



Smlouva o dílo

uzavřená dle ust. § 2586 a násl.

zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku, ve znění pozdějších předpisů

(dále jen „smlouva“)

Objednatel:

Se sídlem:

IČO:

Právně jednající:

IDDS:

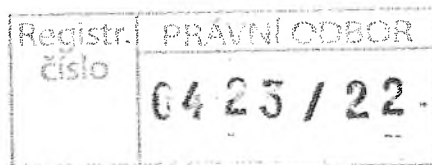
Česká republika – Ministerstvo zdravotnictví

Palackého náměstí 375/4, 128 01 Praha 2

00024341

Mgr. Zbyňkem Podhrázkým, ředitelem Odboru vědy a lékařských povolání

pv8aaxd



na straně jedné (dále jen „objednatel“)

a

Zhotovitel:

Se sídlem/místem podnikání:

Zastoupen:

IČO:

DIČ:

Bankovní spojení:

Číslo účtu:

Zapsán v OR vedeném:

IDDS:

Moore Advisory CZ s.r.o.

Karolinská 661/4, Karlín, 186 00 Praha 8

[redacted] jednatel

09692142

CZ09692142

UniCredit Bank Czech Republic and Slovakia a. s., pobočka Praha 4

2109933858/2700

C 340583 vedená u Městského soudu v Praze

q4hs4wu

na straně druhé (dále jen „zhotovitel“)

objednatel a zhotovitel dále také jako „smluvní strany“ nebo jednotlivě jako „smluvní strana“

Čl. 1 - Úvodní ustanovení

1. Smluvní strany se zavazují vzájemně spolupracovat a poskytovat si veškeré informace potřebné pro řádné plnění svých závazků. Smluvní strany jsou povinny informovat druhou smluvní stranu o veškerých skutečnostech, které jsou nebo mohou být důležité pro řádné plnění této smlouvy.
2. Objednatel uzavírá se zhotovitelem tuto smlouvu na základě zhotovitelem podané nejvýhodnější nabídky v řízení na veřejnou zakázku „*Hodnocení přínosů, dopadů a využitelnosti výsledků získaných realizací Resortního programu výzkumu a vývoje Ministerstva zdravotnictví III. na léta 2010 – 2015 (RPV III.)*“, neboť splnil všechny jeho podmínky a jeho nabídka byla vybrána jako nejvýhodnější.
3. Zhotovitel prohlašuje, že převzetím svých závazků podle této smlouvy neporušuje žádná práva duševního vlastnictví třetích osob.

Čl. 2 - Předmět smlouvy

1. Zhotovitel se zavazuje provést dílo spočívající ve zpracování „Hodnocení přínosů, dopadů a využitelnosti výsledků získaných realizací Resortního programu výzkumu a vývoje Ministerstva zdravotnictví III. na léta 2010 – 2015 (RPV III.)“ (dále také „dílo“), které je specifikované v příloze A a příloze E této smlouvy. Objednatel se zavazuje dílo převzít a zaplatit za to zhotoviteli cenu dle čl. 7 této smlouvy.
2. Účelem je zhodnocení kvality dosažených výsledků ukončeného programu RPV III. a úrovně využití výstupů tohoto programu tak, aby mohlo být na případná zjištění reagováno a případné nedostatky řešeny při přípravě následujících resortních programů a koncepčních dokumentů, a rovněž náprava nedostatků vytýkaných Nejvyšším kontrolním úřadem (Kontrolní závěr z kontrolní akce 19/17).
3. Zhotovitel se zavazuje k tomu, že před zahájením jednotlivých sběrů dat předloží návrhy scénářů rozhovorů a dotazníkových šetření objednateli ke schválení. Ke schválení zhotovitel rovněž předloží objednateli navrhované zdroje sekundárních dat a plánovaný způsob jejich analýzy.
4. Zhotovitel se zavazuje dodržovat stanovené osnovy evaluačních zpráv a doložit povinné přílohy.
5. Zhotovitel bude ve všech fázích realizace díla postupovat v souladu s Etickým kodexem evaluátora (viz www.czecheval.cz).

Čl. 3 – Termín a způsob plnění

1. Časový harmonogram plnění je rámcově specifikován v příloze A této smlouvy a konkretizován v příloze E této smlouvy. V případě rozporu harmonogramů má přednost harmonogram v příloze A.
2. Zhotovitel je povinen průběžně konzultovat s objednatelům jakékoli nejasnosti při plnění této smlouvy a postupovat v souladu s pokyny objednatele. V případě nevhodných pokynů objednatele je zhotovitel povinen na nevhodnost těchto pokynů objednatele bezodkladně písemně upozornit kontaktní osobu objednatele uvedenou v čl. 6 odst. 2 této smlouvy.
3. Zhotovitel je povinen spolupracovat při plnění této smlouvy s osobami určenými objednatelēm a postupovat při plnění s nejvyšší možnou odbornou péčí.
4. Místem předání všech částí díla je sídlo objednatele uvedené na titulní straně této smlouvy.
5. Části díla uvedené v Příloze A této smlouvy budou plněny dvěma dílčími výstupy:
 - a. prefinální verze;
 - b. finální verze.
6. Zhotovitel se zavazuje nejpozději však 1 měsíc před uplynutím lhůty pro dokončení jednotlivých částí plnění předložit objednateli prefinální verzi těchto jednotlivých částí plnění k připomínkám. Prefinální verzi je zhotovitel povinen odevzdat objednateli jako elektronickou publikaci v editovatelné podobě (ve formátu MS Word), a to na DVD nosiči či USB flash disku a souběžně odeslat elektronickou verzi díla e-mailem na kontaktní osobu objednatele uvedenou v čl. 6 odst. 2 této smlouvy.
7. Objednatel zpracuje připomínky k dané prefinální verzi části díla, připomínky zašle emailem kontaktní osobě zhotovitele uvedené v čl. 6 odst. 2 této smlouvy, a to do 10 kalendářních dnů od doručení prefinální verze. Zhotovitel je následně povinen zapracovat veškeré připomínky objednatele do finální verze dané části díla, tuto finální verzi je povinen předat objednateli do sjednaného termínu dané části díla.
8. V případě, že budou připomínky objednatele k prefinální verzi dané části díla zásadního charakteru, bude objednatelem svolána operativní porada. Místem operativní porady bude sídlo objednatele, na operativní poradě budou prezentovány zásadní připomínky objednatele k prefinální verzi, které

budou zaznamenány do protokolu. Termín operativní porady určí objednatel s tím, že musí být zhotoviteli oznámen nejpozději 3 kalendářní dny před konáním operativní porady. Zhotovitel je povinen se operativní porady zúčastnit, náklady zhotovitele spojené s účastí na operativní poradě jsou zahrnuty v ceně plnění. Po zpracování zásadních připomínek je zhotovitel povinen opakovaně předložit prefinální verzi ke schválení objednateli, a to do 10 kalendářních dnů od data konání operativní porady. Postupem dle tohoto článku nedochází ke změně termínů plnění.

9. Finální verzi všech částí díla je zhotovitel povinen doručit objednateli 1 × v tištěné a vázané podobě a současně v elektronické podobě ve formátu MS Word.
10. Zhotovitel splní svou povinnost provést dílo dle této smlouvy v tištěné i elektronické verzi v místě sídla objednatele. O předání a převzetí jednotlivých částí díla bude vždy vyhotoven protokol, který bude podepsán oprávněnými zástupci obou smluvních stran.
11. Dílo, resp. jeho dílčí část, nebude objednatelem převzata v případě, kdy při předání dané části budou zjištěny vady a nedodělky. Nebude-li část díla objednatelem převzata z důvodu vad a nedodělků, bude o tom sepsán zvláštní protokol, kde budou vady a nedodělky přesně popsány a objednatelem bude určena přiměřená lhůta pro jejich odstranění.
12. Zhotovitel se zavazuje, že plnění dle této smlouvy bude poskytováno pouze osobami, kterými prokázal splnění technických kvalifikačních předpokladů v rámci veřejné zakázky – tj. členy realizačního týmu uvedenými v příloze E této smlouvy. Změna v osobě člena realizačního týmu může být provedena pouze s předchozím písemným souhlasem objednatele, a to vždy za osobu, která má stejnou či vyšší kvalifikaci než osoba nahrazovaná. Objednatel souhlas se změnou člena realizačního týmu bez vážného důvodu neodepře. Nesplnění tohoto požadavku může být považováno za podstatné porušení smlouvy a může být důvodem k odstoupení od smlouvy ze strany objednatele.
13. Seznam členů realizačního týmu zhotovitele s uvedením jejich rolí v týmu včetně telefonních čísel a emailových adres jednotlivých členů, rozdělení rolí uvnitř realizačního týmu včetně popisu činností, které budou jednotliví členové týmu zajišťovat, ke dni uzavření této smlouvy, je uveden v příloze E, která je nedílnou součástí této smlouvy.
14. Objednatel si vyhrazuje právo vyžadovat osobní účast jím vybraných členů realizačního týmu zhotovitele, popřípadě všech členů realizačního týmu zhotovitele, na operativních poradách.
15. Objednatel si vyhrazuje právo požadovat ze závažných důvodů výměnu člena realizačního týmu. Výměna člena realizačního týmu musí být zhotovitelem uskutečněna do 14 dnů ode dne doručení odůvodněné výzvy k výměně, a to vždy za osobu, která má stejnou či vyšší kvalifikaci než osoba nahrazovaná. Nesplnění tohoto požadavku může být považováno za podstatné porušení smlouvy a může být důvodem k odstoupení od smlouvy ze strany objednatele. Změna v osobě člena realizačního týmu se nepovažuje za změnu smlouvy.

