

CLINICAL TRIAL AGREEMENT	SMLOUVA O KLINICKÉ STUDII
for Protocol ACE-536-MDS-002	pro Protokol ACE-536-MDS-002
This clinical trial agreement (hereinafter, the “ <i>Agreement</i> ”) is by and between:	Tato Smlouva o klinické studii (dále „ <i>Smlouva</i> ”), byla uzavřena mezi těmito stranami:
<p><b>Celgene Corporation</b>, having its principal office at 86 Morris Avenue, Summit, NJ 07901, USA represented for the purposes of this Agreement by <b>Celgene International II Sàrl</b>, a limited liability company organized under the laws of Switzerland having its principal office at Route de Perreux 1, 2017 Boudry, Switzerland (hereinafter the “<i>Sponsor</i>”)</p> <p>For the only purposes of signing this Agreement Sponsor is represented by PPD Investigator Services LLC, a company organized under the laws of the State of Delaware having its principal office at 929 North Front Street, Wilmington NC 28401, USA</p>	<p><b>Celgene Corporation</b> s hlavním sídlem v 86 Morris Avenue, Summit, NJ 07901, USA zastupovaná pro účely této Smlouvy společností <b>Celgene International II Sàrl</b>, společností s ručením omezeným zřízenou podle švýcarských právních předpisů s hlavním sídlem v Route de Perreux 1, 2017 Boudry, Švýcarsko (dále jen „<i>Zadavatel</i>”)</p> <p>Zadavatel je pouze pro účely podpisu této Smlouvy zastoupen PPD Investigator Services LLC, společností založenou podle zákonů State of Delaware se sídlem na adrese 929 North Front Street, Wilmington NC 28401, USA</p>
<b>AND</b>	<b>a</b>
<p><b>Fakultní nemocnice Královské Vinohrady</b>, with its registered address at Šrobárova 50, 100 34 Prague, Czech Republic, represented by MUDr. Jan Votava, MBA, director</p> <p>Company ID no.: 00064173</p> <p>Tax ID no.: CZ00064173</p> <p>Reference number: KH 34/2021</p> <p>Cost centre: 52170</p> <p>(hereinafter the “<i>Institution</i>”);</p>	<p><b>Fakultní nemocnicí Královské Vinohrady</b>, se sídlem Šrobárova 1150/50, 100 34 Praha, Česká republika, zastoupená MUDr. Janem Votavou, MBA, ředitelem</p> <p>IČ: 00064173</p> <p>DIČ: CZ00064173</p> <p>Číslo jednací: KH 34/2021</p> <p>Nákladové středisko: 52170</p> <p>(dále „<i>Zdravotnické zařízení</i>”);</p>
<b>AND</b>	<b>a</b>

MUDr. Olga Černá, with DOB XXX, residing at XXX (hereinafter the “ <i>Investigator</i> ”);	MUDr. Olgou Černou, s datem narození XXX, bytem na adrese XXX (dále „ <i>Zkoušející</i> ”);
individually or collectively, as the case may be, referred hereto as the “ <i>Party</i> ” or “ <i>Parties</i> ”.	jednotlivě nebo případně společně dále „ <i>Strana</i> ” nebo „ <i>Strany</i> ”.
The Institution and the Investigator are hereinafter called “ <i>Institution/Investigator</i> ” when it is intended that they be referred to jointly.	Zdravotnické zařízení a Zkoušející jsou dále společně označovány jako „ <i>Zdravotnické zařízení/Zkoušející</i> ”, pokud z kontextu vyplývá, že se odkazuje na oba společně.
This Agreement is valid as of the last date of signature below and effective as of the date when it is published in Contracts Register (the “ <i>Effective Date</i> ”).	Tato Smlouva nabývá platnosti ke dni posledního podpisu níže a účinnosti dnem zveřejnění v registru smluv (dále „ <i>Datum účinnosti</i> ”).
<b>WHEREAS</b>	<b>VZHLEDEM K TOMU, ŽE</b>
(a) The Sponsor conducts business in the development of therapeutic products, compounds, and reagents;	(a) Zadavatel podniká ve vývoji léčivých přípravků, látek a činidel;
(b) The Institution and the Investigator have acquired expertise in the conduct of clinical trials, and laboratory test evaluations; they have appropriate facilities for the performance of those activities;	(b) Zdravotnické zařízení a Zkoušející mají odborné znalosti v provádění klinických hodnocení a hodnocení laboratorních testů a disponují odpovídajícím vybavením pro výkon těchto činností;
(c) Sponsor has the intention to conduct clinical studies in the areas of pharmaceutical and biological research in the interest of the Sponsor;	(c) Zadavatel má záměr provádět klinická hodnocení v oblastech farmaceutického a biologického výzkumu v zájmu Zadavatele;
(d) The Investigator is an employee of the Institution or practices medicine in the context of the Institution;	(d) Zkoušející je zaměstnancem Zdravotnického zařízení nebo provozuje lékařskou praxi v jeho rámci;
(e) Sponsor requested the Institution and the Investigator to conduct a phase 3 clinical trial “ <i>A Phase 3, Open-label, Randomized Study to Compare the Efficacy and Safety of Luspatercept (ACE-536) versus Epoetin alfa for the Treatment of Anemia due to IPSS-</i>	(e) Zadavatel Zdravotnické zařízení a Zkoušejícího požádal o realizaci fáze 3 klinické studie s názvem „ <i>Otevřené, randomizované klinické hodnocení fáze 3 pro srovnání účinnosti a bezpečnosti luspaterceptu (ACE-536) oproti epoetinu alfa při léčbě</i>

<p><i>R Very Low, Low or Intermediate Risk Myelodysplastic Syndromes (MDS) in ESA Naïve Subjects who require Red Blood Cell Transfusions”</i> (hereinafter, the “<b>Study</b>”) in accordance with the following protocol: <b>ACE-536-MDS-002</b>;</p>	<p><i>anémie způsobené myelodysplastickým syndromem (MDS) s velmi nízkým, nízkým nebo středním rizikem IPSS-R u pacientů dosud neléčených ESA, kteří potřebují transfuzi červených krvinek”</i> (dále „<b>Studie</b>”), a to v souladu s následujícím Protokolem: <b>ACE-536-MDS-002</b>;</p>
<p>(f) <b>PPD Investigator Services LLC</b>, 929 North Front Street, Wilmington NC 28401, USA and <b>PPD Czech Republic, s.r.o.</b>, with registered office address at Budějovická alej Antala Staška 2027/79 - 140 00 Praha 4 - Czech Republic, PPD Company ID number: 63671077 (hereinafter, the “<b>CRO</b>”) is a clinical research organization principally engaged in the management, on behalf of pharmaceutical companies, of clinical trials, and other related services;</p>	<p>(f) <b>PPD Investigator Services LLC</b>, 929 North Front Street, Wilmington NC 28401, USA a <b>PPD Czech Republic, s.r.o.</b>, se sídlem na adrese Budějovická alej, Antala Staška 2027/79 - 140 00 Praha 4, Česká republika, IČO: 63671077 (dále „<b>servisní organizace</b>”) je klinická výzkumná organizace, jejíž hlavní činností je řízení klinických studií jménem farmaceutických společností a realizace dalších souvisejících služeb;</p>
<p>(g) The Institution/Investigator acknowledge that the Sponsor has contracted the CRO to perform on the Sponsor’s behalf some of the functions and activities related to the Sponsor’s responsibilities for this Study;</p>	<p>(g) Zdravotnické zařízení/Zkoušející berou na vědomí, že Zadavatel servisní organizaci smluvně pověřil, aby jménem Zadavatele vykonávala některé funkce a činnosti související s povinnostmi Zadavatele v rámci Studie;</p>
<p>(h) The Parties acknowledge that Sponsor has appointed as Legal Representative under article 19 of the EU Directive 2001/20/EC, Celgene Europe B.V. having its principal office at Orteliuslaan 1000, 3528 BD Utrecht, The Netherlands.</p>	<p>(h) Strany berou na vědomí, že Zadavatel svým právním zástupcem podle článku 19 směrnice EU 2001/20/ES jmenoval firmu Celgene Europe B. V., se sídlem Orteliuslaan 1000, 3528 BD Utrecht, Nizozemí.</p>
<p><b>IT IS HEREBY AGREED AS FOLLOWS:</b></p>	<p><b>STRANY SE DOHODLY TAKTO:</b></p>
<p><b>1. Definitions</b></p>	<p><b>1. Definice</b></p>
<p>1.1 Unless provided otherwise below, the definitions of the GCP Guideline (as defined below) shall apply.</p>	<p>1.1 Není-li dále stanoveno jinak, platí definice obecných Zásad SKP (jak jsou definovány dále).</p>

<p>1.2 In addition, the following terms shall be defined for the purpose of this Agreement as follows:</p>	<p>1.2 Kromě toho jsou pro účely Smlouvy definovány následující pojmy takto:</p>
<p>(a) “<i>Affiliate(s)</i>” shall be any person or entity directly or indirectly controlling, controlled by, or under common control with a Party. For the purpose of this Agreement, “control”, “controlling” and “controlled by” shall mean the ownership and control of fifty percent (50%) or more of the outstanding voting or economic interest in capital or profits of any person or entity, or the right to direct or control the management or affairs of any person or entity by contract or similar arrangement.</p>	<p>(a) „<i>Přidružená osoba (přidružené osoby)</i>“ jsou osoby nebo subjekty, které přímo či nepřímo ovládají Smluvní stranu, jsou ovládány Smluvní stranou nebo jsou pod společnou kontrolou se Smluvní stranou. Pro účely této Smlouvy „ovládají“, „jsou ovládány“ nebo „kontrolovány“ znamená vlastnictví a kontrolu nad padesáti (50) a více procenty volných hlasovacích práv nebo ekonomického zájmu na kapitálu či zisku kterékoli osoby nebo subjektu, nebo právo řídit či ovládat vedení nebo záležitosti kterékoli osoby nebo subjektu na základě Smlouvy nebo jiné dohody.</p>
<p>(b) “<i>Confidential Information</i>”: all materials, information and data provided to Institution/Investigator by or on behalf of the Sponsor or its Affiliates, including but not limited to the Sponsor’s technology, products, business information or objectives, Protocol, IMP, investigator’s brochures as well as all materials, data or reports generated in connection with the Study, including but not limited to Study results and Case Report Forms.</p>	<p>(b) „<i>Důvěrné informace</i>“: veškeré materiály, informace a údaje poskytnuté Zdravotnickému zařízení/Zkoušejícímu Zadavatelem nebo jeho Přidruženými osobami, nebo jménem Zadavatele či jeho Přidružených osob, zejména technologie Zadavatele, jeho produkty, obchodní informace nebo cíle, Protokol, Hodnocený léčivý přípravek, soubory informací pro Zkoušejícího a také všechny materiály, údaje a zprávy vytvořené v souvislosti se Studii, zejména výsledky Studie a formuláře Záznamů subjektů hodnocení.</p>
<p>(c) „<i>EU</i>“: the European Union.</p>	<p>(c) „<i>EU</i>“: Evropská unie.</p>
<p>(d) “<i>Intellectual Property</i>”: any intellectual property, including, but not limited to, all patents, patent applications, copyrights, discoveries and inventions, whether patentable or not.</p>	<p>(d) „<i>Duševní vlastnictví</i>“: veškeré duševní vlastnictví, zejména všechny patenty, patentové přihlášky, autorská práva, objevy a vynálezy, ať už patentovatelné či nikoliv.</p>
<p>(e) “<i>Investigational Medicinal Product</i>” (or “<i>IMP</i>”): the pharmaceutical compound Luspatercept</p>	<p>(e) „<i>Hodnocený léčivý přípravek</i>“: léčivá látka Luspatercept (ACE-536), hodnocená v souladu s Protokolem.</p>

(ACE-536) which is/are under investigation according to the Protocol.	
(f) “ <b>Force Majeure</b> ”: any event beyond the reasonable control of the non-performing Party which makes the performance of this Agreement impossible or excessively onerous (such as but not limited to strikes, lockouts, riots, war, fire, floods, storms, earthquakes, measures taken by public authorities).	(f) „ <b>Zásah vyšší moci</b> “: jakákoliv událost mimo přiměřenou kontrolu neplnící Smluvní strany, která znemožní nebo nadměrně ztíží plnění této Smlouvy (zejména stávkový, výluky, povstání, válka, požár, povodeň, vichřice, zemětřesení, opatření přijatá státními úřady).
(g) “ <b>Personnel</b> ”: the personnel of the Sponsor and of the Institution, including the Study Team, as well as contractors, employees, consultants, temporary workers and agency workers of each Party, involved in the performance of this Agreement.	(g) „ <b>Personál</b> “: personál Zadavatele a Zdravotnického zařízení, včetně Studijního týmu, a dále dodavatelé, zaměstnanci, konzultanti, brigádníci a agenturní pracovníci každé Smluvní strany, kteří se zapojí do plnění této Smlouvy.
(h) “ <b>Protocol</b> ”: the latest version of the protocol mentioned in recital (e) as approved by the competent authority and ethics committee.	(h) „ <b>Protokol</b> “: nejnovější verze Protokolu uvedená v bodě (e) preambule, tak jak byla schválena příslušnými orgány a etickou komisí.
(i) “ <b>Publication</b> ”: shall refer to any written (e.g. papers, abstracts, posters, oral presentation materials) or oral presentation regarding the Study addressed to persons who are not involved in the conduct of the Study	(i) „ <b>Publikace</b> “: je každá písemná (např. článek, abstrakt, poster, materiály k ústní prezentaci) nebo ústní prezentace týkající se Studie oslovující osoby, které nejsou zapojeny do provádění Studie.
(j) “ <b>Regulations</b> ”: any legislation, regulation, guidelines or code of conduct which applies to the conduct of the Study (for example, any legislation transposing into national law of the EU Directives 2001/20/EC, the EU General Data Protection Regulation 2016/679 (“ <b>GDPR</b> ”), the GCP Guideline - see definition below).	(j) „ <b>Předpisy</b> “: veškeré právní předpisy, nařízení, směrnice a kodexy chování, které se vztahují na realizaci Studie (například jakékoli předpisy implementující do národního práva směrnici EU 2001/20/ES, Obecné nařízení EU o ochraně osobních údajů 2016/679 („ <b>GDPR</b> “), Zásady SKP – viz definice dále).
(k) “ <b>Site</b> ”: any location at the Institution where the Investigator conducts the Study under this Agreement.	(k) „ <b>Centrum</b> “: jakékoli místo ve Zdravotnickém zařízení, kde Zkoušející realizuje Studii podle této Smlouvy.

