany Důvěrných informací podle ustanovení čl. 9 této Smlouvy. V souladu s právními předpisy, které se vztahují na každou ze Stran, použijí nebo zpřístupní Strany informace nezbytné k projednání a provedení analýzy výsledků získaných podle Plánu, k zajištění integrity výzkumu, ke komunikaci se SUKL a dalšími regulačními úřady, jakož i k zajištění dalších zákonných požadavků.

KONTROLA ZAŘÍZENÍ A ZÁZNAMŮ

10. POSKYTOVATEL umožní zástupcům ZADAVATELE a/nebo SUKL, případně inspektorům jiných státních orgánů, aby v přiměřenou dobu a přiměřeným způsobem vstoupili do prostor, kde se provádí zkoušky, a provedli kontrolu a pořídili kopie

všech záznamů, jež souvisí se šetřením postupu v souladu s Plánem, přičemž ZADAVATEL bude dodržovat ustanovení o zachování mlčenlivosti dle čl. 9 a SUKL nebo inspektoři jiných státních orgánů budou zachovávat mlčenlivost podle příslušných právních předpisů. POSKYTOVATEL se zavazuje získat oprávnění od subjektu hodnocení, aby ZADAVATEL mohl kontrolovat samostatně identifikovatelné zdravotní informace pro účely auditu a monitorování, jež souvisí s Plánem. Pokud je zpřístupnění specifických informací subjektu hodnocení vyžadováno ze zákona nebo na základě soudního rozhodnutí, musí být před zpřístupněním těchto informací od subjektu hodnocení a/nebo jeho zákonného zástupce získán informovaný souhlas a/nebo oprávnění k použití/zveřejnění informací.

ÚJMA ZPŮSOBENÁ SUBJEKTU HODNOCENÍ

11. ZADAVATEL poskytne náhradu přiměřených a nezbytných výdajů na léčení vzniklých subjektům hodnocení v případech, kdy nepříznivá reakce je přímou odezvou na diagnostické zkušební metody, ke které došlo po provedení nebo použití této metody v souladu s touto Smlouvou a Plánem s výjimkou případů, které vznikly v důsledku zanedbání nebo vážného porušení ze strany subjektu hodnocení, POSKYTOVATELE nebo ZKOUŠEJÍCÍHO.

SOUHLAS ETICKÉ KOMISE, INFORMOVANÝ SOUHLAS

12. Před zahájením Zkoušky funkční způsobilosti získá ZADAVATEL souhlas od Etické komise POSKYTOVATELE. POSKYTOVATEL získá prostřednictvím ZKOUŠEJÍCÍHO informovaný souhlas subjektu hodnocení před prováděním testů dle této Smlouvy, a tento souhlas poskytne ZADAVATELI spolu s další dokumentací

UCHOVÁVÁNÍ ZÁZNAMŮ

13. Záznamy o údajích, které byly získány podle Plánu, musí POSKYTOVATEL uchovávat ve stavu, který je vhodný pro kontrolu prováděnou ZADAVATELEM, a to až do okamžiku, kdy ZADAVATEL vydá písemný souhlas k likvidaci, minimálně však po dobu patnácti (15) let ode dne skončení nebo ukončení této Smlouvy.

Žádné ustanovení této Smlouvy nezprostí, ani nebude vykládáno tak, že zprošťuje POSKYTOVATELE závazku dodržovat pravidla, předpisy, vyhlášky, nařízení nebo zákony, které se vztahují na záznamy, komentáře nebo jejich vedení.

POPIS VYNÁLEZU

14. Pokud POSKYTOVATEL nebo jeho zaměstnanci v rámci realizace Plánu poskytnou ZADAVATELI popis jakékoli myšlenky nebo návrhu, souhlasí POSKYTOVATEL a jeho zaměstnanci s tím, že poté, co tyto návrhy byly sděleny ZADAVATELI, nebude mít ZADAVATEL vůči POSKYTOVATELI žádnou povinnost ani závazek ohledně sdělení a použití těchto návrhů, vyjma odpovědnosti za porušení jakéhokoli platného patentu nebo autorského práva.

PATENTY & VYNÁLEZY

15. Pokud v důsledku činností realizovaných POSKYTOVATELEM či jimi použitými osobami podle této Smlouvy nebo Plánu dojde k objevu nebo vynálezu, poté se bez ohledu na to, zda je či není možné tento objev nebo vynález patentovat, POSKYTOVATEL zavazuje poskytnout ZADAVATELI jejich popis bez další úplaty. Tyto objevy nebo vynálezy budou výlučným vlastnictvím ZADAVATELE.