Čl. 4 – Součinnost

1. Zhotovitel je povinen při zpracování díla postupovat v součinnosti s objednatelem a dle pokynů objednatele.
2. Zhotovitel je povinen účastnit se operativních porad s objednatelem za účelem předávání informací, pokynů a materiálů nezbytných pro plnění dle této smlouvy. Operativní porady budou v průběhu realizace díla konány maximálně pětkrát.
3. Náklady zhotovitele spojené s účastí na operativních poradách jsou zahrnuty v ceně díla, náklady objednatele spojené s účastí na operativních poradách hradí objednatel.



4. Objednatel je povinen předávat zhotoviteli bez zbytečného odkladu veškeré informace, materiály a dokumenty, které mají být při zpracování díla užity.

Čl. 5 – Vlastnické právo, nebezpečí škody na věci a licenční oprávnění

1. Vlastnické právo ke všem částem díla přechází na objednatele dnem akceptace plnění ze strany objednatele.
2. Nebezpečí škody na všech věcech předaných objednateli v souvislosti se zpracováním díla přechází na objednatele dnem akceptace plnění ze strany objednatele.
3. Bude-li součástí výstupu nebo výsledkem činnosti zhotovitele předmět požívající ochrany jako autorské dílo podle zákona č. 121/2000 Sb., o právu autorském, o právech souvisejících s právem autorským a o změně některých zákonů (autorský zákon), ve znění pozdějších předpisů (dále jen „autorské dílo“), nabývá objednatel dnem převzetí autorského díla k užívání výhradní právo užití takového díla všemi způsoby a formami užití, které jsou ke dni uzavření této smlouvy známy.
4. Objednatel hodlá jednotlivé části díla dát bezplatně k dispozici široké veřejnosti. Zhotovitel uděluje objednateli předáním díla výhradní oprávnění toto dílo užívat ke všem způsobům užití na území České republiky po dobu 10 let od účinnosti smlouvy (dále též „licence“). Součástí této licence je rovněž souhlas se zveřejněním díla. Cena této licence je zahrnuta v celkové ceně za poskytnuté plnění.
5. Zhotovitel dává tímto souhlas s úpravou či zpracováním předmětného díla (nebo jeho části) objednatelům či jinou osobou.
6. Součástí licence jsou též následující oprávnění:
 - i. užití dílo v původní nebo jiným zpracované či jinak změněné podobě, samostatně nebo v souboru, nebo ve spojení s jiným dílem či prvky,
 - ii. užití jen část díla nebo některé jeho části.
7. Objednatel není povinen licenci využít.
8. Objednatel může oprávnění tvořící součást licence zcela nebo zčásti poskytnout třetí osobě, a to i bezúplatně.
9. Zhotovitel prohlašuje, že práva, která touto smlouvou poskytuje, mu náleží bez jakéhokoliv omezení, a odpovídá za škodu, která by objednateli vznikla, pokud by toto prohlášení bylo nepravdivé.
10. Smluvní strany prohlašují, že objednatel je pořizovatelem databáze a náleží mu zvláštní právo pořizovatele databáze v souladu s ustanovením § 88 a násl. autorského zákona.
11. Užití či udělení licence bez předchozího písemného souhlasu objednatele je v rozporu s oprávněnými zájmy objednatele a je považováno za podstatné porušení smlouvy.

Čl. 6 – Doručování a kontaktní osoby

1. Doručování písemností se provádí na adresu sídla objednatele a adresu sídla zhotovitele nebo do datových schránek smluvních stran uvedených na titulní straně této smlouvy nebo na emailové adresy kontaktních osob smluvních stran uvedené v odstavci 2. tohoto článku.

2. Kontaktní osobou a odpovědným zaměstnancem objednatele je pro účely této smlouvy určena [redacted]
kontaktní osobou zhotovitele je pro účely této smlouvy určen [redacted]
[redacted] Změna kontaktní osoby není považována za změnu smlouvy. Změna kontaktní osoby je účinná dnem doručení oznámení o změně druhé smluvní straně.

Čl. 7 - Cena díla, platební podmínky

1. Celková cena za všechny dílčí části plnění je ve výši 632 000 Kč bez DPH a 21 % DPH ve výši 132 720 Kč, celkem včetně DPH ve výši 764 720 Kč.
2. Dohodnutá cena je cenou smluvní a je pro uvedený rozsah plnění nejvýše přípustná, zahrnuje veškeré náklady zhotovitele potřebné k provedení díla.
3. Je-li zhotovitel plátcem DPH, je objednatel povinen uhradit DPH ve výši stanovené zákonem ke dni uskutečnění zdanitelného plnění. Cena může být změněna pouze z důvodu změny zákona č. 235/2004 Sb., o dani z přidané hodnoty, v platném znění (dále jen „zákon o dani z přidané hodnoty“); v takovém případě bude stanovená cena včetně DPH částečně či úplně snížena či zvýšena přesně podle účinnosti příslušné změny zákona o dani z přidané hodnoty.
4. Objednatel neposkytuje zhotoviteli zálohy.
5. Cena bude objednatelem uhrazena na základě dílčího plnění – vždy po splnění všech závazků zhotovitele (tj. po převzetí příslušné části díla objednatelem), a to v procentuální výši uvedené v příloze A této smlouvy, do celkové výše sjednané ceny díla uvedené v odst. 1 tohoto článku.
 - a) Vstupní zpráva 126 400 bez DPH a 21 % DPH ve výši 26 544 Kč, celkem včetně DPH ve výši 152 944 Kč;
 - b) Průběžná zpráva 189 600 Kč bez DPH a 21 % DPH ve výši 39 816 Kč, celkem včetně DPH ve výši 229 416 Kč;
 - c) Závěrečná zpráva 316 000 Kč bez DPH a 21 % DPH ve výši 66 360 Kč, celkem včetně DPH ve výši 382 360 Kč;
6. Cena bude uhrazena na základě příslušného daňového dokladu – faktury, a to bezhotovostně v české měně na bankovní účet zhotovitele uvedený na titulní straně této smlouvy. Splatnost příslušné částky je 30 dnů od data doručení řádně vystavené faktury (daňového dokladu) objednateli.
7. Faktura (daňový doklad) vystavená zhotovitelem po úplném dokončení, předání a převzetí příslušné části díla objednatelem musí mít náležitosti obsažené v § 29 zákona o dani z přidané hodnoty a v § 435 zák. č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, v platném znění (dále jen „občanský zákoník“). Zhotovitel je na faktuře (daňovém dokladu) povinen uvést registrační číslo smlouvy stanovené objednatelem, které je vyznačeno na všech stejnopisech této smlouvy. Povinnou přílohou faktury je kopie akceptačního protokolu opatřeného podpisem oprávněné osoby objednatele, razítkem a datem převzetí dané části plnění. Pokud faktura (daňový doklad) nebude mít sjednané náležitosti, je objednatel oprávněn ji vrátit zhotoviteli a nová lhůta splatnosti počíná běžet až okamžikem doručení nové, opravené faktury (daňového dokladu) objednateli.



8. Zhotovitel prohlašuje, že ke dni uzavření této smlouvy není veden jako nespolehlivý plátcem ve smyslu zákona o dani z přidané hodnoty. Zhotovitel je povinen bezodkladně informovat objednatele o skutečnosti, že příslušný správce daně rozhodl o tom, že je zhotovitel nespolehlivým plátcem.
9. Zhotovitel prohlašuje, že jeho bankovní účet uvedený na titulní straně této smlouvy je zveřejněn správcem daně dle příslušných právních předpisů. V případě, že tento účet nebude správcem daně zveřejněn, nebo v případě rozhodnutí příslušného správního orgánu o tom, že zhotovitel je nespolehlivým plátcem, je objednatel oprávněn zaplatit na bankovní účet zhotovitele uvedený na titulní straně této smlouvy dlužnou cenu bez příslušné částky DPH a příslušnou částku DPH uhradit přímo správci daně.

Čl. 8 – Další práva a povinnosti smluvních stran

1. Zhotovitel se zavazuje shromažďovat údaje o fyzických osobách, účastnících se jednotlivých částí plnění, pouze v rozsahu, v jakém je to nutné pro uskutečnění plnění dle této smlouvy. Zhotovitel se zavazuje využívat jejich osobní údaje pro účely této smlouvy pouze v rozsahu a za podmínek stanovených v Nařízení Evropského parlamentu a Rady 2016/679/EU ze dne 27. dubna 2016, o ochraně fyzických osob v souvislosti se zpracováním osobních údajů a o volném pohybu těchto údajů a o zrušení směrnice 95/46/ES, a v mezích zákona č. 110/2019 Sb., o zpracování osobních údajů. Zhotovitel se zavazuje tyto osobní údaje chránit před neoprávněným přístupem nebo zneužitím třetí osobou.
2. Objednatel je povinen poskytnout součinnost a potřebné doklady a strpět kontrolu ze strany oprávněných orgánů veřejné správy, případně dalších relevantních orgánů, které mají právo kontroly. Objednatel je dále povinen učinit na základě kontrol prováděných oprávněnými subjekty opatření k nápravě.
3. Zhotovitel je povinen pro potřeby kontroly poskytnout objednateli, popř. jiným osobám, které objednatel určí, veškeré požadované informace a doložit svou činnost. Povinnost součinnosti pro potřeby kontroly trvá i po skončení účinnosti této smlouvy.

Čl. 9 – Vady

1. Zhotovitel, jako osoba odborně způsobilá v plnění předmětu smlouvy, odpovídá za veškeré vady díla při plnění této smlouvy.
2. Pro vztahy vyplývající z vadného plnění platí ustanovení § 2615 a násl. občanského zákoníku není-li v jednotlivostech touto smlouvou určeno jinak.
3. Vady musí objednatel uplatnit u zhotovitele ve lhůtě do tří měsíců poté, co se o nich dozví.
4. Zhotovitel je povinen odstranit vady díla, a to ve lhůtě určené objednatelem při uplatnění vady, která však nebude kratší než 3 pracovní dny od doručení písemného oznámení objednatele o uplatnění zjištěné vady zhotoviteli.
5. V případě, že část díla vykazuje vady, které nelze odstranit, nebo pokud jsou vady odstranitelné, ale nebyly zhotovitelem odstraněny v přiměřené lhůtě stanovené objednatelem, je objednatel oprávněn od smlouvy odstoupit, nebo, bude-li mít na plnění zájem, příslušnou část díla převzít a požadovat přiměřenou slevu z ceny díla.