(l) “ <i>Study Participant</i> ”: any person who has been enrolled as study subject in the Study at the Site.	(l) „ <i>Účastník Studie</i> “: jakákoli osoba zařazená jako Účastník do Studie v centru.
(m) “ <i>Study Team</i> ”: Institution’s investigational staff, including Investigator, employees, contractors, consultants, temporary workers and agency workers involved in the Study conduct based on this Agreement.	(m) „ <i>Studijní tým</i> “: výzkumný Personál Zdravotnického zařízení včetně Zkoušejícího, zaměstnanců, dodavatelů, konzultantů, brigádníků i agenturních pracovníků podílející se na Studii dle této Smlouvy.
(n) “ <i>GCP Guideline</i> ”: the International Conference on Harmonization E6 Guideline on Good Clinical Practice as set out in the latest version of CPMP/ICH/135/95.	(n) „ <i>Zásady SKP</i> “: Pokyn Mezinárodní konference pro harmonizaci E6 o správné klinické praxi v poslední verzi CPMP/ICH/135/95.
<b>2. Conduct of the Study and Compliance</b>	<b>2. Realizace Studie a dodržování Předpisů</b>
<b>2.1 Conduct of the Study</b>	<b>2.1 Realizace Studie</b>
2.1.1 Investigator shall use his or her best efforts to include the number of Study Participants specified in <b>Annex 1</b> and to complete the Study in accordance with the timelines as set out in <b>Annex 2</b> to this Agreement.	2.1.1 Zkoušející vynaloží maximální úsilí k zařazení Účastníků Studie v počtu uvedeném v <b>příloze 1</b> a k dokončení Studie v souladu s časovým harmonogramem, který je uveden v <b>Příloze 2</b> této Smlouvy.
2.1.2 The Institution/Investigator may enroll Study Participants in addition to the number of Study Participants specified in <b>Annex 1</b> if the Institution or the Investigator informed the Sponsor in writing prior to the enrollment of any additional Study Participant and received approval from the Sponsor before enrollment of additional Study Participants.	2.1.2 Zdravotnické zařízení/Zkoušející je oprávněn/a zařadit Účastníky Studie nad rámec počtu Účastníků Studie uvedený v <b>příloze 1</b> , pokud o tom Zdravotnické zařízení nebo Zkoušející před zařazením dodatečných Účastníků Studie písemně informovali Zadavatele a získali souhlas Zadavatele před zařazením dodatečných Účastníků Studie.
2.1.3 The Investigator ensures that the Study Participant (and/or their legal representatives) will, in accordance with Regulations, be duly informed and give his/her written informed consent prior to the Study Participant’s participation in the Study. Institution/Investigator will provide Sponsor/CRO an	2.1.3 Zkoušející zajistí, aby byl Účastník Studie (a/nebo jeho zákonný zástupce) v souladu s právními Předpisy náležitě informován a aby před zahájením účasti ve Studii udělil svůj písemný informovaný souhlas. Zdravotnické zařízení/Zkoušející dá Zadavateli/CRO příležitost posoudit a schválit obsah

<p>opportunity to review and approve the content of any Study recruitment materials directed to potential Study Participant before such materials are used, regardless of medium.</p>	<p>všech materiálů pro nábor do Studie adresovaných potenciálním Účastníkům Studie předtím, než budou tyto materiály použity, bez ohledu na médium.</p>
<p>2.1.4 The Institution/Investigator shall immediately cease the enrollment of Study Participants upon the Sponsor's request.</p>	<p>2.1.4 Zdravotnické zařízení/Zkoušející na žádost Zadavatele zařazování Účastníků Studie okamžitě ukončí.</p>
<p>2.1.5. The Parties shall conduct the Study in accordance with the Regulations, the Protocol, and the Sponsor's instructions.</p>	<p>2.1.5. Strany jsou povinny Studii realizovat v souladu s Předpisy, Protokolem a požadavky Zadavatele.</p>
<p>The Investigator or the Institution shall report adverse events arising from the Study in accordance with the Protocol and the Regulations. If required under the Regulations, they shall report serious adverse events to the competent ethics committee.</p>	<p>Zkoušející nebo Zdravotnické zařízení budou hlásit nežádoucí příhody vzniklé v souvislosti se Studií v souladu s Protokolem a Předpisy. Pokud Předpisy požadují, závažné nežádoucí příhody budou hlásit příslušné etické komisi.</p>
<p>Subject to Section 4.5.2 of the GCP Guideline, the Investigator or the Institution shall immediately inform the Sponsor or the CRO in writing about any deviation from the Protocol.</p>	<p>S výhradou odstavce 4.5.2 o Zásadách SKP bude Zkoušející nebo Zdravotnické zařízení Zadavatele nebo servisní organizaci neprodleně písemně informovat o jakékoli odchylce od Protokolu.</p>
<p>The Institution and the Investigator shall pseudonymize the Study Participant's Personal Data prior to transfer to the Sponsor under this Agreement to ensure that the Sponsor cannot identify any related Study Participant ("<i>Coded Study Data</i>").</p>	<p>Zdravotnické zařízení a Zkoušející budou osobní údaje Účastníka Studie před převodem Zadavateli na základě této Smlouvy pseudonymizovat, aby Zadavatel nemohl identifikovat jednotlivé Účastníky Studie (<i>„Kódované studijní údaje“</i>).</p>
<p>2.1.6. The Investigator shall ensure that the Case Report Forms are completed accurately. When a Study Participant completed all visit procedures under the Protocol, the Investigator shall send the related Case Report Forms to the Sponsor within five (5) days after completion of the visit procedures.</p>	<p>2.1.6. Zkoušející zajistí přesné vyplňování formulářů CRF (Case Report Forms). Jakmile některý Účastník Studie absolvuje všechny procedury podle Protokolu, Zkoušející zašle příslušné formuláře CRF Zadavateli, a to do pěti (5) dnů po ukončení těchto procedur.</p>

<p>2.1.7. During the term of this Agreement, the Institution/Investigator shall not conduct any other clinical trial which may adversely affect the availability of Study Participants or the ability of the Institution/Investigator to perform their obligations under this Agreement.</p>	<p>2.1.7. Zkoušející/Zdravotnické zařízení nesmějí po dobu platnosti této Smlouvy realizovat žádné jiné klinické studie, které by mohly negativně ovlivnit dostupnost Účastníků Studie nebo schopnost Zdravotnického zařízení/Zkoušejícího plnit závazky podle této Smlouvy.</p>
<p>2.1.8. The Investigator shall inform the Sponsor or the CRO if he/she delegated the administrative duties regarding the management of the Study at the Site to a third person (the “<i>Study Coordinator</i>”). The Study Coordinator shall be appropriately qualified by training and experience to fulfill his/her duties.</p>	<p>2.1.8. Zkoušející bude Zadavatele nebo servisní organizaci informovat o jakémkoli delegování administrativních povinností při řízení Studie v Centru na třetí osobu (dále „<i>Koordinátor Studie</i>”). Koordinátor Studie musí mít odpovídající kvalifikaci (školení a zkušenosti) k plnění příslušných povinností.</p>
<p>2.1.9. The Investigator shall meet with the Sponsor, its representatives (including, the CRO) or investigators from other Study centers upon the Sponsor’s request in order to discuss the conduct and the outcome of the Study. Unless the Sponsor requested that the Investigator participate in person to those meetings, the Investigator may delegate an appropriate person (e.g., the Study Coordinator) to participate in the meetings.</p>	<p>2.1.9. Zkoušející se na žádost Zadavatele sejde s ním, jeho zástupci (včetně servisní organizace) nebo Zkoušejícími z jiných center k prodiskutování průběhu a výsledků Studie. Pokud Zadavatel nepožaduje osobní účast Zkoušejícího na těchto setkáních, může Zkoušející účast pověřit jinou vhodnou osobu (např. Koordinátora Studie), aby se setkání účastnila.</p>
<p>2.1.10. If so specified in the Protocol and permitted by the informed consent form, Institution/Investigator shall collect biological samples obtained from Study Participants for testing that relates to subject care, safety monitoring, and research purposes (“<i>Biological Samples</i>”). This testing may include, but is not limited to pharmacokinetic, pharmacogenomic, genetic or biomarker testing.</p>	<p>2.1.10. Pokud to bude specifikováno v Protokolu a povoleno v dokumentu informovaného souhlasu, Zdravotnické zařízení/Zkoušející odebere biologické vzorky získané od Účastníků Studie pro testování, které souvisí s péčí o pacienta, sledováním bezpečnosti a výzkumnými účely („<i>Biologické vzorky</i>“). Toto testování může zahrnovat zejména farmakokinetické, farmakogenomické, genetické nebo biomarkerové testy.</p>
<p>a. <u>Use</u>. Institution/Investigator will not use Biological Samples collected under the Protocol in any manner or for any purpose other than that described in</p>	<p>a. <u>Použití</u>. Zdravotnické zařízení/Zkoušející nebudou používat Biologické vzorky odebrané podle Protokolu žádným jiným způsobem nebo pro žádné</p>



<p>the Protocol and/or informed consent form. For those Biological Samples that the Institution or Investigator sends to Sponsor (or its designee), Sponsor (or its designee) will only use such Biological Samples consistent with the Protocol and/or informed consent form under which they were obtained.</p>	<p>jiné účely, než jak je popsáno v Protokolu a/nebo formuláři informovaného souhlasu. Z Biologických vzorků, které Zdravotnické zařízení nebo Zkoušející odešle Zadavateli (nebo jeho zástupci), Zadavatel (nebo jeho zástupce) použije pouze ty Biologické vzorky, které odpovídají účelu Protokolu a/nebo formuláři informovaného souhlasu, na jejichž základě byly odebrány.</p>
<p>b. <u>Analysis Data</u>. Unless otherwise specified in the Protocol and/or in the informed consent form, or mandated by Regulations, Sponsor will not provide the results of these tests to the Institution/Investigator or Study Participants. If Sponsor provides Biological Sample analysis data to the Institution/Investigator, that data will be considered part of Study data for purposes of this Agreement.</p>	<p>b. <u>Rozbor dat</u>. Pokud to není jinak specifikováno v Protokolu a/nebo formuláři informovaného souhlasu, nebo požadováno právními předpisy, nebude Zadavatel poskytovat výsledky těchto testů Zdravotnickému zařízení/Zkoušejícímu nebo Účastníkům Studie. Pokud Zadavatel poskytne data z rozboru biologických vzorků Zdravotnickému zařízení/Zkoušejícímu, budou pro účely této Smlouvy takováto data považována za součást Studie.</p>
<p><b>2.2 Prevention of bias</b></p>	<p><b>2.2 Prevence střetu zájmů</b></p>
<p>The Investigator shall complete (or update) and return any declaration form provided by the Sponsor regarding the financial interests in the Sponsor's business of the Investigator, his/her spouse and his/her dependent children. This obligation shall apply until one (1) year after termination of the Study.</p>	<p>Zkoušející vyplní (poprvé a při změnách) a Zadavateli zašle jakékoli prohlášení poskytnuté Zadavatelem v souvislosti s finančními podíly Zkoušejícího, jeho manžela či manželky a závislých dětí na podnikání Zadavatele. Tato povinnost platí do uplynutí jednoho (1) roku od ukončení Studie.</p>
<p><b>2.3 Compliance with anti-corruption rules</b></p>	<p><b>2.3 Dodržení předpisů proti korupci</b></p>
<p>2.3.1 Institution/Investigator are advised that Sponsor is committed to comply with all applicable laws, statutes, regulations and codes relating to anti-bribery and anti-corruption including, but not limited to the US Foreign Corrupt Practices Act and United Kingdom of Great Britain and North Ireland Bribery Act 2010 (“<i>Anti-Bribery Laws</i>”).</p>	<p>2.3.1 Zdravotnické zařízení/Zkoušející jsou poučeni, že Zadavatel je povinen dodržovat všechny platné protiúplatkářské a protikorupční zákony, ustanovení, právní předpisy a kodexy, zejména zákon Foreign Corrupt Practices Act v USA a Bribery Act 2010 ve Spojeném království Velké Británie a Severního Irska („<i>Protikorupční zákony</i>“).</p>