OZNÁMENÍ

16. Veškerá oznámení učiněná podle této Smlouvy musí být písemná a doručena osobně, faxem, kurýrní službou s doručením do druhého dne, zaslána doporučenou poštou na doručenkou s předplaceným poštovním, nebo prostřednictvím emailu s doručenkou. Oznámení budou považována za doručena v okamžiku, který je uveden na oznámení o doručení faxové zprávy, nebo po přijetí doručovatelskou službou, pokud bude oznámení odesláno a adresováno následujícím způsobem nebo na takovou adresu, kterou Strana písemně určí:

V případě POSKYTOVATELE:

Fakultní nemocnice v Motole

státní příspěvková organizace

K rukám Oddělení klinických studií



V Úvalu 84, 150 06 Praha 5

Email: [REDACTED]

V případě ZADAVATELE:

Medirekt partner s.r.o.

K rukám [REDACTED]

Československé armády 1328/9

742 21 Kopřivnice

Email: [REDACTED]

OSTATNÍ USTANOVENÍ

17. Rozhodné právo.

Tato Smlouva se řídí právním řádem České republiky a je v souladu s ním vykládána.

Smluvní strany berou na vědomí a souhlasí, že k projednání a rozhodování případných sporů, které nebudou vyřešeny smírem, je věcně a místně příslušný soud v České republice.

18. Dodatky, Vzdání se práva.

Tuto Smlouvu nelze měnit, upravovat ani nahrazovat bez výslovného písemného souhlasu všech jejích Stran. Lze ji změnit nebo doplnit jen výslovným písemným ujednáním, jež podepíší oprávnění zástupci obou smluvních stran, přičemž taková změna nebo doplnění musí mít formu očíslovaného dodatku.

Vzdání se práva na plnění jakéhokoliv ustanovení této Smlouvy musí mít formu písemné listiny podepsané Stranou, která se svého práva vzdává. Nebude-li některá ze Stran požadovat úplné plnění jakéhokoli ustanovení této Smlouvy, nebude tím nijak dotčeno právo stejné Strany vymáhat úplné plnění později.

19. Oddělitelnost.

Pokud se jakékoli ustanovení nebo podmínka této Smlouvy, které nemají zásadní povahu, stanou neplatnými, protiprávními nebo nevymahatelnými, nebude tím dotčena platnost, zákonnost a vymahatelnost zbývajících částí této Smlouvy.

20. Počet vyhotovení.

Tato Smlouva je vyhotovena ve dvou (2) vyhotoveních, s platností originálu, a po

jednom (1) pro každou ze smluvních Stran.

21. Smluvní strany souhlasí s uveřejněním smlouvy poskytovatelem zdravotních služeb za účelem splnění povinností uložených mu platnou a účinnou právní úpravou, a to zejména zákonem č. 340/2015 Sb., o registru smluv, ve znění pozdějších předpisů, a dále pokyny a rozhodnutími Ministerstva zdravotnictví České republiky. Ve smlouvě nebudou zveřejněny osobní údaje fyzických osob, které nejsou veřejně dostupné ve veřejném rejstříku, důvěrné informace dle této smlouvy a dále pak obchodní tajemství, které si smluvní strany sjednávají ve smyslu ustanovení § 504 občanského zákoníku takto: plán zkoušky (studie) funkční způsobilosti a design studie, detailní rozpočet, počet subjektů hodnocení a jejich odměňování, délka trvání studie.
22. Uveřejnění smlouvy v registru smluv provede poskytovatel zdravotních služeb, a o uveřejnění bude zadavatele informovat emailem na adresu: [REDACTED]
23. Druhá smluvní strana bere na vědomí, že poskytovatel zdravotních služeb jakožto státní příspěvková organizace, je povinna na dotaz třetí osoby poskytnout informace podle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů.
24. Tato smlouva se stává platnou dnem podpisu oběma smluvními stranami a účinnosti nabývá dnem uveřejnění v registru smluv.

NA DŮKAZ ČEHOŽ a s úmyslem být právně vázány, Strany této Smlouvy souhlasí, že budou dodržovat podmínky této Smlouvy:

V Praze dne2022

ZADAVATEL

[REDACTED]

Jméno

Funkce:

POSKYTOVATEL:

[REDACTED]



Na základě pověření

Prohlašuji tímto, že jsem se seznámil se zněním Smlouvy a zavazuji se dodržovat závazky, které pro mě ze Smlouvy vyplývají.

ZKOUŠEJÍCÍ:

[REDACTED]

[REDACTED]

PŘÍLOHA Č. 1
PLÁN ZKOUŠKY FUNKČNÍ ZPŮSOBILOSTI