Čl. 10 – Odpovědnost za škodu

Zhotovitel odpovídá za veškeré škody způsobené svou činností (včetně nečinnosti či opomenutí) a činností (včetně nečinnosti či opomenutí) případných poddodavatelů, které byly způsobeny objednateli nebo třetím osobám.

2. Omezení výše náhrady škody se nepřipouští.

3. Objednatel je oprávněn požadovat náhradu újmy způsobené mu porušením povinností zhotovitelem i v případě, že se jedná o porušení povinnosti, na kterou se vztahuje smluvní pokuta, a to i ve výši přesahující smluvní pokutu.

Čl. 11 – Sankce

1. Zhotovitel se zavazuje uhradit objednateli smluvní pokutu ve výši 2.000,- Kč, a to za každý den prodlení s předáním prefinální verze jakékoli části plnění oproti termínu uvedenému v čl. 3 odst. 6 až 8 této smlouvy a/nebo za každý den prodlení s předáním finální verze jakékoli části díla oproti termínu uvedenému v příloze A této smlouvy.
2. Zhotovitel se zavazuje uhradit objednateli smluvní pokutu ve výši 20.000,- Kč, a to za každý případ porušení povinnosti uvedené v čl. 8 odst. 1. této smlouvy a/nebo v čl. 13 odst. 2 této smlouvy.
3. V případě prodlení objednatele s úhradou ceny dle čl. 7 této smlouvy je zhotovitel oprávněn požadovat po objednateli zaplacení úroků z prodlení ve výši určené nařízením vlády č. 351/2013 Sb, v platném znění.
4. Uplatněním práv z vad či uplatněním smluvních pokut není dotčeno právo na náhradu újmy v plné výši. Smluvní pokutu je objednatel oprávněn započíst oproti pohledávce zhotovitele.
5. Smluvní pokuta je splatná do 30 dnů ode dne doručení výzvy k jejímu zaplacení. Dnem úhrady se rozumí den připsání příslušné částky na účet objednatele.
6. Zhotovitel je povinen nahradit objednateli v plné výši újmu, která objednateli vznikla vadným plněním nebo jako důsledek porušení povinností a závazků zhotovitele dle této smlouvy.
7. Zhotovitel uhradí objednateli také prokazatelné náklady vzniklé při uplatňování práv z odpovědnosti za vady.

Čl. 12 - Odstoupení od smlouvy

1. Odstoupení od smlouvy se řídí příslušnými ustanoveními občanského zákoníku a článku 12 této smlouvy. Zhotovitel je povinen provádět dílo v souladu s touto smlouvou, pokyny objednatele a v souladu s obecně závaznými právními předpisy. Jestliže zhotovitel tyto povinnosti vyplývající ze smlouvy poruší a nezjedná nápravu ani v dodatečně přiměřené lhůtě, která mu bude objednatel poskytnuta, jedná se o podstatné porušení smlouvy ze strany zhotovitele a objednatel má právo od smlouvy odstoupit. Není-li stanoveno v této smlouvě jinak, za podstatné porušení smluvních povinností se považuje takové porušení, u kterého strana porušující smlouvu měla nebo mohla předpokládat, že při takovémto porušení smlouvy, s přihlédnutím ke všem okolnostem, by druhá smluvní strana neměla zájem smlouvu uzavřít – jedná se zejména o prodlení zhotovitele s předáním prefinální verze jakékoli části díla a/nebo finální verze jakékoli části díla, a to více než 14 dní.
2. Objednatel je oprávněn odstoupit od této smlouvy také v případě, že zhotovitel vstoupí do likvidace nebo je proti němu zahájeno insolvenční řízení či trestní stíhání.
3. Odstoupení od této smlouvy musí mít písemnou formu.
4. Odstoupení od této smlouvy se nedotýká práva na náhradu újmy vzniklého z porušení smluvní

povinnosti, práva na zaplacení smluvní pokuty a úroku z prodlení, ujednání o způsobu řešení sporů a volbě práva ani dalších ustanovení této smlouvy, z jejichž povahy vyplývá, že mají trvat i po ukončení smlouvy.

5. V případě, že objednatel převzal některou část díla, a poté nastal důvod pro odstoupení od smlouvy v rozsahu některého z následných částí díla, je objednatel oprávněn odstoupit od této smlouvy i v rozsahu již převzatých částí díla.

Čl. 13 - Závěrečná ustanovení

1. Tato smlouva a veškeré záležitosti z ní vyplývající nebo s ní související se řídí právním řádem České republiky a spadají pod jurisdikci soudů České republiky. Smluvní strany se zavazují, že případné spory vzniklé při realizaci této smlouvy budou řešit v souladu s právními předpisy a pravidly slušnosti a k soudnímu řešení uvedených sporů přistoupí až po vyčerpání možností jejich vyřízení mimosoudní cestou.
2. Zhotovitel se zavazuje zachovávat mlčenlivost ohledně skutečností, které se v souvislosti s plněním smlouvy dozvěděl a které objednatel označil za důvěrné (dále jen „důvěrné informace“). Zhotovitel je povinen přijmout opatření k ochraně důvěrných informací. Důvěrné informace mohou být zhotovitelem použity výhradně k činnostem, kterými bude zajištěno dosažení účelu smlouvy. Zhotovitel nesdělí či nezpřístupní žádnou z důvěrných informací třetím osobám, nevyužije ji k vlastnímu prospěchu nebo jinak nezneužije. Povinnost mlčenlivosti a zachování důvěrnosti informací se nevztahuje na informace, které se staly obecně známými za předpokladu, že se tak nestalo porušením některé z povinností vyplývajících ze smlouvy, nebo o kterých tak stanoví zákon, zpřístupnění je však možné vždy jen v nezbytném rozsahu. Povinnost mlčenlivosti trvá i po skončení účinnosti této smlouvy.
3. Zhotovitel je srozuměn se skutečností, že objednatel je osobou povinnou ve smyslu zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, v platném znění, a že dle zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), v platném znění, je povinen o této smlouvě a právním vztahu jí založeném zpřístupňovat všechny informace, které zákon ze zpřístupňování nevylučuje.
4. Smluvní strany se dohodly, že objednatel je oprávněn písemně vypovědět tuto smlouvu bez udání důvodu. Smlouva zanikne uplynutím 30 kalendářních dnů ode dne doručení písemné výpovědi zhotoviteli.
5. Je-li nebo stane-li se některé ustanovení této smlouvy neplatné či neúčinné, nedotýká se to ostatních ustanovení této smlouvy, která zůstávají platná a účinná. Smluvní strany se v tomto případě zavazují nahradit neplatné/neúčinné ustanovení ustanovením platným/účinným, které nejlépe odpovídá původně zamýšlenému účelu ustanovení neplatného/neúčinného. Ukáže-li se některé ustanovení této smlouvy zdánlivým (nicotným), posoudí se vliv této vady na ostatní ustanovení smlouvy obdobně podle § 576 OZ.
6. Jakékoli změny nebo doplňky textu smlouvy, je možné provádět jen formou písemných vzestupně číslovaných dodatků podepsaných oběma smluvními stranami. Jiná forma změny smlouvy je vyloučena.
7. Smluvní strany pro vyloučení pochybností prohlašují, že jsou nepřípustné podstatné změny této smlouvy. Případné změny smlouvy musí být v souladu se zákonem č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, v platném znění.
8. Smlouva nabývá platnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami a účinnosti dnem zveřejnění dle zákona o registru smluv. Smlouva bude zveřejněna objednatelem.



Tato smlouva je vyhotovena ve třech stejnopisech, dvě vyhotovení obdrží objednatel, jedno vyhotovení obdrží zhotovitel.

Nedílnou součástí této smlouvy jsou:

10.

- a) příloha A – podrobná specifikace předmětu plnění
- b) příloha E – návrh realizace předmětu plnění (obsahuje návrh provedení evaluace na základě evaluačního designu a evaluačních metod, složení evaluačního týmu a návrh harmonogramu prací)

Tato smlouva je projevem svobodné vůle obou smluvních stran, nebyla uzavřena za nápadně nevýhodných podmínek ani v tísni, což obě smluvní strany stvrzují svými vlastnoručními podpisy.

V Praze dne 26-05-2022

V Praze dne 24.5.2022

Objednatel:

ČR – Ministerstvo zdravotnictví

Zhotovitel:

Moore Advisory CZ s.r.o.



ředitel Odboru vědy a lékařských povolání



MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
poštovní příhrádka č. 81
Palackého náměstí č. 4
128 01 PRAHA 2
-23-

Příloha A – Podrobná specifikace předmětu plnění

Podrobná specifikace předmětu plnění – Resortní program výzkumu a vývoje Ministerstva zdravotnictví III. na léta 2010 - 2015**1. Specifikace předmětu plnění**

Předmětem plnění veřejné zakázky je zhodnocení efektivity, přínosů a dopadů ukončeného Resortního programu výzkumu a vývoje Ministerstva zdravotnictví III. na léta 2010 – 2015 (dale jen „RPV III.“).