<p>2.3.2 Institution/Investigator represent and warrant that it shall comply with all applicable laws, statutes, regulations and codes relating to the Anti-Bribery Laws.</p>	<p>2.3.2 Zdravotnické zařízení/Zkoušející prohlašují a zaručují, že bude dodržovat všechny platné zákony, ustanovení, právní předpisy a kodexy související s Protikorupčními zákony.</p>
<p>2.3.3 Institution/Investigator is prohibited from offering or paying directly or indirectly anything of value to a government official or any other person, entity or institution covered under the Anti-Bribery Laws in order to</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>(i) win or retain business for Sponsor;</li> <li>(ii) improperly influence an act or decision that will benefit Sponsor; or</li> <li>(iii) gain an improper advantage for Sponsor.</li> </ul> <p>Institution/Investigator undertake to keep accurate and transparent records to reflect transactions and payments.</p>	<p>2.3.3 Zdravotnické zařízení/Zkoušející nesmí přímo či nepřímo nabízet nebo poskytnout nic hodnotného státním úředníkům nebo žádné jiné osobě, právnické osobě nebo instituci, na něž se vztahují Protikorupční zákony, za účelem</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>(i) získání nebo zachování obchodu pro Zadavatele;</li> <li>(ii) nepatřičného ovlivnění jednání nebo rozhodnutí, které bude prospěšné pro Zadavatele; nebo</li> <li>(iii) získání nepatřičné výhody pro Zadavatele.</li> </ul> <p>Zdravotnické zařízení/Zkoušející se zavazují, že budou uchovávat přesné a transparentní záznamy zobrazující transakce a platby.</p>
<p>2.3.4. Should Institution/Investigator breach or have any reason to believe that it might have breached this section, it shall inform Sponsor immediately and in writing and cooperate with Sponsor to investigate and document the facts.</p>	<p>2.3.4. Pokud by Zdravotnické zařízení/Zkoušející porušili nebo měli jakýkoli důvod si myslet, že mohli porušit toto ustanovení, musejí okamžitě a písemně informovat Zadavatele a spolupracovat se Zadavatelem při vyšetřování a zdokumentování skutečností.</p>
<p>2.3.5. Breach of this section is to be considered as a material breach of this Agreement and Sponsor will have the right to immediately terminate the Agreement.</p>	<p>2.3.5. Porušení tohoto ustanovení se považuje za závažné porušení této Smlouvy a Zadavatel bude mít právo Smlouvu okamžitě ukončit.</p>
<p><b>3. Qualifications and availability of the Institution, Investigator and persons involved in the conduct of the Study</b></p>	<p><b>3. Kvalifikace a dostupnost Zdravotnického zařízení, Zkoušejícího a osob, podílejících se na realizaci Studie</b></p>
<p><b>3.1 Warranties and representations</b></p>	<p><b>3.1 Záruky a prohlášení</b></p>
<p>Institution and Investigator represent and warrant that:</p>	<p>Zdravotnické zařízení a Zkoušející prohlašují a zaručují se, že:</p>

(a) the Investigator has never been debarred, disqualified, suspended or excluded under any rule in any jurisdiction;	(a) Zkoušející nikdy a nikde nebyl diskvalifikován ani trvale či dočasně vyloučen z realizace studií podle jakéhokoli pravidla v jakékoli jurisdikci;
(b) they are authorized to enter into this Agreement under the Regulations and the internal rules of the Institution.	(b) uvedené subjekty jsou podle Předpisů a interních směrnic Zdravotnického zařízení oprávněny tuto Smlouvu uzavřít.
<b>3.2 Exclusion of persons from involvement in the conduct of the Study</b>	<b>3.2 Vyloučení osob z účasti na realizaci Studie</b>
3.2.1 If the Institution or the Investigator knows or should reasonably know that a person is not (or no longer) authorized to participate in the conduct of the Study (for example because his/her license to practice medicine has been suspended or withdrawn), the Institution or the Investigator shall promptly exclude that person from any involvement in the Study.	3.2.1 Pokud Zdravotnické zařízení nebo Zkoušející zjistí, či by s rozumnou pravděpodobností měli vědět, že některá osoba není oprávněna podílet se na provádění Studie (např. kvůli odnětí lékařského diplomu nebo licence), vyloučí Zdravotnické zařízení nebo Zkoušející takovou osobu neprodleně z jakékoli účasti na Studii.
3.2.2 If that person was previously involved in the Study, the Investigator (or the Institution if the Investigator is unable to do so) shall promptly inform the Sponsor.	3.2.2 Pokud se taková osoba dříve na Studii podílela, Zkoušející (nebo Zdravotnické zařízení, pokud toho Zkoušející nebude schopen) o tom neprodleně informuje Zadavatele.
3.2.3 Upon the Sponsor's request, the Investigator shall certify compliance with this provision in writing.	3.2.3 Zkoušející na žádost Zadavatele potvrdí soulad s tímto ustanovením písemně.
<b>3.3 Unavailability of the Investigator</b>	<b>3.3 Nepřítomnost Zkoušejícího</b>
3.3.1 If the Investigator is/will be temporarily absent, the Investigator shall delegate the Investigator's responsibilities to a qualified sub-investigator. The Investigator shall always maintain overall responsibility to supervise the Study.	3.3.1 Pokud bude Zkoušející dočasně nepřítomen, předá své povinnosti kvalifikovanému spoluzkoušejícímu. Zkoušející však vždy celkově odpovídá za dohled nad Studii.
3.3.2 If the Investigator's absence exceeds or will exceed fifteen (15) days, the Investigator shall inform	3.3.2 Jestliže doba nepřítomnosti Zkoušejícího překročí patnáct (15) dní, je Zkoušející povinen

<p>the Sponsor in writing about the absence and the sub-investigator designated under Section 3.3.1. If the Sponsor does not approve the sub-investigator, the Investigator shall designate another qualified sub-investigator. The Sponsor shall not unreasonably withhold its approval.</p>	<p>Zadavatele písemně informovat o své nepřítomnosti a osobě spoluzkoušejícího určeného podle bodu 3.3.1. Pokud Zadavatel s osobou spoluzkoušejícího nesouhlasí, Zkoušející určí jiného kvalifikovaného spoluzkoušejícího. Zadavatel svůj souhlas nesmí odepřít bezdůvodně.</p>
<p>3.3.3 The Investigator shall inform the Sponsor in writing if he/she will be/is permanently unable to conduct the Study.</p>	<p>3.3.3 Pokud Zkoušející bude trvale neschopen provádět Studii, písemně o tom bude informovat Zadavatele.</p>
<p>3.3.4 If the Investigator is unable to designate a sub-investigator or to inform the Sponsor under Sections 3.3.1 and 3.3.2 of this Agreement the Institution shall fulfill those obligations.</p>	<p>3.3.4 Pokud nebude Zkoušející schopen jmenovat spoluzkoušejícího nebo informovat Zadavatele podle bodů 3.3.1 a 3.3.2 této Smlouvy, musí tyto závazky splnit Zdravotnické zařízení.</p>
<p><b>4. Materials and Equipment</b></p>	<p><b>4. Materiály a Vybavení</b></p>
<p><b>4.1 Provision of materials by the Sponsor</b></p>	<p><b>4.1 Poskytování materiálů Zadavatelem</b></p>
<p>4.1.1 (1) Sponsor shall provide without charge to the Investigator the IMP, comparator, placebo and the documents necessary to conduct the Study (e.g., Case Report Forms).</p>	<p>4.1.1 (1) Zadavatel poskytne Zkoušejícímu zdarma Hodnocený léčivý přípravek, komparátor, placebo a dokumenty nezbytné pro realizaci Studie (např. formuláře CRF).</p>
<p>(2) The Sponsor shall provide on loan and free of charge the equipment listed in a separate Loan agreement (the “<i>Equipment</i>”) to the Institution/Investigator for the duration of the Study.</p>	<p>(2) Zadavatel dále Zdravotnickému zařízení/Zkoušejícímu bezplatně zapůjčí vybavení uvedené v separátní smlouvě o výpůjčce (dále „<i>Vybavení</i>”), a to na dobu trvání Studie.</p>
<p>(3) Title and ownership to the Equipment provided for use in performing the applicable Study shall be retained by Sponsor or its designee, and Institution shall return the Equipment to Sponsor or its designee upon the earlier to occur of Sponsor’s request or termination or expiration of the Agreement.</p>	<p>(3) Vlastnický nárok a vlastnictví Vybavení poskytnutého pro použití při provádění příslušné Studie si ponechává Zadavatel nebo jeho zástupce a Zdravotnické zařízení vrátí Vybavení Zadavateli nebo jeho zástupci na vyžádání Zadavatele nebo po ukončení nebo vypršení platnosti Smlouvy, podle toho, co nastane dříve.</p>

<p>(4) As related to the Equipment, Sponsor shall not be responsible for any costs, expenses or liabilities resulting from the proven negligence, willful misconduct or improper use of such Equipment by Institution or Study Team.</p>	<p>(4) Co se týče Vybavení, nebude Zadavatel zodpovědný za žádné náklady, výdaje nebo právní odpovědnost způsobené prokázanou nedbalostí, úmyslným pochybením nebo nesprávným použitím tohoto Vybavení ze Strany Zdravotnického zařízení nebo Studijního týmu.</p>
<p>4.1.2 The Institution/Investigator shall use the materials provided by the Sponsor under Section 4.1.1 above for the sole purpose of the Study and, in accordance with the Protocol and this Agreement.</p>	<p>4.1.2 Zdravotnické zařízení/Zkoušející použijí materiály poskytnuté Zadavatelem podle bodu 4.1.1 výše výhradně pro účely Studie, a to v souladu s Protokolem a touto Smlouvou.</p>
<p>4.1.3 The original Case Report Forms related to the Study shall remain the Sponsor's property.</p>	<p>4.1.3 Originální formuláře CRF ke Studii zůstanou ve vlastnictví Zadavatele.</p>
<p><b>4.2 Receipt and storage of the IMP</b></p>	<p><b>4.2 Příjem a skladování Hodnoceného léčivého přípravku</b></p>
<p>4.2.1 The Investigator shall verify and confirm receipt of the IMP by signing the appropriate documentation provided by Sponsor.</p>	<p>4.2.1 Zkoušející je povinen zkontrolovat a potvrdit přijetí Hodnoceného léčivého přípravku podpisem do příslušné dokumentace poskytnuté Zadavatelem.</p>
<p>4.2.2 The Investigator shall ensure that the IMP shall be stored in a restricted area where the Investigator supervises its distribution.</p>	<p>4.2.2 Zkoušející zajistí skladování Hodnoceného léčivého přípravku v zabezpečeném prostoru, kde bude dohlížet na jeho distribuci.</p>
<p>4.2.3 If allowed under the Regulations, the Investigator or the Institution may assign some or all of the Investigator's or the Institution's duties under Sections 4.2.1 and 4.2.2 above or the IMP accountability provisions of the Regulations to an appropriate pharmacist under the supervision of the Investigator or the Institution.</p>	<p>4.2.3 Pokud toto umožňují Předpisy, Zkoušející nebo Zdravotnické zařízení mohou některé nebo všechny povinnosti Zkoušejícího nebo Zdravotnického zařízení podle bodu 4.2.1 a 4.2.2 výše nebo povinnosti při evidenci Hodnoceného léčivého přípravku stanovené Předpisy delegovat na vhodného lékárníka, na nějž bude Zkoušející nebo Zdravotnické zařízení dohlížet.</p>

<b>5. Publication</b>	<b>5. Publikace</b>
<b>5.1 Publication rights</b>	<b>5.1 Publikační práva</b>
5.1.1 The Parties agree that the first Publication of the Study results, if part of a multicenter Publication, shall be coordinated by Sponsor, and will include the results obtained by all Sites involved in the Study.	5.1.1 Smluvní strany souhlasí, že první Publikace výsledků Studie, pokud je součástí multicentrické Publikace, bude koordinována Zadavatelem a bude zahrnovat výsledky získané všemi centry podílejícími se na Studii.
5.1.2 The Investigator or any sub-investigator involved in the Study shall have the right to publish information regarding the Study conducted at the Site in a scientific medical journal or book, or at a scientific event:	5.1.2 Zkoušející nebo jakýkoli spoluzkoušející pracující na Studii mají právo zveřejnit informace o Studii realizované v daném Centru ve vědeckém lékařském časopise nebo knize, nebo na vědecké konferenci:
(a) after the first multicenter Publication under Section 5.1.1;	(a) po prvním uveřejnění multicentrické Publikace podle bodu 5.1.1;
(b) eighteen (18) months after completion or premature termination of the Study at all sites; or	(b) osmnáct (18) měsíců po řádném dokončení nebo předčasném ukončení Studie ve všech centrech; nebo
(c) if the Sponsor authorized the Publication in writing.	(c) pokud Zadavatel takovou Publikaci písemně schválil.
5.1.3 The authorship or contribution of any Party to the preparation of a Publication shall be acknowledged in any Publication in accordance with the Uniform Requirements for Manuscripts Submitted to Biomedical Journals of the International Committee of Medical Journal Editors.	5.1.3 Autorství nebo příspěvek kterékoli Strany k přípravě Publikace bude v Publikaci přiznán podle jednotných požadavků na rukopisy předkládané k Publikaci v biomedicínských časopisech stanovených Mezinárodní komisí editorů lékařských časopisů (ICMJE).
<b>5.2 Review of draft Publications by the Sponsor</b>	<b>5.2 Přezkoumání návrhů Publikací Zadavatelem</b>
5.2.1 The Investigator shall send any draft Publication to the Sponsor for its review at the latest sixty (60) days (the “ <b>Review Period</b> ”) before its	5.2.1 Zkoušející veškeré návrhy Publikací zašle Zadavateli k přezkoumání nejpozději do šedesáti (60) dnů („ <b>Recenzní lhůta</b> “) před jejich odesláním

submission to a journal, publisher or the organizer of a scientific event.	časopisu, vydavateli nebo organizátorovi vědecké konference.
5.2.2 The Investigator shall ensure that the Sponsor's reasonable comments to a draft Publication are taken into account provided those comments do not jeopardize the scientific integrity of the Publication.	5.2.2 Zkoušející zajistí zohlednění rozumných připomínek Zadavatele k návrhu za předpokladu, že tyto neohrožují vědeckou integritu Publikace.
5.2.3 In order to enable the Sponsor to take steps necessary to protect its Intellectual Property rights, the Investigator shall postpone the aforementioned submission with another ninety (90) days upon the Sponsor's written request provided the Investigator received the Sponsor's request before expiry of the Review Period. The ninety (90) days period starts upon expiry of the Review Period.	5.2.3 Aby mohl Zadavatel podniknout kroky nezbytné k ochraně svých práv Duševního vlastnictví, na písemnou žádost Zadavatele odloží Zkoušející výše uvedené odeslání k Publikaci o dalších devadesát (90) dnů za předpokladu, že Zkoušející žádost obdrží před uplynutím Recenzní lhůty. Devadesáti (90) denní lhůta se začíná počítat až po uplynutí Recenzní lhůty.
<b>5.2.4 Distribution of summary Study results</b>	<b>5.2.4 Distribuce souhrnných výsledků Studie</b>
Sponsor shall provide Institution/Investigator with a lay summary of the results at the end of the Study. Investigator is responsible for making them available to Study Participants and/or their legal representatives.	Zadavatel poskytne na konci Studie Zdravotnickému zařízení /Zkoušejícímu laický souhrn výsledků. Zkoušející je zodpovědný za jejich zpřístupnění Účastníkům Studie a/nebo jejich zákonným zástupcům.
<b>6. Monitoring, audits and inspections</b>	<b>6. Monitorování, auditu a inspekce</b>
<b>6.1 Monitoring and audits</b>	<b>6.1 Monitorování a auditu</b>
6.1.1 The Institution/Investigator shall, with reasonable prior notice, permit Sponsor or its representatives to monitor or audit the conduct of the Study at the Site after previous agreement between the Parties on the date of the monitoring or audit and during normal business hours. The Institution/Investigator shall fully cooperate with the Sponsor and its representatives during those monitoring visits and audits. Monitoring and audits may include review and duplication of essential documents, assessment of the	6.1.1 Zdravotnické zařízení/Zkoušející, na základě oznámení učiněného s dostatečným předstihem, umožní Zadavateli nebo jeho zástupcům monitorování a audit průběhu Studie v Centru, a to po předchozí dohodě mezi Stranami ohledně data provedení monitorování nebo auditu a během běžné pracovní doby. Zdravotnické zařízení a Zkoušející poskytnou Zadavateli a jeho zástupcům při monitorovacích návštěvách a auditech plnou součinnost. Monitorování a auditu mohou zahrnovat kontrolu a kopírování

relevant data processing systems and interviews with any person who has been involved in the conduct of the Study.	základních dokumentů, posouzení relevantních systémů zpracování dat a pohovory s osobami, které se na realizaci Studie podílely.
6.1.2 The Sponsor may conduct monitoring visits at the Site after inclusion of the first Study Participant.	6.1.2 Zadavatel může provádět kontroly v Centru po zařazení prvního Účastníka Studie.
6.1.3 Any review by Sponsor or its representative of source documents shall be performed with due regard by the Sponsor or its representative for Study Participant confidentiality.	6.1.3 Při jakékoli kontrole zdrojové dokumentace Zadavatelem či jeho zástupci musí být brán Zadavatelem či jeho zástupci řádný ohled na ochranu osobních údajů Účastníků Studie.
<b>6.2 Inspections by and communication with a competent authority</b>	<b>6.2 Inspekce kompetentních orgánů a komunikace s nimi</b>
6.2.1 The Institution and the Investigator shall fully cooperate with any competent authority which will be or is conducting an inspection of the Site regarding the Study. The Institution and the Investigator hereby authorize the Sponsor to participate in those inspections if allowed by the competent authority or by the applicable law or regulation.	6.2.1 Zdravotnické zařízení a Zkoušející jsou povinni plně spolupracovat s jakýmkoliv příslušným orgánem, který bude provádět nebo provádí inspekce Centra ohledně Studie. Zdravotnické zařízení a Zkoušející tímto Zadavatele opravňují k účasti na těchto inspekcích, bude-li to kompetentním orgánem nebo dle příslušných právních předpisů umožněno.
6.2.2 If appropriate in the light of the circumstances, the Parties shall prepare themselves in close cooperation for any upcoming inspection or response to a query or an inspection report from a competent authority with regard to the Study.	6.2.2 Pokud je to vzhledem k okolnostem vhodné, Strany se v úzké spolupráci připraví na nadcházející inspekci, odpovědi na dotazy nebo inspekční zprávu ze strany příslušného orgánu v souvislosti se Studií.
6.2.3 The Institution or the Investigator shall inform the Sponsor without undue delay about any communication from or to a competent authority regarding the Study (including an inspection by an authority). They shall provide a copy of those communications to the Sponsor.	6.2.3 Zdravotnické zařízení nebo Zkoušející budou Zadavatele bez zbytečného prodlení informovat o jakékoli komunikaci o Studii s kompetentními orgány (včetně inspekce orgánu). Poskytnou také Zadavateli kopii této komunikace.



<b>6.3</b> <i>Monitoring, audit and inspection findings</i>	<b>6.3</b> <i>Nález z monitorování, auditů a inspekci</i>
The Institution and the Investigator shall remedy any monitoring, audit or inspection finding regarding the Study within a reasonable time after they became aware of the finding.	Zdravotnické zařízení a Zkoušející napraví veškeré nedostatky obsažené v nález z monitorování, auditu či inspekce ohledně Studie, a to v přiměřené době od obdržení takového nález.
<b>7.</b> <b>Confidentiality</b>	<b>7.</b> <b>Důvěrnost informací</b>
<b>7.1</b> <i>Institution/Investigator Confidentiality Obligations</i>	<b>7.1</b> <i>Povinnosti Zdravotnického zařízení/Zkoušejícího týkající se důvěrnosti</i>
Institution/Investigator shall keep Confidential Information in confidence and shall not disclose Confidential Information to any third party or use such Confidential Information for any purpose other than the performance of this Agreement, without the prior written consent of Sponsor. Institution/Investigator shall be permitted to disclose Confidential Information only to those members of Study Team who have a need to know and who are bound by obligations of confidentiality that are no less restrictive than the terms and conditions of this Agreement.	Zdravotnické zařízení/Zkoušející bude uchovávat Důvěrné informace důvěrně a bez předchozího písemného souhlasu Zadavatele Důvěrné informace nezveřejní žádné třetí straně nebo tyto Důvěrné informace nepoužije pro žádné jiné účely, než je provádění této Smlouvy. Zdravotnické zařízení/Zkoušející lékař bude moci Důvěrné informace zpřístupnit pouze těm členům Studijního týmu, kteří je potřebují znát a kteří jsou vázáni povinnostmi ochrany důvěrnosti, jež nejsou méně přísné než podmínky této Smlouvy.
<b>7.2</b> <i>Exceptions</i>	<b>7.2</b> <i>Výjimky</i>
The obligations of confidentiality and non-use contained herein shall not apply to the portion of the Confidential Information which:	Povinnosti ochrany důvěrnosti a nepoužívání uvedené v této Smlouvě se nebudou vztahovat na část Důvěrných informací, které:
7.2.1 is known to Institution/Investigator prior to disclosure hereunder as evidenced by competent written records;	7.2.1 jsou Zdravotnickému zařízení/Zkoušejícímu známy před zpřístupněním podle této Smlouvy, jak je doloženo příslušnými písemnými záznamy;
7.2.2 is at the time of disclosure hereunder, or thereafter becomes publicly available through no breach of this Agreement by Institution/Investigator;	7.2.2 jsou v době zpřístupnění podle této Smlouvy známy, nebo se poté stanou veřejně známými, aniž by došlo k jakémukoli porušení této Smlouvy Zdravotnickým zařízením/Zkoušejícím;

<p>7.2.3. was rightfully received before or after disclosure hereunder, from a third party entitled to disclose such information on a non-confidential basis;</p>	<p>7.2.3. byly před nebo po zpřístupnění podle této Smlouvy oprávněně obdrženy od třetí strany, která má právo takové informace nedůvěrně zpřístupnit;</p>
<p>7.2.4 can be proven to have been independently developed by Institution/Investigator without the use of, or reference to, Confidential Information;</p>	<p>7.2.4 lze dokázat, že byly nezávisle vytvořeny Zdravotnickým zařízením/Zkoušejícím bez použití nebo bez ohledu na Důvěrné informace;</p>
<p>7.2.5 is required by applicable law to be disclosed, provided that Institution/Investigator give Sponsor without undue delay written notice of such requirement, and assistance as necessary, such that Sponsor shall have the opportunity to apply for a protective order, or for confidential treatment of such Confidential Information, and, if such order is not obtained, only the minimum amount of Confidential Information to satisfy such requirement will be disclosed.</p>	<p>7.2.5 jejich zpřístupnění je vyžadováno platnými právními předpisy za předpokladu, že Zdravotnické zařízení/Zkoušející bez zbytečného prodlení poskytnou Zadavateli písemné oznámení o tomto požadavku a potřebnou pomoc, tak aby měl Zadavatel příležitost požádat o ochranný příkaz nebo o důvěrné zacházení s takovýmito Důvěrnými informacemi a, pokud tento příkaz nezíská, bylo pro uspokojení takového požadavku zveřejněno pouze minimální množství Důvěrných informací.</p>
<p><b>7.3 Survival of Confidentiality Obligations and Return</b></p>	<p><b>7.3 Přetrvávání povinností ochrany důvěrnosti a jejich vracení</b></p>
<p>The obligations of confidentiality and non-use in this Agreement shall survive for a period of ten (10) years after the termination or expiration of the Agreement. Upon termination or expiration of the Agreement and at the written request of Sponsor, Institution/Investigator shall return to Sponsor and/or destroy all Confidential Information in tangible form, including any and all copies thereof, except as required to be retained by: (i) applicable law or (ii) Institution/Investigator's legal department or legal representative, who may retain one (1) copy of such Confidential Information, solely to determine the scope of its obligations hereunder save that in either case such retained Confidential Information shall be retained on a confidential basis.</p>	<p>Povinnosti ochrany důvěrnosti a nepoužívání uvedené v této Smlouvě budou přetrvávat po dobu deseti (10) let po ukončení nebo vypršení platnosti této Smlouvy. Po ukončení nebo vypršení platnosti této Smlouvy a na základě písemné žádosti Zadavatele Zdravotnické zařízení/Zkoušející Zadavateli vrátí a/nebo zničí všechny Důvěrné informace v hmatatelné formě, včetně jejich veškerých kopií s výjimkou těch, u nichž je požadováno jejich uchování: (i) platnými právními předpisy nebo (ii) právním oddělením nebo právním zástupcem Zdravotnického zařízení/Zkoušejícího, kteří si mohou uchovat jednu (1) kopii těchto Důvěrných informací pouze pro vymezení rozsahu svých povinností podle této Smlouvy, přičemž v každém</p>