Resortní program výzkumu a vývoje Ministerstva zdravotnictví III. vycházel z Koncepce aplikovaného zdravotnického výzkumu a vývoje do roku 2015 (dále viz jen „Koncepce“) zpracované Ministerstvem zdravotnictví, jejímž zásadním cílem bylo zajištění mezinárodně srovnatelné úrovně výsledků výzkumu a jeho aktuálních potřeb pro naše zdravotnictví. Resortní program RVP III. rovněž zohlednil trendy výzkumu v evropském výzkumném prostoru. Priority RVP III. byly nastaveny tak, aby podpora výzkumu v daných oblastech nezakládala možnost zvýhodňování podnikání nebo podpory některých odvětví v konkurenčním prostředí. Stěžejním cílem RVP III. bylo zvýšit efektivitu využití veřejných prostředků v aplikovaném zdravotnickém výzkumu a prakticky využitelných výsledků výzkumu pro potřeby zdravotnictví, a to jak v diagnostice a terapii onemocnění, tak v oblasti jejich prevence, a rovněž v oblasti zdravotních systémů, rozvoje informatiky a ošetrovatelství a v neposlední řadě také zajištění mezinárodně srovnatelné úrovně výsledků výzkumu. Základními východisky RVP III. byly potřeby našeho zdravotnictví vycházející z analýzy předností, nedostatků, příležitostí a rizik výzkumu a vývoje v oblasti zdravotnictví, a zejména ze základních charakteristik demografického vývoje a zdravotního stavu obyvatelstva uvedených v Koncepci.

Cílem veřejné zakázky je s časovým odstupem několika let, v jehož rámci se mohou výsledky projektů dostatečně rozvinout, zhodnotit skutečné dopady a přínosy plynoucí z realizace programu RVP III., a to za účelem dosažení reálné objektivní verifikace úspěšnosti ukončeného programu RVP III. a současně identifikace projektů a výsledků s nízkým či žádným efektem. V hodnocení bude zahrnuta identifikace silných a slabých stránek ukončeného programu, zvláště v kontextu aplikace výsledků výzkumu do zdravotnické praxe, přičemž zřetel bude brán zejména na skutečnost, zda s peněžními prostředky v rámci účelových dotací poskytnutými z rozpočtové kapitoly Ministerstva zdravotnictví bylo nakládáno v co možná nejvyšší míře účelně a efektivně.

Výstupem provedeného zhodnocení budou závěry vypovídající o tom, zda stanovené cíle ukončeného programu RVP III. byly dosaženy, a to nejen po stránce kvantitativní, ale rovněž kvalitativní, detailně konkretizovány budou přínosy pro oblast zdravotnictví vzešlé z realizace programu RVP III. Poznatky získané hodnocením pak budou využity pro zacílení veřejných soutěží ve výzkumu do budoucna tak, aby nadále docházelo k naplňování stanovených cílů, což v důsledku povede k celkovému maximálně pozitivnímu dopadu na oblast zdravotnictví v prostředí České republiky. Získané údaje budou rovněž využity při tvorbě nových koncepčních dokumentů zaměřených na zdravotnický aplikovaný výzkum.

V očekávaném hodnocení je vyžadováno, aby indikátory plnění stanovených cílů byly hodnoceny zejména po stránce kvalitativní, kdy je potřeba reflektovat skutečnost, že ukončený program RVP III. byl zaměřen na aplikovaný zdravotnický výzkum, nelze se tedy omezit na pouhé shrnutí publikačních výsledků. Hlavní indikátory úspěšnosti výsledků ukončeného programu RVP III. by tedy měly být představeny výsledky uplatnitelnými v praxi, čímž lze prokázat, že účelová podpora byla cílena na aplikovaný výzkum, resp. dojde k vyhodnocení praktického využití a efektů získaných vědeckých poznatků, které v důsledku využití výsledků programu nastaly.

Očekávaným výstupem veřejné zakázky je komplexní podrobné zhodnocení realizovaného programu RVP III., zjištěných dopadů, účinnosti a přínosů získaných vědeckých výsledků, zejména v kontextu jejich následného zavedení do zdravotnické praxe, vedoucí k co nejkonstruktivnějšímu a nejefektivnějšímu zaměření budoucích programů podpory aplikovaného výzkumu ve zdravotnictví, včetně vytváření koncepčních metodických dokumentů v oblasti zdravotnického aplikovaného výzkumu. V rámci požadovaného výstupního hodnocení je potřeba identifikovat proces přenosu znalostí od výstupních poznatků k praktickému využití znalostí. Dle způsobu tohoto procesu přenosu lze pak rozlišovat dvě kategorie dopadů programu, a to dopady praktické a dopady vědecké.

Hodnocení praktických dopadů bude sledovat zejména využití výsledků programu RVP III. (hlavním výsledkem programu jsou zejména publikace) na personální úrovni, a to jak samými původci vědecko-výzkumných výsledků, tak v rámci celé aplikační sféry. Zde můžeme vyjít z premisy, že výzkumný pracovník/řešitel projektu v mnoha případech působí rovněž v pozici lékaře, a má tedy možnost řadu poznatků aplikovat osobně (to se týká zejména lékařských fakult, fakultních nemocnic a resortních ústavů), obtížnější situace bude pravděpodobně v případě jiných původců výzkumu (např. jednotlivých ústavů Akademie věd ČR), kdy výzkumní pracovníci sami výsledky prakticky neaplikují, a nemusí tedy mít přesné a aktuální informace o využití výsledků ve zdravotnické praxi. V rámci praktických dopadů se vyjma samotných původců výzkumu/řešitelů projektů hodnocení dotkne také dalších subjektů zdravotnické oblasti, pro jejichž potřeby jsou výsledky projektů určeny. Pozornost bude rovněž zaměřena na zhodnocení dopadu programu RVP III. na příjemce účelové podpory /řešitele projektů, zejména na další aktivity řešitelů projektů, včetně dopadů v podobě výzkumných aktivit Rady pro výzkum, vývoj a inovace a souvisejícího navazujícího výzkumu (dopady vědecké), zde bude využíváno zejména bibliometrické citační analýzy. V neposlední řadě je potřeba brát zřetel na širší celospolečenské dopady, tedy zhodnotit promítnutí výstupů ukončeného programu RVP III. v rámci celospolečenského kontextu. V rámci hodnocení dopadů programu RVP III. by mělo být tak rovněž zmíněno, lze-li na základě hodnotiteli dostupných údajů a s daným časovým odstupem od ukončení programu usuzovat, že se výsledky podpořených projektů dotkly celkové úrovně českého zdravotnictví a zda lze vysledovat reflexi výsledků v rozličných společenských oblastech.

Program RVP III. je členěn na 12, potažmo 13 podprogramů dle tematického zaměření (viz Příloha B_Popis projektu). V rámci každého podprogramu byla ustavena specifická hodnotící oborová komise, výsledky projektů řešených v rámci programu RVP III. byly tak dle svého konkrétního zaměření hodnoceny v rámci 13 oborových komisí, k nimž byly jednotlivé projekty přiřazeny. Strukturace programu RVP III. na třináct pododdílů odpovídajících třinácti hodnotícím oborovým komisím je významná z hlediska očekávaného splnění zadání veřejné zakázky. Vyjma detailního dotazníkového šetření aplikovaného na všechny zúčastněné projekty bude v rámci každého z uvedených třinácti podprogramů/pododdílů programu RVP III. vybrán jeden konkrétní projekt, k němuž bude vypracována případová studie, resp. jehož výsledky budou podrobeny analýze hodnocení dopadů a přínosů (viz níže).

Očekávaná výsledná evaluace bude zahrnovat vstupní, průběžnou a závěrečnou evaluační zprávu, zahrnující analýzu všech specificky tematicky zaměřených podprogramů programu RVP III.

V rámci plnění předmětu veřejné zakázky budou provedeny:

- řešerše (1. – 3. měsíc od nabytí účinnosti smlouvy); vstupní rozhovory (2. – 3. měsíc od nabytí účinnosti smlouvy)
→ Vstupní (evaluační) zpráva a projednání – termín plnění: do 3 měsíců od nabytí účinnosti smlouvy
- dotazník (5. – 6. měsíc od účinnosti smlouvy); případové studie (6. – 7. měsíc od nabytí účinnosti smlouvy); vyhodnocení (6. – 8. měsíc od nabytí účinnosti smlouvy)
→ Průběžná (evaluační) zpráva – termín plnění: do 6 měsíců od nabytí účinnosti smlouvy
→ Závěrečná evaluační zpráva a prezentace výsledků – do 9 měsíců od nabytí účinnosti smlouvy
prefinální verzi závěrečné zprávy, do 10 měsíců finální závěrečná zpráva + prezentace výsledků

2. Evaluační okruhy a otázky (společné pro všech 13 oddílů) výstupního hodnocení:

OKRUH 1: PRAKTICKÉ DOPADY – APLIKACE VÝSLEDKŮ PROGRAMU RPV III. VE ZDRAVOTNICKÉ PRAXI

Jaké podstatné přínosy očekávané od realizace programu RPV III. lze po ukončení projektů reálně vysledovat? Bylo dosaženo plánovaných přínosů a byla naplněna výchozí očekávání programu RPV III.? Pozornost zaměří evaluátor na následující otázky:

- Zvýšení kapacity lidských zdrojů potřebných pro šíření know-how získaného výzkumem do klinických aplikací nebo do výrobní sféry, vznik nových míst odpovídajících vysoce kvalifikovaným pracovníkům.
- Zapojení aplikovaného výzkumu do systému tvorby standardů odborné zdravotní péče v ČR, okamžité využívání výsledků výzkumných projektů v procesu tvorby standardů a jejich rychlý přenos mezi nejširší zdravotnickou veřejnost.
- Dosažení větší prevence, včasné diagnostiky a léčby závažných onemocnění a snížení nákladů na léčbu pokročilých stádií onemocnění, též rozvoj mezioborových vztahů biomedicíny k materiállovému inženýrství, chemii, fyzice a přístrojové technice.
- Zacílení veřejné podpory do oblasti veřejného zájmu a nikoli pouze do oblastí ekonomického zájmu podnikatelských subjektů, podpoření mladých odborníků jako členů výzkumných týmů a jejich zapojení do aplikovaného výzkumu a tím i praktické medicíny.
- Další vysledované přínosy, které realizovaný program RPV III. přinesl.
- Zjištěné kladné dopady programu RPV III., pozitivní aspekty odrazu realizace výsledků jednotlivých projektů v cílové sféře praktického aplikovaného výzkumu, identifikovaná slabá místa programu – zjištěné nedostatky programu, konkrétní oblasti, v nichž se výsledky programu oproti přiměřenému očekávání nedostatečně projevily, potažmo problémy a otázky,

které navzdory původním předpokladům a ambicím programu nebyly řešeny či byly řešeny nedostatečně.