	případě budou tyto uchované Důvěrné informace uchovány jako důvěrné.
<p><b>7.4</b> The obligations of confidentiality contained in this Section 7 will not apply to publication of this Agreement in the contracts register pursuant to Act No. 340/2015 Coll., on Special Prerequisites for the Effectiveness of Certain Contracts, the Publication of Those Contracts, and the Register of Contracts („Contracts Register Act“), with the exception of any information outside of the scope of such publication, including, in particular, information constituting trade secret pursuant to Section 504 of the Civil Code, namely Study description, Study budget and all other payments schedules or arrangements between the Parties, Study data, Study Protocol, Investigator’s brochure, etc. The Parties agree that the publication of this Agreement in the contracts register shall be carried out by the Institution, within 15 days of the conclusion of this Agreement at the latest, and the Agreement shall be published by the Institution in accordance with <b>Annex 3</b> hereof, which contains the content of this Agreement in the form modified for the purposes of the publication, i.e. exclusive of information constituting trade secret and other information that should be excluded from the publication in accordance with the Contracts Register Act. In case the Sponsor is not notified about the publication directly by the contracts register administrator, the Institution shall provide to the Sponsor, without undue delay, a confirmation of the publication of the Agreement in the contracts register. In case the Sponsor does not obtain a confirmation about the publication of the Agreement within the above period, the Parties agree that the Agreement will consequently be published by the Sponsor, in accordance with <b>Annex 3</b>. The Institution shall</p>	<p><b>7.4</b> Povinnosti zachovávat mlčenlivost uvedené v tomto bodě 7 se nevztahují na uveřejnění této Smlouvy v registru smluv podle zák. č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv („zákon o registru smluv“), vyjma jakýchkoliv informací nad rámec takového uveřejnění, zejména informací představujících obchodní tajemství ve smyslu ust. § 504 občanského zákoníku, jmenovitě popis Studie, rozpočet Studie a veškeré další platební rozpisy nebo ujednání mezi Stranami, data Studie, Protokol Studie, soubor informací pro Zkoušejícího, atd. Strany sjednávají, že uveřejnění této Smlouvy v registru smluv provede Zdravotnické zařízení, a to nejpozději do 15 dnů od uzavření Smlouvy, přičemž Smlouva bude Zdravotnickým zařízením uveřejněna v souladu s <b>přílohou 3</b> zahrnující obsah této Smlouvy v rozsahu modifikovaném pro účely uveřejnění, tj. vyjma informací představujících obchodní tajemství a dalších informací, které mají být z uveřejnění vyloučeny v souladu se zákonem o registru smluv. Pokud Zadavatel nebude o uveřejnění Smlouvy vyrozuměn přímo správcem registru, poskytne Zdravotnické zařízení Zadavateli bez zbytečného prodlení potvrzení o uveřejnění Smlouvy v registru smluv. V případě, že Zadavatel neobdrží ve výše uvedené lhůtě potvrzení o uveřejnění Smlouvy, Strany souhlasí, že Smlouva bude následně uveřejněna Zadavatelem, a to v souladu s <b>přílohou 3</b>. Zdravotnické zařízení se zavazuje odškodnit Zadavatele za veškeré škody a náklady, které Zadavateli vzniknou v důsledku toho, že Zdravotnické zařízení Smlouvu řádně neuveřejnilo v registru smluv v souladu s výše uvedenými podmínkami.</p>

indemnify the Sponsor for any and all damage and costs incurred as a result of Institution's failure to duly publish this Agreement in the contracts register in accordance with the above terms.	
<b>8. Intellectual Property</b>	<b>8. Duševní vlastnictví</b>
<b>8.1 Ownership of Intellectual Property rights</b>	<b>8.1 Vlastnický vztah k právům z Duševního vlastnictví</b>
8.1.1 Subject to Section 5.1.3, neither Party shall use the name of another Party in any form of public information, without that Party's prior written consent.	8.1.1 S výhradou bodu 5.1.3 nesmí žádná Strana použít v jakékoli podobě veřejné informace název Strany druhé, pokud k tomu neobdrží předchozí písemné svolení.
8.1.2 Subject to Sections 5 and 8.1.3 of this Agreement, any Intellectual Property right arising in connection with the Study or from the use of the IMP supplied by the Sponsor (or its representative) under this Agreement shall be the exclusive property of the Sponsor. The Institution and/or the Investigator shall take all necessary measures in order to ensure that title in the aforementioned Intellectual Property rights shall be vested in the Sponsor. If a transfer of rights should not be legally possible, Institution/Investigator hereby grant Sponsor the exclusive, transferable, sub-licensable and unrestricted rights, free of charge, to use the work results, including the rights of use to manuscripts, databases, data storage media and images (the " <b>Licenses</b> "). The granted Licenses shall also entail in particular the rights to reproduce, process, redesign, translate into foreign languages and use the work results in analog and digital form.	8.1.2 S výhradou bodu 5 a 8.1.3 této Smlouvy bude jakékoli právo Duševního vlastnictví vzniklé v souvislosti se Studií nebo při použití Hodnoceného léčivého přípravku dodaného Zadavatelem (nebo jeho zástupcem) na základě této Smlouvy výlučným vlastnictvím Zadavatele. Zdravotnické zařízení a/nebo Zkoušející učiní všechna nezbytná opatření, aby Nárok na výše uvedená práva k Duševnímu vlastnictví náležela Zadavateli. Pokud by převedení práv nebylo ze zákona možné, uděluje tímto Zdravotnické zařízení/Zkoušející Zadavateli zdarma výlučná, přenositelná, dále licencovatelná a neomezená práva používat pracovní výsledky včetně práv používat rukopisy, databáze, média pro uchování dat a obrazy (" <b>licence</b> "). Udělené licence budou také znamenat zejména práva reprodukovat, zpracovávat, přepracovávat, překládat do cizích jazyků a používat pracovní výsledky v analogové a digitální formě.
8.1.3 The source documents related to the Study (e.g. medical records of Study Participants) shall remain the property of the Institution as determined by the applicable law. However, the Institution and the	8.1.3 Zdrojová dokumentace ke Studii (např. lékařské záznamy Účastníků Studie) zůstane vlastnictvím Zdravotnického zařízení v souladu s příslušným zákonem). Zdravotnické zařízení a

Investigator shall not use or disclose the Study data contained in the source documents without the Sponsor's prior written approval to a third party for any purpose other than the performance of this Agreement or the provision of medical care to a Study participant.	Zkoušející však data ze Studie obsažená v dokumentaci nebudou bez předchozího písemného souhlasu Zadavatele využívat a poskytovat třetím osobám pro jiné účely, než je plnění této Smlouvy nebo poskytování zdravotní péče Účastníkům Studie.
8.1.4 Subject to Section 7 "Confidentiality" of this Agreement the Sponsor grants to the Institution a non-exclusive, free of charge, non-transferrable right to use the results of the Study for non-commercial purposes or internal scientific research and/or educational activities.	8.1.4 Podle bodu 7 této Smlouvy „Důvěrnost informací“ uděluje Zadavatel Zdravotnickému zařízení nevýlučné, bezplatné, neprenositelné právo používat výsledky Studie pro nekomerční účely nebo interní vědecký výzkum a/nebo vzdělávací činnosti.
8.1.5 The Institution and the Investigator do not have a retention right with regard to data, Case Report Forms or any other work product produced under this Agreement.	8.1.5 Zdravotnické zařízení a Zkoušející nemají právo data, formuláře CRF nebo jiné výsledky práce vzniklé podle této Smlouvy zadržovat.
<b>8.2 Inventions</b>	<b>8.2 Vynálezy</b>
8.2.1 (1) The Investigator shall promptly inform the Sponsor about any invention which occurred in the context of the Study.	8.2.1 (1) Zkoušející bude Zadavatele neprodleně informovat o všech vynálezech, ke kterým v souvislosti se Studií dojde.
(2) The Institution shall ensure that title in any Intellectual Property right related to an employee's invention conceived in the context of the Study or in connection with the IMP supplied under this Agreement shall be vested in the Sponsor. The Investigator shall be solely responsible for all payments due to the Study Team and/or third parties' collaborators according to the applicable law for any invention transferred to Sponsor.	(2) Zdravotnické zařízení je povinno zajistit, aby práva Zadavatele z Duševního vlastnictví vztahující se k vynálezu vytvořenému zaměstnancem Zdravotnického zařízení v rámci Studie nebo v souvislosti s použitím Hodnoceného léčivého přípravku poskytnutého podle této Smlouvy, náležela Zadavateli. Zkoušející nese výhradní odpovědnost za veškeré platby splatné Studijnímu týmu a / nebo spolupracovníkům třetích stran podle platných právních předpisů za jakýkoli vynález převedený na Zadavatele.
8.2.2 The Institution and the Investigator shall further fully cooperate with the Sponsor, at the Sponsor's expense, in order to enable the Sponsor to	8.2.2 Zdravotnické zařízení a Zkoušející jsou dále povinni Zadavateli na jeho náklady poskytnout plnou

fully protect its Intellectual Property rights under this Agreement	součinnost, aby mohl plně ochránit svá práva Duševního vlastnictví podle této Smlouvy .
<b>9. Termination</b>	<b>9. Ukončení Smlouvy</b>
<b>9.1 Conditions of termination</b>	<b>9.1 Podmínky ukončení</b>
9.1.1 This Agreement shall remain in effect until the closeout visit of the Site upon completion of the Study.	9.1.1 Tato Smlouva zůstane v účinnosti až do uzavírací návštěvy Centra po dokončení Studie.
9.1.2 However, the Sponsor may terminate this Agreement by notice with immediate effect if:	9.1.2 Zadavatel však může tuto Smlouvu vypovědět výpovědí s okamžitou účinností, pokud:
(a) it is no longer possible to conduct the Study in accordance with GCP and any other Regulations;	(a) již není možné Studii realizovat v souladu s SKP nebo dalšími Předpisy;
(b) the clinical Study authorization is revoked or has been suspended for more than three (3) months;	(b) je povolení ke klinické Studii zrušeno nebo pozastaveno na více než tři (3) měsíce;
(c) the Institution or the Investigator serious breach any Regulations;	(c) Zdravotnické zařízení nebo Zkoušející závažně poruší jakékoli Předpisy;
(d) the Investigator fails to include any eligible Study Participant in the Study within six (6) months from the site initiation visit or cannot complete the Study at the Site in a timely manner;	(d) Zkoušející do Studie nezařadí žádného vhodného Účastníka Studie do šesti (6) měsíců od iniciační návštěvy Centra nebo nemůže dokončit Studii na Centru včas;
(e) an absence of the Investigator exceeds fifteen (15) days and the Parties cannot agree within a reasonable time upon a suitable sub-investigator to whom the Investigator's responsibilities will be delegated under Section 3.3 above.	(e) Zkoušející je nepřítomen po dobu delší než patnáct (15) dní a Strany se nejsou v přiměřené lhůtě schopny domluvit na vhodném spoluzkoušejícím, kterému by bylo možno předat povinnosti Zkoušejícího podle bodu 3.3 výše;
(f) the Investigator can no longer fulfill his/her duties under the Agreement and the Institution fails to designate within a reasonable time a suitable person who will replace the Investigator.	(f) Zkoušející není dále schopen plnit své povinnosti podle Smlouvy a Zdravotnickému zařízení se nepodaří v rozumné lhůtě určit vhodnou osobu, která Zkoušejícího nahradí.

9.1.3 The Institution may however terminate this Agreement by advance thirty (30) days termination notice if:	9.1.3 Zdravotnické zařízení však může tuto Smlouvu vypovědět s třiceti (30) denní výpovědní lhůtou, pokud:
(a) Sponsor or its affiliates or service organization seriously breach any Regulations;	(a) Zadavatel nebo jemu Přidružená osoba nebo servisní organizace závažně poruší jakékoli Předpisy;
(b) the safety of the Study participants is jeopardized.	(b) bezpečnost Účastníků Studie bude ohrožena.
9.1.4 the Investigator may however terminate this Agreement by termination notice if:	9.1.4 Zkoušející však může tuto Smlouvu vypovědět výpovědní lhůtou, pokud:
(a) the safety of the Study participants is jeopardized.	(a) bude ohrožena bezpečnost Účastníků Studie.
9.1.5 Either Party may terminate this Agreement if a Force Majeure has prevented the performance of this Agreement by another Party for more than one (1) month.	9.1.5 Každá ze Stran může tuto Smlouvu vypovědět v případě zásahu vyšší moci, pokud tato zabrání Straně druhé v plnění této Smlouvy po dobu delší než jeden (1) měsíc.
9.1.6 This Agreement shall be terminated if a Party breached this Agreement and fails to remedy that breach (if remediable) within thirty (30) days of receipt of a notice from the other Party.	9.1.6 Smlouva bude ukončena v případě, že jedna ze Stran Smlouvu poruší a nezjedná nápravu (pokud je to možné) do třiceti (30) dnů po obdržení oznámení druhé Strany.
9.1.7 Sponsor may terminate this Agreement at any time for any other reason than the ones listed above upon thirty (30) days written notice to Institution/Investigator.	9.1.7 Zadavatel může kdykoli ukončit tuto Smlouvu z jakéhokoliv jiného důvodu výše neuvedeného po třiceti (30) dnech od písemného oznámení Zdravotnickému zařízení/Zkoušejícímu
<b>9.2 Consequences of termination</b>	<b>9.2 Důsledky ukončení</b>
9.2.1 (1) Upon the effective date of termination, the Institution and the Investigator shall:	9.2.1 (1) K Datu účinnosti ukončení Zdravotnické zařízení a Zkoušející:
(a) stop the recruitment of Study Participants;	(a) zastaví nábor Účastníků Studie;
(b) cease, to the extent medically and ethically permissible, any Study procedure;	(b) zastaví, v rozsahu, v němž je to lékařsky a eticky přípustné, jakékoli procedury Studie;

(c) refrain from incurring additional costs;	(c) zdrží se generování dalších nákladů;
(d) return, at Sponsor's expense, any Materials or Equipment provided by Sponsor and destroy unused medicines provided under Section 4 (" <b>Materials and Equipment</b> "); such destruction shall be confirmed in writing by the Institution to Sponsor, and	(d) na náklady Zadavatele vrátí veškeré Materiály a Vybavení poskytnuté Zadavatelem a zničí nepoužité léky poskytnuté podle bodu 4 („ <b>Materiály a Vybavení</b> “); takové zničení bude Zdravotnickému zařízení písemně potvrzeno Zadavatelem, a
(e) unless required otherwise under the Regulations, return the documentation related to the Study (with the exception of the source documents / medical records of Study Participants).	(e) pokud není Předpisy požadováno jinak, vrátí dokumentaci související se Studií (s výjimkou zdrojových dokumentů/zdravotních záznamů Účastníků Studie).
(2) The Institution and the Investigator do not have any retention right with respect to the materials, medicines and the documentation which must be returned under Section 9.2.1 (1) (d) and (e) above.	(2) Zdravotnické zařízení a Zkoušející nemají právo zadržovat materiály, léky a dokumentaci, které musí být vráceny podle bodu 9.2.1 (1) (d) a (e) výše.
9.2.2 If this Agreement is terminated prematurely the amounts paid or payable under Section 11 below shall be prorated, as detailed in <b>Annex 1</b> , based on the work duly performed in accordance with the Protocol. The Institution shall promptly return any funds paid but not due under this provision.	9.2.2 Je-li tato Smlouva ukončena předčasně, částky zaplacené nebo splatné podle bodu 11 níže budou poměrně sníženy, jak je uvedeno v <b>Příloze 1</b> , a to na základě práce provedené řádně a v souladu s Protokolem. Zdravotnické zařízení neprodleně vrátí uhrazené, ale neoprávněné částky podle tohoto ustanovení.
9.2.3 If the Agreement is terminated under Sections 9.1.2 (a), (b), (d) through (f), 9.1.3, 9.1.4 and 9.1.5 the Sponsor shall pay all third party costs incurred in accordance with this Agreement prior to the effective date of termination and falling due for payment up to or, if non-cancellable, after the effective date of termination. No additional compensation shall be payable to Institution based on this Agreement.	9.2.3 Je-li Smlouva ukončena podle bodu 9.1.2 (a), (b), (d) až (f), 9.1.3, 9.1.4. a 9.1.5., Zadavatel uhradí veškeré náklady vzniklé třetím osobám v souladu s touto Smlouvou do Data účinnosti ukončení, které budou splatné do dne ukončení, a pokud budou nezrušitelné, i pokud budou splatné po dni ukončení. Žádné další odškodnění nebude Zdravotnickému zařízení dle této Smlouvy vyplaceno.
9.2.4 Provisions which, by their nature, shall continue to apply after the term of this Agreement shall survive expiry or termination of this Agreement:	9.2.4 Ustanovení, která ze své podstaty zůstávají v platnosti i po ukončení Smlouvy, zůstanou v platnosti, a to i po vypršení či ukončení Smlouvy: včetně



including., Sections 5 (Publication), 6 (Monitoring, Audits and Inspections), 7 (Confidentiality), 8 (Intellectual Property), 10 (Indemnification and Insurance), 12 (Record and Data Keeping), 13 (Data Protection), 19 (Governing Law and Jurisdiction), and 20.5 (Publicity).	ustanovení 5 (Publikace), 6 (Monitorování, audity a inspekce), 7 (Důvěrnost informací), 8 (Duševní vlastnictví), 10 (Odškodnění a pojištění), 12 (Záznam a uchovávání dat), 13 (Ochrana osobních údajů), 19 (Rozhodné právo a jurisdikce) a 20.5 (Publicita).
<b>10. Indemnification and Insurance</b>	<b>10. Odškodnění a pojištění</b>
10.1 The Sponsor shall secure and maintain in full force and effect insurance which covers its liability in accordance with the Regulations.	10.1 Zadavatel uzavře a bude v plné platnosti a účinnosti zachovávat pojištění, které kryje jeho odpovědnost v souladu s Předpisy.
10.2 The Institution shall, in accordance with the Applicable Law, secure and maintain in full force and effect insurance which covers appropriately its liability while providing health care services. Upon Sponsor's request, Institution shall provide evidence of its respective insurance.	10.2 Zdravotnické zařízení zajistí a bude udržovat v souladu s příslušnými zákony v plné platnosti a účinnosti pojištění, které přiměřeně kryje jeho odpovědnost při poskytování služeb zdravotní péče. Na žádost Zadavatele poskytne Zdravotnické zařízení a důkaz o svém příslušném pojištění.
10.3 Subject to the provisions in Section 10.4, Sponsor shall indemnify and hold harmless Institution/Investigator, its employees, officers, and directors from and against any Study Participant claims, liabilities, losses, demands, causes of action, judgments, settlements and expenses (including, but not limited to, reasonable legal fees and court costs) (each a " <i>Claim</i> ") for bodily injury directly sustained as a result of administration of the Study Drug in accordance with the terms of the Protocol or any procedures required by the Protocol and this Agreement; provided, however, that a) Sponsor shall have no such obligation with respect to Claims arising from an Institution/Investigator's proven negligence or willful misconduct in connection with the Study, serious breach of this Agreement or the Protocol and b) Sponsor shall have sole control of the disposition of	10.3 Podle ustanovení v bodě 10.4 Zadavatel odškodní a bude chránit Zdravotnické zařízení/Zkoušejícího, jejich zaměstnance, úředníky a ředitele před a proti všem stížnostem, odpovědnostem, ztrátám, nárokům, soudním řízením, rozsudkům, vyrovnáním a výdajům (zejména přiměřeným právním poplatkům a soudním nákladům) Účastníků Studie (každý samostatně jako „ <i>Nárok</i> “) za zdravotní újmu přímo utrpěnou jako důsledek podání Hodnoceného léčivého přípravku v souladu s podmínkami Protokolu nebo jakýchkoli postupů požadovaných Protokolem a touto Smlouvou, ale za předpokladu, že a) Zadavatel nebude mít žádnou takovou povinnost týkající se Nároků vyplývajících z prokazaného opomenutí nebo úmyslného pochybení Zdravotnického zařízení/Zkoušejícího v souvislosti se Studií, závažného porušení této Smlouvy nebo Protokolu a b)

<p>such Claim including choice of counsel, any investigation, trial, defense or settlement provided that no settlement shall include an admission of liability on the part of the Institution/Investigator without the Institution/Investigator's prior written consent where such consent shall not be unreasonably withheld.</p>	<p>Zadavatel bude mít výlučnou kontrolu nad vyřízením takového Nároku včetně výběru právního zástupce, jakéhokoli vyšetřování, soudního řízení, obhajoby nebo vyrovnání za předpokladu, že žádné vyrovnání nebude zahrnovat přijetí odpovědnosti na Straně Zdravotnického zařízení/Zkoušejícího bez předchozího písemného souhlasu Zdravotnického zařízení/Zkoušejícího, přičemž takový souhlas nesmí být neodůvodněně odpírán.</p>
<p>10.4 Institution/Investigator shall indemnify and hold harmless Sponsor, its Affiliates and their respective employees, officers and directors (the “<i>Sponsor Indemnitees</i>”) from and against any and all third party Claims relating to or arising out (i) the proven negligence, fault, omission or improper conduct by Institution, members of Study Team; (ii) proven failure of Institution, members of Study Team to adhere to Sponsor’s written recommendations and instructions relative to the administration and use of any drug substances involved in the Study (including but not limited to the IMP) or to the terms and conditions of the Protocol or agreed amendments hereto; (iii) proven serious failure of Institution, members of Study Team to comply with any Regulations, and (iv) proven serious breach of Institution, members of Study Team representations, warranties and covenants. Institution shall not be liable for Claims to the extent such Claims are attributable to Claims for which Sponsor is obligated to indemnify pursuant to Section 10.3.</p>	<p>10.4 Zdravotnické zařízení/Zkoušející odškodní a bude chránit Zadavatele, jeho pobočky a jejich příslušné zaměstnance, úředníky a ředitele („<i>Odškodněné osoby Zadavatele</i>“) před a proti všem Nárokům třetích stran souvisejících s nebo vznikajících na základě (i) prokázané nedbalosti, chyby, opomenutí nebo neoprávněného jednání Zdravotnického zařízení, členů Studijního týmu; (ii) prokázaného nedodržení písemných doporučení a pokynů Zadavatele souvisejících s podáním a použitím jakýchkoli léčivých látek zahrnutých ve Studii (zejména Hodnoceného léčivého přípravku) nebo podmínek Protokolu nebo odsouhlasených dodatků této Smlouvy ze strany Zdravotnického zařízení, členů Studijního týmu; (iii) prokázaného závažného nedodržení jakýchkoli Předpisů ze strany Zdravotnického zařízení, členů Studijního týmu, a (iv) prokázaného závažného porušení prohlášení, záruk a ujednání učiněných Zdravotnickým zařízením či členy Studijního týmu. Zdravotnické zařízení nebude zodpovídat za Nároky, pokud tyto Nároky lze přisoudit k Nárokům, které je Zadavatel podle bodu 10.3 povinen odškodnit.</p>
<p>10.5 Each Party shall promptly notify the other Party in writing of any Claim or potential Claim for which such party may seek indemnification, but in no event more than thirty (30) days after the Party seeking</p>	<p>10.5 Každá Strana bude neprodleně, ale v žádném případě ne později než třicet (30) dnů poté, kdy se Strana žádající odškodnění dozví o Nároku nebo potenciálním Nároku, písemně informovat druhou</p>

indemnification has knowledge of the Claim or potential Claim. Failure to provide timely notice shall not negate the obligation of the other Party to indemnify except to the extent that the delay in notification resulted in additional damages or claims to the Party seeking indemnification.	Stranu o každém Nároku nebo potenciálním Nároku, za který tato Strana může žádat odškodnění. Neposkytnutí včasného oznámení nezruší povinnost druhé Strany odškodnit s výjimkou případů, kdy opožděné oznámení bude mít za následek další újmy nebo Nároky vznesené proti Straně žádající odškodnění.
<b>11. Compensation</b>	<b>11. Odměna</b>
<b>11.1 Institution Compensation</b>	<b>11.1 Odměna Zdravotnického zařízení</b>
11.1.1 In consideration of Institution's and Investigator's services under this Agreement, the Sponsor shall pay the Institution as set forth in <b>Annex 1</b> a fee per Study Participant, provided that the Investigator:	11.1.1 Zadavatel za služby Zdravotnického zařízení a Zkoušejícího podle této Smlouvy uhradí Zdravotnickému zařízení dle <b>přílohy 1</b> pevnou částku za každého Účastníka Studie, za předpokladu, že Zkoušející:
(a) evaluated the Study Participant concerned fully in accordance with the Protocol; and	(a) dotčeného Účastníka Studie vyhodnotil plně v souladu s Protokolem; a
(b) completed accurately and sent all related Case Report Forms to the Sponsor.	(b) přesně vyplnil a odeslal všechny příslušné klinické záznamy Účastníků Studie Zadavateli.
11.1.2 If a Study Participant is withdrawn from the Study in accordance with the Protocol, the amount payable to the Institution shall be prorated as specified in <b>Annex 1</b> .	11.1.2 Pokud je Účastník ze Studie v souladu s Protokolem předčasně vyřazen, částka vyplácená Zdravotnickému zařízení bude poměrně snížena, jak je uvedeno v <b>příloze 1</b> .
11.1.3 All taxes, except Value Added Tax (VAT), are included in the amounts stated in <b>Annex 1</b> . All charges and/or fees imposed by the Institution's bank shall be solely for the account of the payee.	11.1.3 V částkách uvedených v <b>příloze 1</b> jsou zahrnuty veškeré daně, s výjimkou daně z přidané hodnoty (DPH). Všechny poplatky a/nebo výlohy účtované bankou Zdravotnického zařízení půjdou výhradně na vrub příjemce plateb.
<b>11.2 Invoices</b>	<b>11.2 Faktury</b>
11.2.1 The Institution shall submit all original invoices under this Agreement to the Sponsor or (its representative) for payment as specified in <b>Annex 1</b> .	11.2.1 Zdravotnické zařízení všechny originály faktur vystavené na základě této Smlouvy předloží Zadavateli