Jak byly v průběhu realizace projektů reflektovány stanované priority programu na úrovni jednotlivých tematických okruhů (podprogramů)?

Evaluátor se zaměří na otázky:

- Naplnění a uskutečnění konkrétních cílů a výchozích ambicí daného tematického celku, tedy např. v případě projektů náležejících do oblasti kardiovaskulárních a cerebrovaskulárních nemocí zlepšení prevence, diagnostiky a léčby nejčastějších kardiovaskulárních onemocnění, implementace preventivních opatření výrazně snižujících náklady na léčbu; nebo v oblasti farmakologie a farmacie zvýšení účinnosti a bezpečnosti léčby, obohacení a zkvalitnění spektra používaných léčiv apod.
- Přínosy projektových výstupů pro danou medicínskou oblast, současné využití získaných vědeckých poznatků v aplikační praxi a jejich potenciál pro budoucí využití, a to jak v rámci daného úzeji profilovaného medicínského oboru, tak v kontextu globálního zdravotnického systému.

Lze vysledovat, zda projekty pomohly řešit nedostatky, rizika či slabá místa aplikovaného výzkumu, identifikovaná v analýze SWOT?

Pozornost evaluátoru bude zaměřena na:

- Vliv výsledků projektů (s odstupem několika let) na řešení obecnějších dlouhodobých problémů, s nimiž se aplikovaný výzkum potýká – promarnění již dosažených výsledků řešitelů základního výzkumu, kvalita vybavenosti zdravotnických pracovišť podílejících se na aplikovaném výzkumu a zajišťujících přístup pacientů k nejlepším diagnostickým a léčebným metodám a technologiím, riziko odchodu nadaných a perspektivních lékařských pracovníků z českého zdravotnického systému.
- Vliv některých predikovaných rizik spjatých s uskutečněním programu RPV III. na zavádění výsledků projektů do aplikační sféry – zejména nedostatečná podpora aplikovaného výzkumu a s tím se pojící například omezení či podfinancování výzkumu (tím může dojít ke snížení konkurenceschopnosti českého zdravotnictví ve srovnání s ostatními vyspělými zeměmi, což je spojeno s velkou závislostí na výsledcích výzkumu z jiných zemí), dále kvalita poskytování zdravotní péče, výchova mediků a všech dalších pracovníků působících v oblasti zdravotnictví, předávání projektů jiným pracovníkům v rámci jednotlivých pracovišť (zejména v důsledku odlivu perspektivních lékařských vědeckých pracovníků do zahraničí), což může vést k následnému zhoršení kvality řešitelského týmu, nedodržení plánovaného harmonogramu a následně k nižší kvalitě dosažených výsledků, což snižuje efektivitu projektu, potažmo celého programu, a dalšími riziky a souvisejícími dopady plynoucími ze skutečnosti, že program RPV III. byl v době svého průběhu jediným programem podporujícím aplikovaný zdravotnický výzkum.

Byly dosažené znalosti dále využity v rámci praktické aplikace? Pokud ano, jakým způsobem byly teoretické poznatky v praxi využity? Jaké příklady „dobré praxe“ zavádění dosažených znalostí do aplikační sféry lze konkrétně uvést?

Evaluátor se zaměří na:

- Praktickou aplikaci získaných teoretických poznatků ze strany zdravotnických pracovníků a případných dalších uživatelů výsledků programu RPV III., a to zejména v kontextu diagnostiky, terapie rozličných onemocnění a rovněž v oblasti zdravotnické epidemiologie a prevence.
- Typ získaných teoretických znalostí do praxe reálně zavedených, časový horizont zavedení do praxe, konkrétní oblasti zdravotnických služeb (diagnostiky, terapie atd.).
- Poměr úspěšně prakticky aplikovaných výstupů projektů ve vztahu k původním projektovým plánům a ve vztahu k tematickému zaměření.
- Příklady „dobré praxe“ zavádění teoretických znalostí do aplikační sféry, klíčové oblasti, v nichž byly aplikační aktivity pozitivně promítnuty, zaznamenané překážky bránící aplikačním snahám.
- Faktory, které proces přenosu získaných teoretických znalostí k jejich praktickému využití přímo či nepřímo ovlivňovaly, a to jak faktory mající na proces zavádění teoretických znalostí do aplikační sféry vliv pozitivní, tak faktory tento proces zamezující či zpomalující, které se ukázaly být podstatnou překážkou zavádění výsledků výzkumu do sféry praktické medicíny.

Lze využití potenciálu jednotlivých projektů programu RPV III., potažmo celého programu RPV III. jako celku, hodnotit jako dostatečné?

Pozornost bude směřovat k návrhům, příkladům, případně vyzdvižení:

- Tematických oddílů/podprogramů analyzovaného programu RPV III., které lze z hlediska naplnění jejich výzev a zájmů hodnotit jako dostatečně propracované a kvalitativně posunuté, zároveň tématům, která byla v rámci programu propracovaná nedostatečně, u nichž je přínos programu neuspokojivý a v jejichž rámci je stále otevřen velký prostor k dalšímu vědeckému výzkumu.
- Tematických okruhů, které by se měly stát předmětem programových výzev do budoucna.
- Tematických celků a konkrétních témat řešených projektů, jejichž výsledky zůstaly převážně na úrovni teoretických postulátů, a tedy nebyly vůbec či byly nedostatečně zhodnoceny ve sféře praktické aplikace.
- Typu poznatků, které nebyly v rámci zdravotnické praxe doposud efektivně zúročeny a jejichž pozitivní dopad na zdravotnickou oblast stále zůstává minimální.

OKRUH 2: PRAKTICKÉ DOPADY – DOPADY PROGRAMU RPV III. NA UŽIVATELE VÝSLEDKŮ PROGRAMU

Jakého okruhu uživatelů se dosažené výsledky programu dotýkají?

Pozornost bude zaměřena na:

- Konkrétní subjekty v rámci aplikační sféry podílející se na zajištění zdravotní péče, případně další subjekty, jichž se výsledky programu RPV III. v jejich praktické činnosti přímo dotýkají.
- Míru zapojení jednotlivých typů uživatelů výsledků do praktické aplikace získaného teoretického materiálu, dále na komparaci typů uživatelů ve vztahu k zjištěnému využití výzkumných výstupů.

- Vyvození závěru, pro jaké okruhy uživatelů jsou jaké výsledky v praxi nejpřínosnější a jsou jimi nejvíce využívány.

Dochází k posílení spolupráce mezi uživateli výsledků programu RVP III.?

Evaluátor se zaměří na:

- Navazující formy spolupráce mezi jednotlivými výzkumnými organizacemi a dalšími subjekty podílejícími se na poskytování zdravotní péče, případně dalšími nezdravotnickými subjekty využívajícími výsledky výzkumu.
- Přínosy takto vysledované spolupráce a potenciál jejího dalšího rozvoje, a to jak v rámci výzkumných organizací působících v oblasti zdravotnictví, tak spolupráce zdravotnického sektoru se subjekty stojícími mimo zdravotnickou sféru.

OKRUH 3: VĚDECKÉ DOPADY PROGRAMU RVP III.

Lze zaznamenat pozitivní dopady realizace programu RVP III. ve vztahu k navazujícím aktivitám v oblasti vědy, výzkumu a inovací?

Pozornost bude soustředěna na následující otázky:

- Lze s odstupem několika let od ukončení programu vysledovat následné vědecko-výzkumné snahy na výsledky projektů navazující a z nich vycházející?
- Další využití poznatků získaných realizací programu RVP III. v oblasti vědy a výzkumu, a to zejména prostřednictvím citační bibliometrické analýzy – citovanost výstupních vědeckých publikací, případně tzv. citační stromy či mapy.
- Konkrétní výsledky projektů, na něž bylo ve vědecko-výzkumném prostředí dále navázáno a které byly rozpracovány, případně které jsou stále předmětem vědecko-výzkumného zájmu.
- Tematické oblasti, které vzbudily největší zájem ze strany vědecké obce a které mají i nadále potenciál být předmětem vědeckého bádání.

Jaké praktické dopady na řešitele projektů lze zaznamenat?

Uvažovány budou tyto otázky:

- Typy řešitelů projektů, resp. příjemců podpory a jejich poměrné zastoupení.
- Postavení jednotlivých autorů projektů v rámci vědecko-výzkumné sféry a dopad účasti v projektu RVP III. na toto postavení, tj. na jejich další vědeckou činnost.
- Lze v případě do projektů RVP III. zapojených vědecko-výzkumných pracovníků vysledovat celkovou progresi v jejich činnosti, což vede k pozitivnímu dopadu na jejich pracovní zařazení a funkce?

OKRUH 4: OBECNÉ DOPADY NA ÚROVEŇ ZDRAVOTNICTVÍ A ŠIRŠÍ CELOSPOLEČENSKÉ DOPADY

Lze s daným časovým odstupem několika let od ukončení programu posoudit, zda měly výsledky podpořených projektů dopad na celkovou úroveň českého zdravotnictví?

Pozornost bude zaměřena k těmto otázkám:

- Do jaké míry přispěly výsledky programu snahám o zabezpečení aktuálních potřeb českého zdravotnictví?
- Lze vysledovat vliv výzkumných poznatků na zvýšení konkrétních přínosů pro zdravotní péči v jednotlivých oblastech aplikovaného výzkumu?
- Konkrétní oblasti zdravotnictví, v nichž lze explicitně zaznamenat přímý pozitivní účinek výsledků projektů.
- Viditelnost a prokazatelnost podílu výsledků programu RPV III. na řešení aktuálních potřeb českého zdravotnictví a jejich pozitivního vlivu na úroveň zdravotnického systému, ochranu veřejného zdraví, zdravotní stav české populace apod., demonstrována konkrétními příklady.
- Potenciál získaných vědeckých poznatků pro oblast zdravotnictví, případné dopady a přínosy teoretických znalostí objektivně očekávané v letech následujících, kdy se tyto znalosti budou v rámci aplikační sféry moci plně rozvinout; možnosti dalšího zapojení výsledků do zdravotnické praxe, jejich navazující využití a potenciální přínosy.

Je možné vysledovat reflexi výsledků ukončeného programu RPV III. ve společnosti? Jakým konkrétním způsobem a v jakých společenských oblastech se výsledky ukončeného programu RPV III. promítly?

Evaluátor se zaměří na:

- Dopad programu RPV III. na vědecko-výzkumnou sféru, dopad na celé výzkumné obory, na posílení personální kapacity vědy a výzkumu, posílení konkurenceschopnosti vědy a výzkumu v českém prostředí, vliv na úroveň určitého vědního oboru, a to i v komparaci s mezinárodní vědecko-výzkumnou základnou.
- Pozitivní vliv proběhlého výzkumu na problematiku počtu mladých vědců v ČR (a s tím se pojící odliv mladých vědeckých pracovníků do zahraničí), podíl žen mezi vědci, podíl uznávaných zahraničních vědců v ČR (zejména na manažerských pozicích).
- Další fakultativní celospolečenské oblasti, na které výstupy programu RPV III. nepřímo dopadaly/dopadají, pokud tak lze na základě dostupných údajů usuzovat (například problematika ochrany životního prostředí, otázky spadající do sociální oblasti, zaměstnanost a další).

3. Metodika evaluace

Předmětem hodnocení budou výstupy ukončených projektů, podpořených účelovou podporou ve formě dotace Ministerstva zdravotnictví v rámci resortního programu RPV III., přičemž bude kromě rešerše využito formy detailního dotazníkového šetření aplikovaného na všechny v rámci všech třinácti tematicky vyhraněných podprogramů zapojené projekty.

Z každého ze třinácti tematicky specificky zaměřeného podprogramu bude následně vybrán jeden konkrétní zástupný projekt, přijatý v rámci vyhlášených jednostupňových soutěží programu RPV III., na jehož realizaci byla Ministerstvem zdravotnictví účelová podpora poskytnuta, pro který bude vypracována případová studie. Celkem tedy bude určeno třináct programu RPV III. zúčastněných projektů podpořených napříč dílčími tematicky různorodě vyhraněnými podprogramy, které budou sloužit jako podklad pro samostatnou případovou studii, resp. jejichž výsledky budou podrobeny kvalitativní analýze z hlediska efektivity, přínosů a dopadů pro oblast zdravotnictví. Vstupem pro jednotlivé případové studie pak bude strukturovaný rozhovor s řešitelem daného konkrétního

projektu a analýza závěrečné zprávy projektu. Výsledná případová studie pak může být jak pozitivní, tak i negativní, a to dle toho, kolik pozitivních/negativních případů bude na základě dotazníkového šetření v jednotlivých oblastech identifikováno.

K naplnění záměru zadavatele získat objektivní výpovědi o úspěšnosti realizaci programu RPV III. získaných vědecko-výzkumných výsledků je nezbytné vhodně zvolit ty projekty spadající pod jednotlivé tematické podprogramy, jejichž výstupy budou pro potřeby případové studie uplatněny. V zájmu objektivnosti není žádoucí, aby byla coby třídící kritérium volena například povaha předkladatele projektu, jeho velikost a postavení v rámci vědecko-výzkumné sféry, upřednostňovány nejsou žádné konkrétní předměty výzkumu, obdobně není pro výběr projektu určeného pro případovou studii rozhodující objem ze strany Ministerstva zdravotnictví poskytnutých finančních prostředků. Volba kritéria výběru projektů bude ponechána na evaluátorovi, kdy v zásadě se nabízejí dvě alternativy. Jednak mohou být vybrány takové projekty, které v rámci daného tematického celku dokumentují příklad výjimečného úspěchu, či naopak neúspěchu, zde může být mj. vzato v úvahu dosažené hodnocení výsledků (v rámci kategorií A/B/C/D), skutečnost ocenění projektu Cenou ministra zdravotnictví, případně Čestným uznáním ministerstva zdravotnictví apod. Druhou možností postupu při výběru projektů je zvolit v rámci tematicky vyhraněného podprogramu takový projekt, který bude svými charakteristikami nejvíce odpovídat typickému projektu daného podprogramu, resp. dané zdravotnické oblasti. Návrh výběru projektů pro případové studie může být upřesněn na základě výsledků rešerše a dotazníkového šetření. Od evaluátora je též očekávána racionální argumentace zvoleného modelu konečného výběru projektů.

4. Výstupy evaluace

4.1 Vstupní zpráva

Vstupní zpráva bude zpracována po rešerši sekundárních dat a vstupních rozhovorech s klíčovými aktéry. Ve vstupní zprávě mohou být upřesněny evaluační otázky a potřebné zdroje informací a upraveny metody sběru a vyhodnocení dat. Na základě předběžných zjištění budou navrženy a diskutovány hypotézy, které budou ověřovány v další fázi evaluace.

Termín plnění:

Vstupní evaluační zpráva bude kompletně zpracována, předána a převzata do 3 měsíců od nabytí účinnosti smlouvy.

STRUKTURA VSTUPNÍ EVALUAČNÍ ZPRÁVY:

- 1) Rekapitulace účelu evaluace;
- 2) Management evaluace projektu včetně plánu komunikace se zadavatelem;
- 3) Identifikace klíčových aktérů;
- 4) Detailně rozpracovaná metodologie včetně rozpracovaných evaluačních otázek (evaluační design, metody a techniky sběru a analýzy dat apod.);
- 5) Identifikovaná omezení evaluace;
- 6) Etapizace a harmonogram plnění zakázky.

Příloha: Návrh dotazníku

4.2 Průběžná a závěrečná evaluační zpráva

V rámci etapy následující po akceptaci vstupní zprávy bude následovat vypracování dotazníku a postupně budou realizována jednotlivá dotazníková šetření. Následně budou evaluátorem vypracovány případové studie k 13 evaluátorem zvoleným projektům. V závěrečné fázi evaluace bude

provedeno konečné zhodnocení programu RPY III. V průběhu dané etapy evaluace bude zpracována a předána průběžná evaluační zpráva, konečným výstupem pak bude klíčová závěrečná evaluační zpráva.

Termín plnění:

Průběžná evaluační zpráva bude kompletně zpracována, předána a převzata do 6 měsíců od nabytí účinnosti smlouvy.

Závěrečná evaluační zpráva bude kompletně zpracována, předána a převzata do 10 měsíců od nabytí účinnosti smlouvy.

STRUKTURA PRŮBĚŽNÉ A ZÁVĚREČNÉ EVALUAČNÍ ZPRÁVY:

- 1) Manažerské shrnutí;
- 2) Úvod do tématu a zanesení do kontextu;
- 3) Metodologie evaluace (včetně analýzy dat), omezení evaluace;
- 4) Zjištění – výsledky sběru a analýzy dat;
- 5) Závěry (odpovědi na evaluační otázky) a doporučení;
- 6) Seznam použitých zdrojů a literatury.

Přílohy: Případové studie, vyhodnocení dotazníkového šetření apod.

5. Součinnost objednatele a zhotovitele

Objednatel umožní zhotoviteli přístup ke všem dostupným podkladům.

Zhotovitel má povinnost průběžně informovat objednatele o všech zásadních skutečnostech zjištěných v průběhu evaluace, které mohou mít vliv na dokončení projektu nebo na další využití jeho výsledků.

V rámci evaluace si objednatel vyhrazuje právo schválit upravenou podobu evaluačního designu navrženého zhotovitelem ve vstupní zprávě a dále právo konzultovat evaluační otázky jednotlivých průzkumných metod, mj. s cílem co nejvíce využít výsledky předcházejících průzkumů a efektivně nastavit průzkumy následné.

6. Způsob úhrady

Úhrada za předmět plnění představující jednotlivé evaluační zprávy bude probíhat následovně:

- úhrada za vstupní evaluační zprávu bude činit 20 % z celkové ceny díla a bude uhrazena do 30 dnů od akceptace vstupní evaluační zprávy objednatelem,
- úhrada za průběžnou evaluační zprávu bude činit 30 % z celkové ceny díla a bude uhrazena do 30 dnů od akceptace průběžné evaluační zprávy objednatelem,
- úhrada za závěrečnou evaluační zprávu bude činit 50 % z celkové ceny díla a bude uhrazena do 30 dnů od akceptace závěrečné evaluační zprávy objednatelem.