	(nebo jeho zástupci) k proplacení, jak je uvedeno v <b>příloze 1</b> .
11.2.2 The Institution shall reference the Sponsor as invoicee. The invoices shall be issued in accordance with the applicable tax law (including VAT requirements) and contain an accurate itemization of all fees, supporting documentation and an invoice number.	11.2.2 Zadavatel bude na fakturách označován jako fakturovaná strana (invoicee). Faktury budou vystavovány v souladu s platným daňovým zákonem (včetně požadované DPH) a musí obsahovat přesný rozpis všech poplatků, podklady a číslo faktury.
<b>11.3 Payments</b>	<b>11.3 Platby</b>
11.3.1 Unless specified otherwise in <b>Annex 1</b> , payments regarding Study Participants who missed a scheduled visit shall be made up to and including the last visit in accordance with the Protocol.	11.3.1 Není-li v <b>příloze 1</b> stanoveno jinak, odměna za Účastníky Studie, kteří zmeškali plánovanou návštěvu, bude poukázána za dobu do poslední návštěvy, která ještě proběhla v souladu s Protokolem.
11.3.2 The Sponsor may withhold the payments (or a part thereof) if the Investigator has not submitted the Study data in accordance with this Agreement or the Protocol. Final Payment, i.e. payment of the amounts withheld in amount of 10%, shall occur after database lock in accordance with <b>Annex 1</b> provided:	11.3.2 Zadavatel může zadržet platby (nebo jejich část) v případě, že Zkoušející neposkytne data v souladu s touto Smlouvou nebo Protokolem. Závěrečný doplatek, tj. zadržovaná částka, ve výši 10%, bude poukázán po uzamčení databáze v souladu s <b>přílohou 1</b> za předpokladu, že:
(a) the data provided by the Investigator are complete and consistent;	(a) data poskytnutá Zkoušejícím jsou úplná a konzistentní;
(b) all related data queries are resolved;	(b) všechny dotazy k datům byly vyřešeny;
(c) the close-out visit of the Site has been completed; and	(c) proběhla uzavírací návštěva v Centru; a
(d) the Institution or the Investigator has returned any Equipment, materials and unused medicines under Section 9.2.1(d).	(d) Zdravotnické zařízení nebo Zkoušející vrátili jakékoli Vybavení, materiály a nepoužité léky podle bodu 9.2.1(d).
11.3.3 If the Sponsor becomes aware of any Protocol violation which is jeopardizing data integrity or the safety of Study Participants payments shall be made up to the Study Participant's last visit before the Sponsor	11.3.3 Pokud Zadavatel zjistí jakékoliv porušení Protokolu ohrožující integritu dat nebo bezpečnost Účastníků Studie, odměna bude poukázána za dobu do návštěvy, po níž se Zadavatel nebo servisní organizace

<p>or the CRO became aware of the Protocol violation. This provision applies without prejudice to the rights of the Study Participants under this Agreement (including the Regulations) or the Sponsor's right to take recourse to any additional remedy.</p>	<p>dozvěděli o porušení Protokolu. Toto ustanovení platí, aniž by tím byla dotčena práva Účastníků Studie v rámci této Smlouvy (i v rámci Předpisů) nebo práva Zadavatele na použití dalšího opravného prostředku.</p>
<p><b>11.4 Investigator Remuneration</b></p>	<p><b>11.4 Odměna Zkoušejícího</b></p>
<p>The Institution acknowledges and agrees that the Sponsor will enter into a separate remuneration agreement with the Investigator, the content of which will include, among other matters, an agreement on the financial remuneration of the Investigator and members of the Study Team.</p>	<p>Zdravotnického zařízení bere na vědomí a souhlasí, že Zadavatel uzavře se Zkoušejícím samostatnou dohodu o odměně, jejímž obsahem bude, mimo jiné, ujednání o finanční odměně Zkoušejícího a členů Studijního týmu.</p>
<p><b>12. Record and Data Keeping</b></p>	<p><b>12. Záznam a uchovávání dat</b></p>
<p>The Institution and the Investigator shall retain all essential documents for the greater period of time under the Regulations but not less than fifteen (15) years after discontinuation or completion of the Study, unless Sponsor provides written permission to dispose of them earlier or notice requiring their longer retention.</p>	<p>Zdravotnické zařízení a Zkoušející budou uchovávat všechny základní dokumenty po dobu stanovenou Předpisy, ne však méně než patnáct (15) let po dokončení nebo předčasném ukončení Studie, pokud Zadavatel neposkytne písemné povolení k dřívější likvidaci, ani oznámení vyžadující delší uchovávání.</p>
<p><b>13. Data Protection</b></p>	<p><b>13. Ochrana osobních údajů</b></p>
<p><b>13.1 Additional definitions</b></p>	<p><b>13.1 Další definice</b></p>
<p>All capitalized terms used in this section, unless specifically defined herein, are defined in the GDPR (as implemented by local legislation).</p>	<p>Všechny definované termíny použité v tomto ustanovení, pokud zde není konkrétně definováno jinak, jsou definovány v nařízení GDPR (prováděcími předpisy místní legislativy).</p>
<p><b>13.2 Obligations of the Parties in Processing Personal Data related to the Study</b></p>	<p><b>13.2 Povinnosti Smluvních stran při zpracování osobních údajů souvisejících se Studií</b></p>
<p>13.2.1 The Parties shall Process Personal Data obtained in the context of the Study in accordance with the Regulations and shall assist each other to ensure</p>	<p>13.2.1 Smluvní strany budou zpracovávat osobní údaje získané v souvislosti se Studií v souladu s Předpisy a budou vzájemně spolupracovat při</p>

<p>compliance with the obligations defined in the Regulations.</p>	<p>zajištění dodržování závazků v Předpisech definovaných.</p>
<p>13.2.2 The Parties shall take appropriate organizational and technical measures which are necessary to protect Personal Data Processed under this Agreement against accidental or unlawful destruction, loss or damage and unauthorized or unlawful disclosure, access or Processing.</p>	<p>13.2.2 Smluvní strany přijmou přiměřená organizační a technická opatření, která jsou potřebná pro ochranu osobních údajů zpracovávaných podle této Smlouvy proti náhodnému nebo nezákonnému zničení, ztrátě nebo poškození a neoprávněnému nebo nezákonnému zpřístupnění, přístupu nebo zpracování.</p>
<p>13.2.3 The Parties acknowledge that both the Institution and the Sponsor shall be considered Controllers in the context of the Study in regard to Study Participants Personal Data. The Institution shall be considered Controller with respect to the medical records and any Study Participants Personal Data it Processes other than the Coded Study Data and Sponsor shall be considered Controller with respect to the Coded Study Data. The Investigator shall process the Coded Study Data for the purposes of the Study, for only as long as required under Regulations and the written instructions of the Sponsor, in accordance with the Regulations. Investigator shall not engage for the Processing of Coded Study Data or transfer the Coded Study Data to a third country any other processor without Sponsor's written authorization. Where Investigator is required to Process Coded Study Data differently than Sponsor's instructions by Regulations or, in its opinion, Sponsor's instructions infringe Regulations, it shall immediately inform Sponsor.</p>	<p>13.2.3 Smluvní strany berou na vědomí, že jak Zdravotnické zařízení, tak Zadavatel budou v souvislosti se Studií považováni za správce, pokud jde o osobní údaje Účastníků Studie. Zdravotnické zařízení bude považováno za správce, pokud jde o zdravotní záznamy a veškeré osobní údaje Účastníků Studie, které bude zpracovávat, odlišné od Kódovaných studijních údajů, a Zadavatel bude považován za správce, pokud jde o Kódované studijní údaje. Zkoušející bude zpracovávat Kódované studijní údaje pro účely Studie, pokud to budou vyžadovat Předpisy a písemné pokyny Zadavatele v souladu s Předpisy. Zkoušející nezapojí do zpracování Kódovaných studijních údajů žádného dalšího zpracovatele, ani nepřevede Kódované studijní údaje do třetí země bez písemného souhlasu Zadavatele. Pokud je Zkoušející povinen zpracovat Kódované studijní údaje odlišně od pokynů Zadavatele dle Předpisů, nebo pokud dle jeho názoru pokyny Zadavatele porušují Předpisy, je povinen okamžitě informovat Zadavatele.</p>
<p><b>13.3 Oversight of the Parties Personnel</b></p>	<p><b>13.3 Dohled nad Personálem Smluvních stran</b></p>
<p>13.3.1 The Parties shall ensure that their respective Personnel engaged in the Processing of Personal Data and, where relevant, in developing tools and/or</p>	<p>13.3.1 Smluvní strany zajistí, že jejich příslušný Personál podílející se na zpracování osobních údajů a případně na vývoji nástrojů a/nebo funkcionalit, které</p>

<p>functionalities that may be used for Personal Data Processing, are informed of the confidential nature of the Personal Data. The Parties shall ensure that Personnel is subject to confidentiality obligations and that these survive the termination of the Personnel engagement.</p>	<p>mohou být používány při zpracování osobních údajů, bude informován o důvěrné povaze osobních údajů. Smluvní strany zajistí, že Personál dodržuje povinnosti ochrany důvěrnosti a že tyto přetrvávají po ukončení závazku Personálu.</p>
<p>13.3.2 The Parties shall ensure that access to Personal Data is limited to those Personnel performing services in accordance with this Agreement.</p>	<p>13.3.2 Smluvní strany zajistí, že přístup k osobním údajům bude omezen pouze na ten Personál, který provádí služby v souladu s touto Smlouvou.</p>
<p><b>13.4 Orders to transfer Personal Data, Personal Data Breach, inspections and audits</b></p>	<p><b>13.4 Příkazy přenosu osobních údajů, porušení bezpečnosti osobních údajů, inspekce a audity</b></p>
<p>13.4.1 Where the Institution or the Investigator receives a request from a competent court or administrative authority to transfer Personal Data related to the Study, they shall: i) promptly notify the Sponsor of such request; and ii) transfer the Personal Data in a manner which ensures that appropriate technical and administrative security measures to protect confidentiality of Personal Data are in place.</p>	<p>13.4.1 Jestliže Zdravotnické zařízení nebo Zkoušející dostanou žádost od příslušného soudu nebo správního orgánu předat osobní údaje související s účastí ve Studii: i) budou o této žádosti neprodleně informovat Zadavatele; a ii) předají osobní údaje způsobem, který zajistí, že budou uplatněna náležitá technická a administrativní bezpečnostní opatření pro ochranu důvěrnosti osobních údajů.</p>
<p>13.4.2 As soon as the Institution and/or the Investigator becomes aware of a Personal Data Breach, they shall notify the Sponsor without undue delay and provide the Sponsor with all the relevant information about the nature, scope as well as the measures adopted. Immediately following the notification to the Sponsor of a Personal Data Breach, the Parties shall coordinate with each other to investigate the Personal Data Breach. The Institution and the Investigator agree to fully cooperate with the Sponsor in the course of the investigation and for the design and implementation of an adequate action plan, in accordance with the Regulations.</p>	<p>13.4.2 Jakmile se Zdravotnické zařízení a/nebo Zkoušející dozvědí o porušení bezpečnosti osobních údajů, musí to bezodkladně oznámit Zadavateli a poskytnout Zadavateli všechny relevantní informace o povaze, rozsahu a přijatých opatřeních. Okamžitě po oznámení Zadavateli o porušení bezpečnosti osobních údajů budou Smluvní strany navzájem koordinovat vyšetřování porušení bezpečnosti osobních údajů. Zdravotnické zařízení a Zkoušející souhlasí, že budou v průběhu vyšetřování a při vytváření a zavádění náležitého akčního plánu v souladu s Předpisy plně spolupracovat se Zadavatelem.</p>

<p>13.4.3 Should a Supervisory Authority notify the Institution or the Investigator about the start of an inspection and/or audit, including visits to their facilities, they should notify the Sponsor of this without undue delay, for the adoption of the appropriate measures, if this affects the Processing of Personal Data related to the Study.</p>	<p>13.4.3 Jestliže dozorující orgán ohlásí Zdravotnickému zařízení nebo Zkoušejícímu zahájení inspekce a/nebo audit, včetně návštěv jejich zařízení, budou o tom bez zbytečného prodlení informovat Zadavatele, aby byla přijata náležitá opatření, pokud se to bude týkat zpracovávání osobních údajů souvisejících se Studií.</p>
<p><b>13.5 Requests to exercise privacy rights or complaints from Study Participants or other Data Subjects</b></p>	<p><b>13.5 Žádosti o uplatnění práv na ochranu soukromí nebo stížností od Účastníků Studie nebo jiných subjektů údajů</b></p>
<p>The Institution or Investigator shall immediately inform within a period of five (5) days the Sponsor about any request received from a Data Subject to exercise a privacy right or any complaint received from a Data Subject, in relation to the Study. The Institution and the Investigator shall handle those requests related to Coded Study Data in accordance with the Sponsor's reasonable instructions.</p>	<p>Zdravotnické zařízení nebo Zkoušející budou okamžitě v průběhu pěti (5) dnů informovat Zadavatele o všech žádostech obdržných od subjektu údajů k uplatnění práv na ochranu soukromí nebo stížnosti přijaté od subjektu údajů v souvislosti se Studií. Zdravotnické zařízení a Zkoušející vyřeší žádosti vztahující se ke Kódovaným studijním údajům podle přiměřených pokynů Zadavatele.</p>
<p><b>13.6 Personal Data regarding persons involved in the conduct of the Study and transfer of Personal Data</b></p>	<p><b>13.6 Osobní údaje týkající se osob zapojených do provádění Studie a převod osobních údajů</b></p>
<p>13.6.1 The Institution and the Investigator shall inform the Data Subjects on their Personal Data Processing based on the privacy notices provided by the Sponsor and shall not involve in the conduct of the Study Data Subjects who have not been duly informed or have expressly objected to such Personal Data Processing. In the latter case, the Institution and the Investigator shall inform Sponsor about such objections and collaborate with Sponsor on addressing them.</p>	<p>13.6.1 Zdravotnické zařízení nebo Zkoušející budou informovat subjekty údajů o zpracování jejich osobních údajů v souladu s oznámeními o zpracování osobních údajů předanými Zadavatelem a nebudou do provádění Studie zapojovat subjekty údajů, které nebyly řádně informovány nebo vyjádřily výslovnou námitku proti takovému zpracování osobních údajů. V případě námitek Zdravotnické zařízení a Zkoušející o těchto informují Zadavatele a ve spolupráci se Zadavatelem je vyřeší.</p>