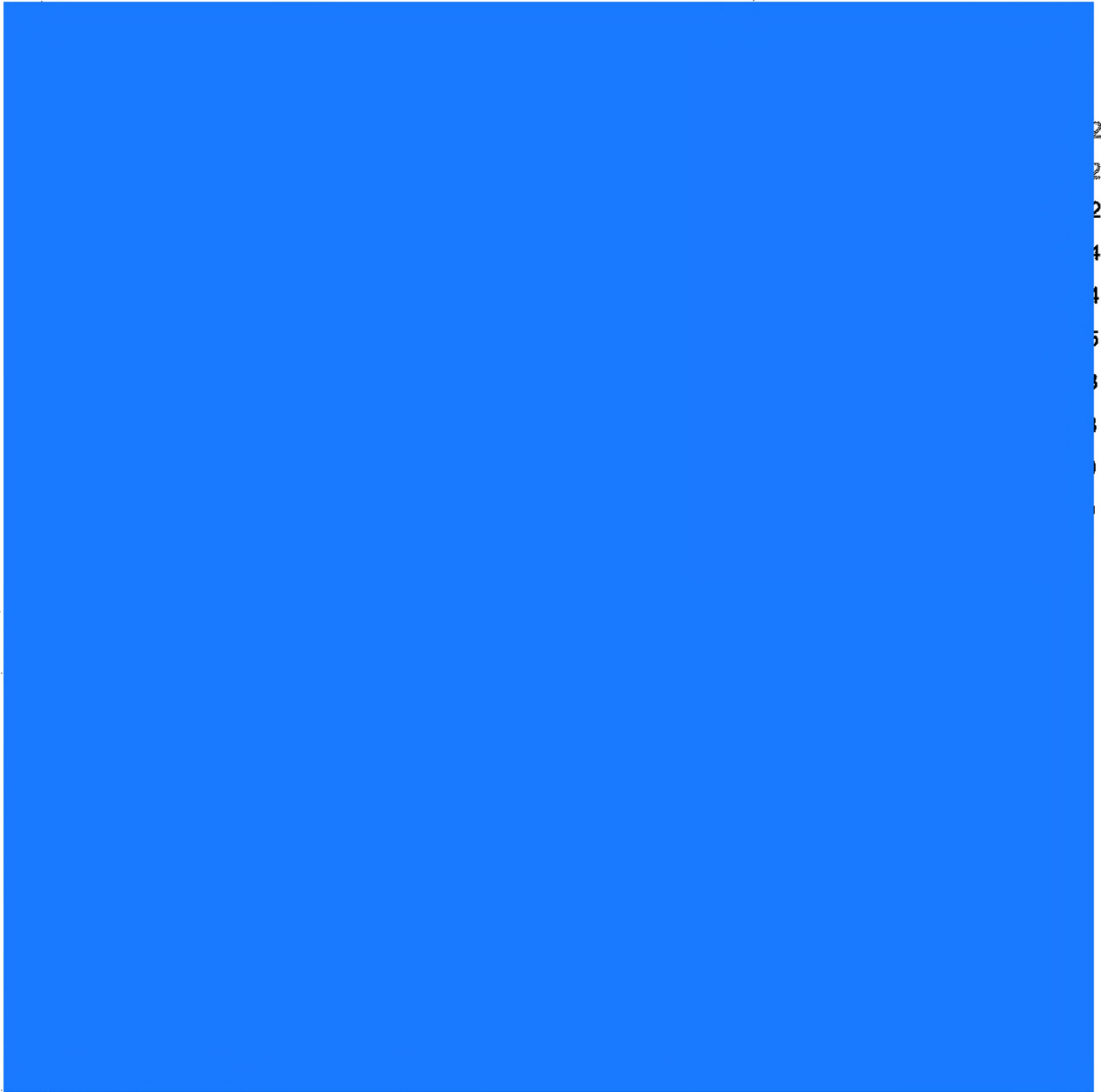


MOORE

NÁVRH REALIZACE PŘEDMĚTU PLNĚNÍ

pro veřejnou zakázku „Hodnocení přínosů, dopadů
a využitelnosti výsledků získaných realizací Resortního
programu výzkumu a vývoje Ministerstva zdravotnictví III.
na léta 2010 – 2015“







MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY





MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY





MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY





MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY





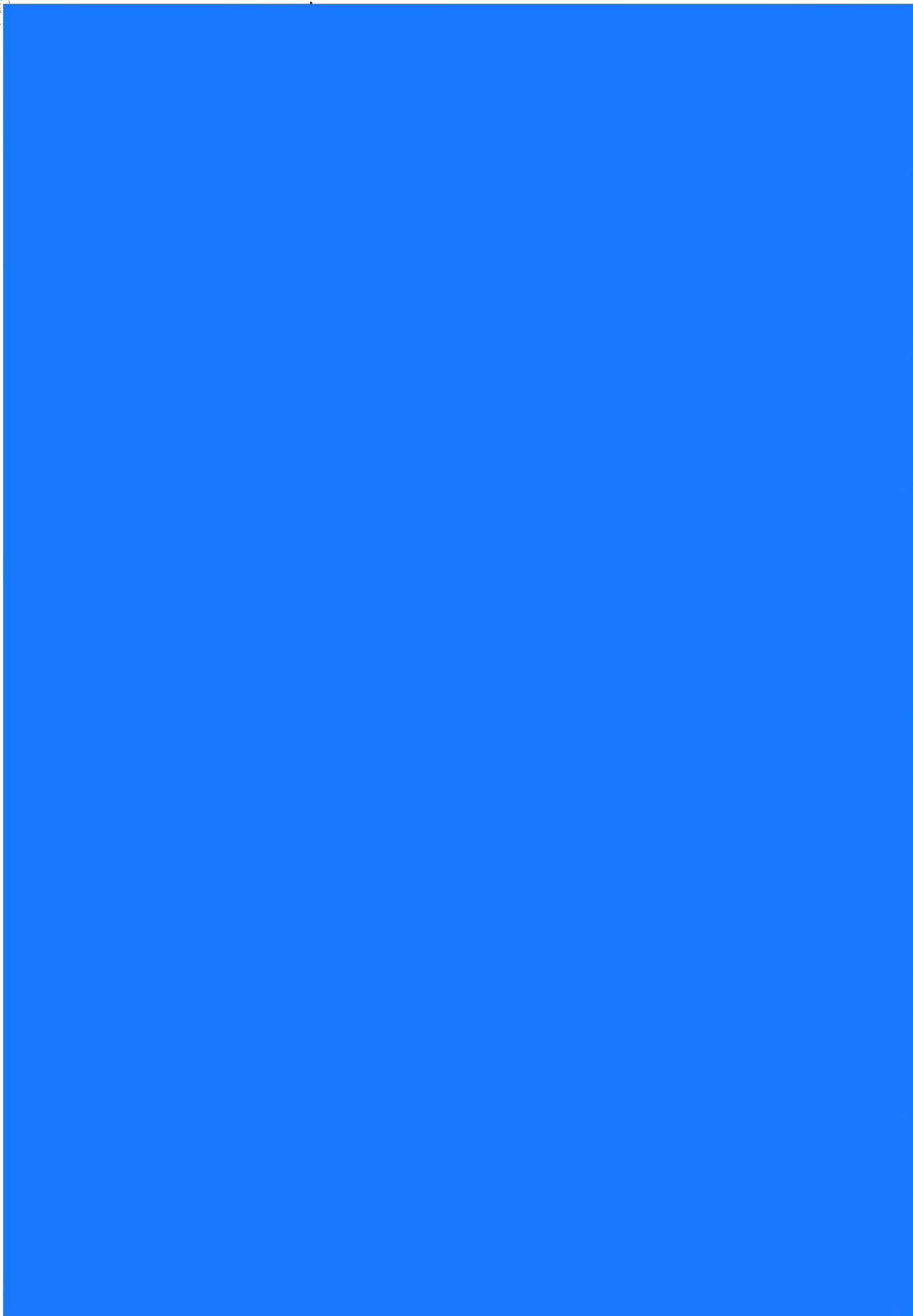


MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY





MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY





MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY

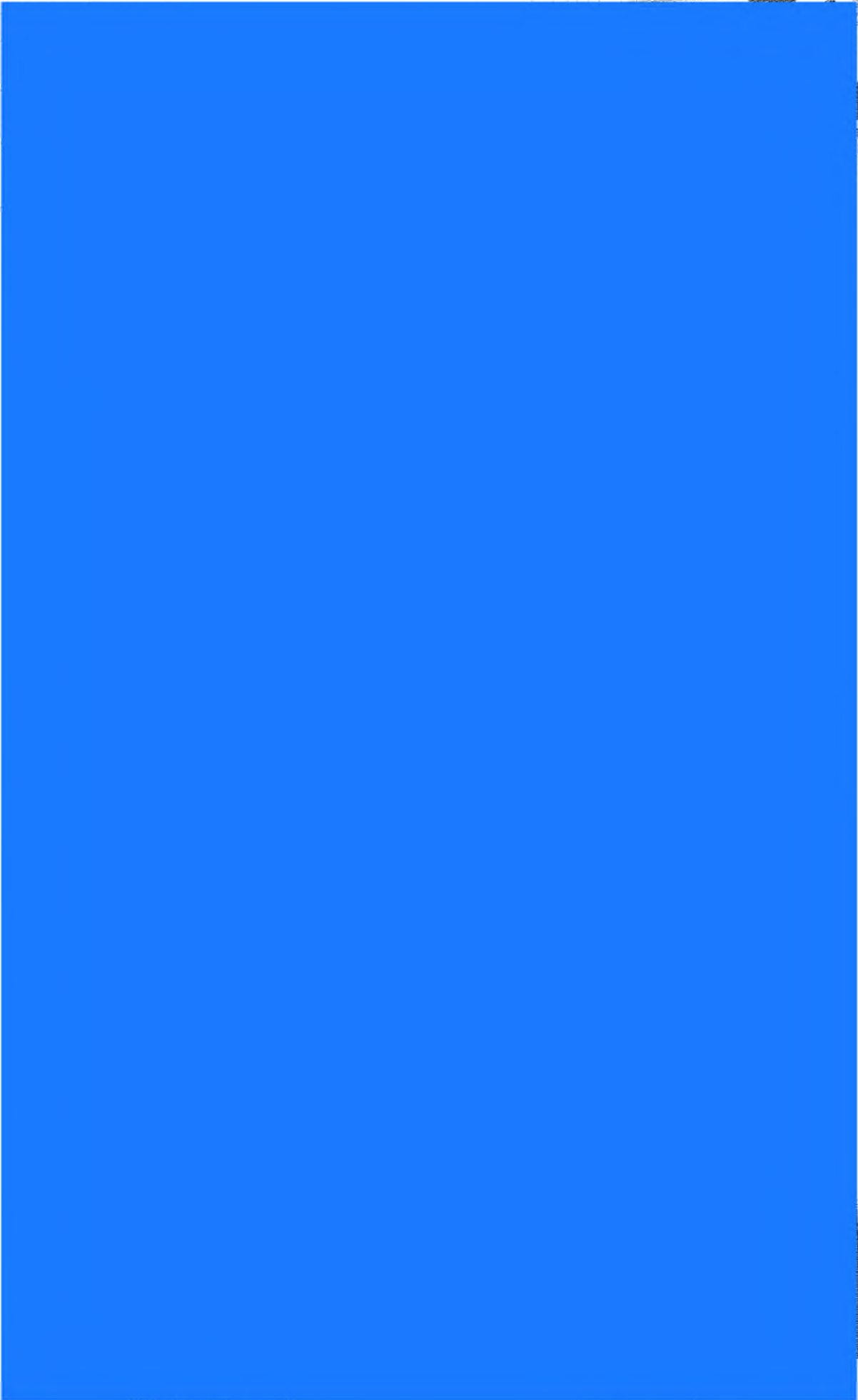




MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY







40



MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY





MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY





MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY





MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY







MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY





MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ





MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY



MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY



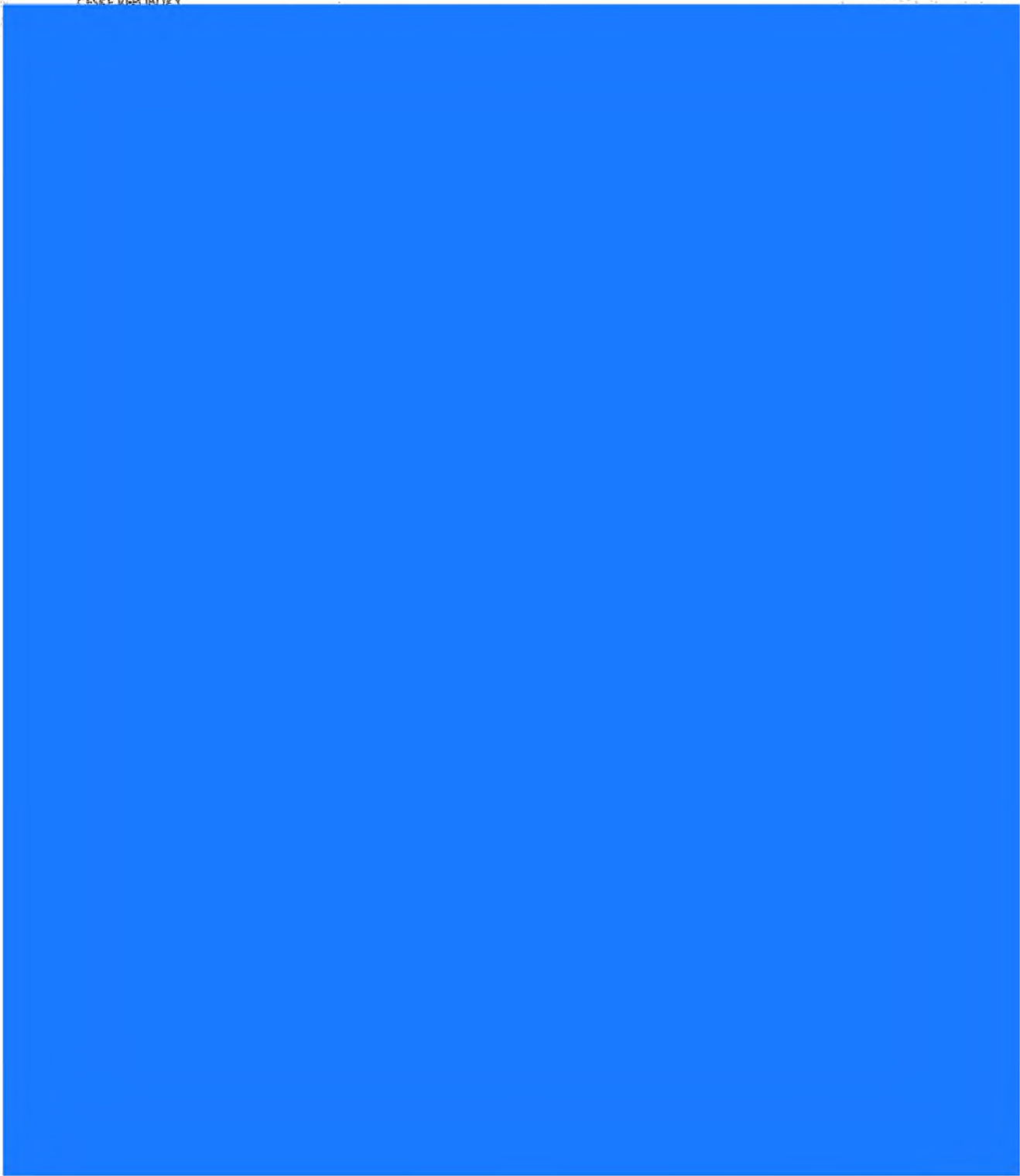


MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY





MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY





MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY





MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY



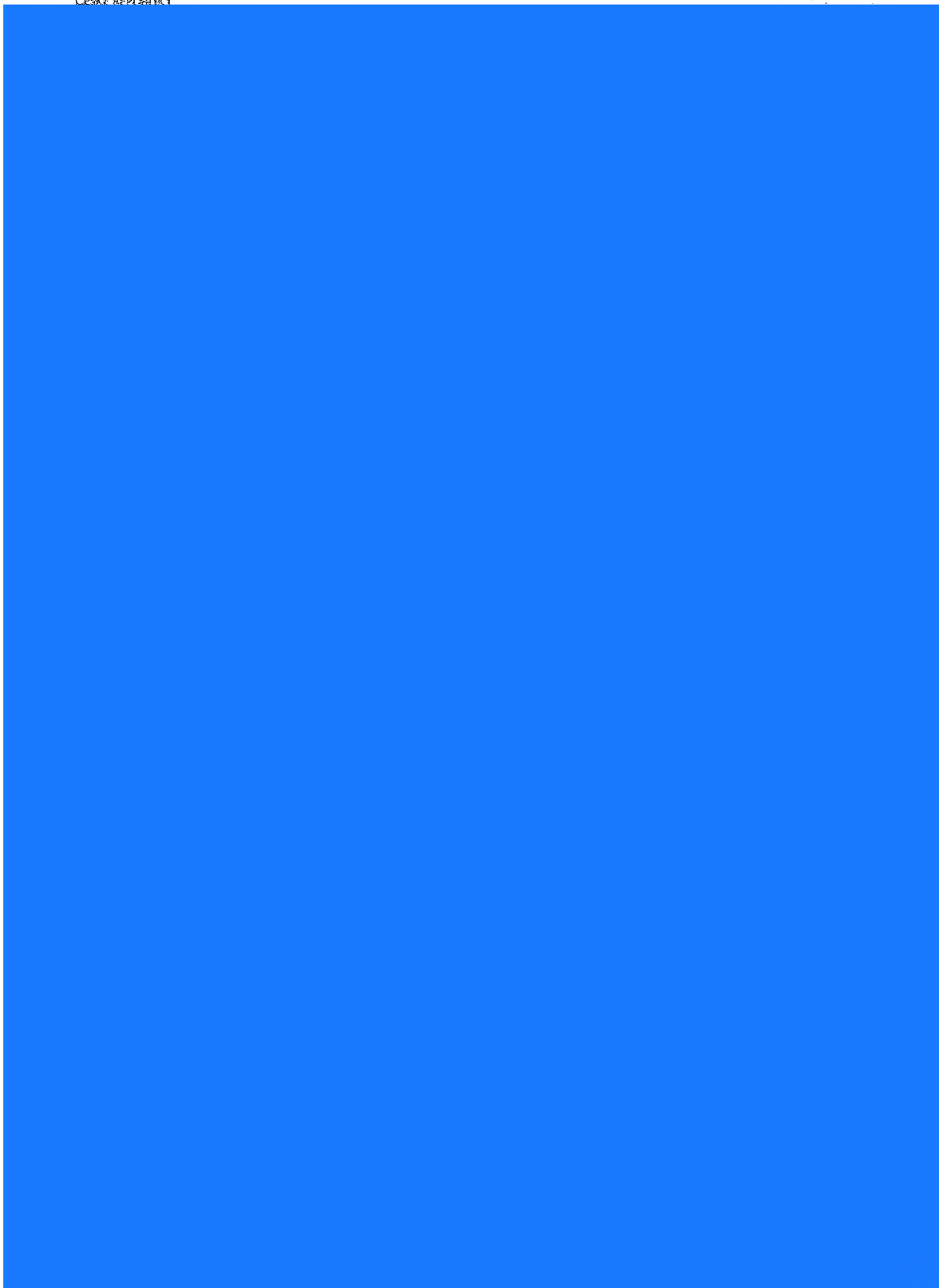


MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY





MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY





MINISTERSTVO ZDRAVOTNICTVÍ
ČESKÉ REPUBLIKY

INSTITUT
P. A.
Pa. A.
1

4
-1/1