13.6.2 The Parties agree that any transfer of Personal Data to a third country shall be done lawfully.	13.6.2 Smluvní strany souhlasí s tím, že každý převod osobních údajů do třetí země musí být proveden v souladu se zákonem.
<b>14. Notices</b>	<b>14. Vyrozumění</b>
Any Notice under this Agreement shall be in writing and considered sufficient if delivered personally, sent by registered mail with return receipt, recognized overnight courier service, addressed as follows:	Jakékoliv vyrozumění podle této Smlouvy musí být vyhotoveno písemně a bude považováno za dostatečné, bude-li doručeno osobně, zasláno doporučeně poštou nebo na doručenkou či renomovanou kurýrní službou a to na následující adresu:
<b>If to the Institution or the Investigator:</b>	<b>Zdravotnické zařízení nebo Zkoušející:</b>
<p>XXX Fakultní nemocnice Královské Vinohrady Clinical Trial Department Pavilon CH Šrobárova 1150/50, 100 34 Praha 10 Czech Republic tel: XXX e-mail: XXX</p> <p>XXX Hematologická klinika Fakultní nemocnice Královské Vinohrady Šrobárova 1150/50, 100 34 Praha Czech Republic email: XXX</p>	<p>XXX Fakultní nemocnice Královské Vinohrady Oddělení klinických hodnocení Pavilon CH Šrobárova 1150/50, 100 34 Praha 10 Česká republika telefon: XXX e-mail: XXX</p> <p>XXX Hematologická klinika Fakultní nemocnice Královské Vinohrady Šrobárova 1150/50, 100 34 Praha Česká republika email: XXX</p>
<b>If to the Sponsor:</b>	<b>Zadavatel:</b>
<p>Celgene International II S.à.r.l. Route de Perreux 1 2017 Boudry, Switzerland Attention: Associate Director Site Contracts</p>	<p>Celgene International II S.à.r.l. Route de Perreux 1 2017 Boudry, Švýcarsko k rukám: Associate Director Site Contracts</p>

With a copy to: Vice President, Legal Counsel, at the same address.	S kopií pro: Vice President, Legal Counsel (na tutéž adresu)
<b>15. Relationship between the Parties</b>	<b>15. Vztahy mezi Stranami</b>
15.1 Nothing herein shall be construed as creating any partnership, joint venture, employment or a relationship of principal and agent between the Sponsor, on one hand, and the Institution and the Investigator, on the other hand.	15.1 Žádné z ustanovení uvedených v této Smlouvě nelze vykládat v tom smyslu, že by zakládalo partnerství, společný podnik, pracovněprávní vztah nebo vztah zastoupení mezi Zadavatelem na straně jedné a Zdravotnickým zařízením a Zkoušejícím na straně druhé.
15.2 Neither Party has the authority to bind the other, nor the other's representatives.	15.2 Žádná ze Stran nemá pravomoc zavazovat druhou, a to ani její zástupce.
<b>16. Assignment and delegation of responsibilities</b>	<b>16. Postoupení a delegování povinností</b>
16.1 The Institution and the Investigator may not assign their rights or obligations under this Agreement without the Sponsor's prior written consent.	16.1 Zdravotnické zařízení a Zkoušející nesmějí postoupit svá práva ani závazky podle této Smlouvy jiné osobě bez předchozího písemného souhlasu Zadavatele.
16.2 Unless provided otherwise in this Agreement, the Institution and the Investigator shall not delegate any of their responsibilities under this Agreement to a third party or a subcontractor without the Sponsor's prior written consent. Notwithstanding, the Institution shall remain fully liable to the Sponsor for any acts of omissions of the third party or subcontractor, including any non-compliance of the obligations included in this Agreement and/or the infringement of the Applicable Law, including, but not limited to the applicable data protection laws.	16.2 Nestanoví-li tato Smlouva jinak, Zdravotnické zařízení a Zkoušející nesmějí delegovat žádnou ze svých povinností podle této Smlouvy bez předchozího písemného souhlasu Zadavatele na třetí osobu nebo subdodavatele. Bez ohledu na to zůstává Zdravotnické zařízení plně odpovědno za jakékoli porušení povinností třetí stranou nebo subdodavatelem včetně jakýchkoli povinností obsažených v této Smlouvě a/nebo porušení příslušných právních předpisů, zejména práva rozhodného pro ochranu osobních údajů.
16.3 This Agreement shall inure to the benefit of Sponsor's Affiliates, successors and assignees.	16.3 Tato Smlouva bude sloužit ku prospěchu poboček, právních nástupců a zmocněnců Zadavatele.

<b>17. Force Majeure</b>	<b>17. Vyšší moc</b>
Any Party which fails to perform this Agreement as a result of Force Majeure shall not be held liable for breach of contract if that Party:	Strana, která nebude schopna tuto Smlouvu plnit v důsledku Zásahu vyšší moci, nenes odpovědnost za porušení Smlouvy, pokud tato Strana:
(a) informs the other Party as soon as possible about its inability to perform this Agreement; and	(a) informuje o své neschopnosti plnit tuto Smlouvu co nejdříve Stranu druhou; a
(b) takes all reasonable precautions in order to minimize the effect of the Force Majeure.	(b) přijme veškerá přiměřená opatření, aby účinek vyšší moci minimalizovala.
<b>18. Waiver</b>	<b>18. Vzdání se práv</b>
The fact that a Party does not exercise or enforce a right under this Agreement or the Regulations shall not amount to a waiver of that right.	Skutečnost, že některá Strana neuplatní nebo nevymáhá právo, jež jí náleží podle této Smlouvy nebo Předpisů, neznamená, že by se tohoto práva vzdala.
<b>19. Governing law and jurisdiction</b>	<b>19. Rozhodné právo a jurisdikce</b>
19.1 This Agreement shall be governed by the laws of the Czech Republic.	19.1 Tato Smlouva se řídí právním řádem České republiky.
19.2 The Parties shall use reasonable efforts to settle amicably any dispute related to this Agreement.	19.2 Strany vynaloží přiměřené úsilí ke smírnému vyřešení jakýchkoli sporů týkajících se této Smlouvy.
19.3 Any dispute which the Parties cannot settle amicably in accordance with Section 19.2 above shall be submitted to the competent courts in the Czech Republic.	19.3 Jakékoli spory, které Strany nedokáží vyřešit smírně v souladu s předchozím bodem 19.2, budou předloženy příslušným soudům v České republice.
<b>20. Miscellaneous</b>	<b>20. Různé</b>
<b>20.1 Severability</b>	<b>20.1 Oddělitelnost</b>
The invalidity of any provision of this Agreement shall in no way affect the validity of any other provision of this Agreement.	Neplatnost jakéhokoli ustanovení této Smlouvy nijak neovlivňuje platnost ostatních jejích ustanovení.

<p><b>20.2 Language</b></p>	<p><b>20.2 Jazyk</b></p>
<p>If there is a discrepancy between the English and the Czech versions of this Agreement, the actual intention of the parties shall be established by a good faith interpretation considering both versions. In case a discrepancy cannot be resolved by such interpretation, the Czech version shall prevail.</p>	<p>V případě rozporu mezi anglickou a českou verzí této Smlouvy je třeba v dobré víře zjistit skutečný úmysl Smluvních stran na základě výkladu obou verzí. V případě, že takový výklad rozpor nevyřeší, přednost má česká verze.</p>
<p><b>20.3 Entire Agreement - Amendments</b></p>	<p><b>20.3 Úplnost Smlouvy a dodatky</b></p>
<p>20.3.1 This Agreement constitutes the entire contract between the Parties and replaces any prior related agreement between the Parties on the subject matter and supersedes all prior negotiations, contracts, agreements and understandings, whether oral or written, relating to the Studies.</p>	<p>20.3.1 Tato Smlouva představuje úplnou dohodu mezi Stranami a nahrazuje veškerá předchozí související ujednání mezi Stranami týkající se předmětu a nahrazuje všechna předchozí jednání, smlouvy a dohody, ať už ústní nebo písemné, týkající se Studie.</p>
<p>20.3.2 Any amendments, alterations or variations to this Agreement shall be binding if and only if put in writing and signed by duly authorized representative(s) of the Parties.</p>	<p>20.3.2 Veškeré dodatky, změny nebo úpravy této Smlouvy budou závazné jen tehdy, pokud jsou vyhotoveny písemně a podepsány řádně oprávněným zástupcem(y) Stran.</p>
<p><b>20.4 Counterparts</b></p>	<p><b>20.4 Stejnopisy</b></p>
<p>The Parties hereby agree that this Agreement may be executed in counterparts and all such counterparts shall constitute one agreement, binding upon each Party.</p>	<p>Smluvní strany tímto souhlasí, že tato Smlouva bude vyhotovena ve třech stejnopisech a každý takový stejnopis bude tvořit jednu Smlouvu závaznou pro každou Smluvní stranu.</p>
<p><b>20.5 Publicity</b></p>	<p><b>20.5 Publicita</b></p>
<p>Institution/Investigator agree, and shall ensure that members of Study Team agree not use the name, logos, marks or trade names of the Sponsor (or its Affiliates) including, without limitation, in any press release or oral or written public announcement, or in the promotion of any product, work performed under this</p>	<p>Zdravotnické zařízení/Zkoušející souhlasí a zajistí, že členové Studijního týmu budou souhlasit, že bez předchozího písemného souhlasu Zadavatele nepoužijí jméno, loga, značky nebo obchodní známky Zadavatele (nebo jeho poboček) zejména v žádné jím/jimi vytvořené tiskové zprávě nebo ústním nebo písemném</p>

<p>Agreement or the relationship between the Parties created by it without the prior written consent of Sponsor. Nothing shall prevent Institution, nor Investigator, from complying with its obligations under public health laws to report information to competent safety or health authorities. The obligations in this section shall survive expiration or termination of the Agreement.</p>	<p>veřejném oznámení nebo při propagaci jakéhokoli produktu, práce provedené podle této Smlouvy nebo na základě vztahu vzniklého mezi Smluvními stranami. Nic nezabrání Zdravotnickému zařízení ani Zadavateli dodržovat své povinnosti podle právních předpisů o veřejném zdraví týkající se hlášení informací kompetentním bezpečnostním nebo zdravotním úřadům. Povinnosti v tomto bodě zůstanou v účinnosti po vypršení platnosti nebo ukončení této Smlouvy.</p>
---	---

Executed by the authorised representatives of the Parties:	Podepsáno oprávněnými zástupci Stran:
--	---------------------------------------

*PPD Investigator Services LLC* in the name of / ve jménu

**CELGENE INTERNATIONAL II SARL**

**FAKULTNÍ NEMOCNICE KRÁLOVSKÉ VINOHRADY**

\_\_\_\_\_  
Name, Date, Signature / Jméno, Datum, Podpis

\_\_\_\_\_  
Signature and Date / Podpis a datum

**MUDr. Jan Votava, MBA**

Name / Jméno

**Director / ředitel**

Title / Funkce

**XXX**

\_\_\_\_\_  
Signature and Date / Podpis a Datum

Title / Position: Investigator / Zkoušející

ANNEX 1	PŘÍLOHA 1
BUDGET AND PAYMENT TERMS & CONDITIONS	ROZPOČET A PLATEBNÍ PODMÍNKY
XXX	XXX
XXX	XXX
XXX	XXX
XXX	XXX
XXX	XXX
XXX	XXX

<b>ANNEX 2</b>	<b>PŘÍLOHA 2</b>
<b>TIMELINES</b>	<b>ČASOVÉ HARMONOGRAMY</b>

<b>Last Subject First Visit / První návštěva posledního subjektu</b>	<b>XXX</b>
<b>Last Subject Last Visit (not including follow up) / Poslední návštěva posledního subjektu (bez následného sledování)</b>	<b>XXX</b>
<b>Primary Database Lock / Primární uzamčení databáze (database lock)</b>	<b>XXX</b>
<b>Last Subject Last Visit (including follow up) Poslední návštěva posledního subjektu (včetně bez následného sledování)</b>	<b>XXX</b>
<b>Last Data Query Resolved (100% pages cleaned) / Poslední dotaz vyřešen (100% vyčištěných stránek)</b>	<b>XXX</b>
<b>Final Database Lock / Finální uzamčení databáze (database lock)</b>	<b>XXX</b>
<b>Last Site Closed / Poslední centrum uzavřeno</b>	<b>XXX</b>



<b>ANNEX 3</b>	<b>PŘÍLOHA 3</b>
<b>CONTENT OF THE AGREEMENT TO BE PUBLISHED IN THE CONTRACTS REGISTER</b>	<b>OBSAH SMLOUVY PRO ZVEŘEJNĚNÍ V REGISTRU SMLUV</b>
<b>(Section 7.4)</b>	<b>(bod 7.4)</b>