|  |  |
| --- | --- |
| **SERVICES AGREEMENT** | **SMLOUVA O POSKYTOVÁNÍ SLUŽEB** |
|  |  |
|  |  |
| This Services Agreement (the “**Agreement**”) is | Tato smlouva o poskytování služeb (dále jen „**smlouva**“) se uzavírá |
|  |  |
| by and between | mezi |
|  |  |
| **Janssen – Cilag International N.V.,** | **Janssen – Cilag International N.V.,** |
| with registered offices at: Turnhoutseweg 30, 2340 Beerse, Belgium | se sídlem na adrese: Turnhoutseweg 30, 2340 Beerse, Belgie |
| Registration No.: BE0461.607.459 | Registrační č.: BE0461.607.459 |
| Represented by the Power of Attorney by the company: | zastoupenou na základě plné moci společností: |
|  |  |
| **Janssen-Cilag s.r.o.** | **Janssen-Cilag s.r.o.** |
| with registered offices at Walterovo náměstí 329/1, 158 00 Praha 5 – Jinonice, Česká republika | se sídlem na adrese Walterovo náměstí 329/1, 158 00 Praha 5 – Jinonice, Česká republika |
| ID No.: 27146928 | IČO: 27146928 |
| Tax ID: CZ27146928 | DIČ: CZ27146928 |
| Registered in the Commercial Register at the Municipal Court in Prague, section C, enclosure 99837 | zapsanou v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 99837 |
| Bank details: Citibank Europe plc, Organizational Unit | Bankovní spojení: Citibank Europe plc, organizační složka |
| Account number: 2043060205/2600 | Číslo účtu: 2043060205/2600 |
| Databox: 8jvdhia | Datová schránka: 8jvdhia |
| (“**Janssen**”) | (dále jen„**společnost Janssen**“) |
|  |  |
| and | a |
|  |  |
| **Nemocnice Na Homolce** | **Nemocnice Na Homolce** |
| with registered offices at Roentgenova 37/2, 150 30 Praha 5, Czech Republic | se sídlem na adrese Roentgenova 37/2, 150 30 Praha 5, Česká republika |
| ID No.: 00023884 | IČO: 00023884 |
| Tax ID: CZ00023884 | DIČ: CZ00023884 |
| Account Name: Nemocnice Na Homolce | Název účtu: Nemocnice Na Homolce |
| Account number: 17734051/0710 | Číslo účtu: 17734051/0710 |
| IBAN: CZ57 0710 0000 0000 1773 4051 | IBAN: CZ57 0710 0000 0000 1773 4051 |
| Name of the Bank: Ceska narodni banka | Název banky: Česká národní banka |
| Address of the Bank: Na Prikope 28, 115 03 Praha 1, Czech Republic | Adresa banky: Na Příkopě 28, 115 03 Praha 1, Česká republika |
| SWIFT: CNBACZPP | SWIFT: CNBACZPP |
| Variable symbol: 54179060MCL3004 | Variabilní symbol: 54179060MCL3004 |
| (“**Provider**”) | (dále jen „**poskytovatel**“) |
|  |  |
| (jointly as “**Parties**” or individually as “**Party**”) | (společně dále jen „**smluvní strany**“ nebo jednotlivě „**strana**“) |
|  |  |
| and valid as of the date of execution by the last party to sign below and effective as of the day of publishing in Contract Registry in accordance with Act 340/2015 Coll., on Contracts Registry, as amended (“**Effective Date**”). | a nabývá platnosti dnem jejího podpisu poslední stranou a účinnosti dnem zveřejnění v registru smluv dle zákona č. 340/2015 Sb., o registru smluv, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**datum** **účinnosti**“). |

Clinical Trial: “A Randomized, Controlled, Open-label, Multicenter, Inferentially Seamless Phase 2/3 Study of Ibrutinib in Combination With Rituximab Versus Physician’s Choice of Lenalidomide Plus Rituximab or Bortezomib Plus Rituximab in Participants with Relapsed or Refractory Mantle Cell Lymphoma”

Regulatory Sponsor: Janssen – Cilag International N.V., with registered offices at: Turnhoutseweg 30, 2340 Beerse, Belgium

Study Product: Ibrutinib, rituximab, lenalidomid, bortezomib

Protocol: **54179060MCL3004**

EUdraCT number: **2022-000364-21**

Principal Investigator XXXXXXXXXXX

Study Site: Interni hematologicka klinika, Fakultni nemocnice Kralovske Vinohrady

Srobarova 1150/50, 100 34, Praha 10, Czech Republic

Klinické hodnocení: „Randomizované, kontrolované, otevřené, multicentrické klinické hodnocení ibrutinibu v kombinaci s rituximabem oproti kombinaci lenalidomidu plus rituximab nebo bortezomibu plus rituximab dle volby zkoušejícího lékaře u pacientů s relabujícím nebo refrakterním lymfomem z plášťových buněk, s nepřetržitým přechodem mezi 2. a 3. fází“

Zadavatel: Janssen – Cilag International N.V., se sídlem na adrese: Turnhoutseweg 30, 2340 Beerse, Belgie

Hodnocený přípravek: Ibrutinib, rituximab, lenalidomid, bortezomib

Protokol: **54179060MCL3004**

Číslo EUdraCT: **2022-000364-21**

Hlavní zkoušející: XXXXXXXXXXX

Studijní pracoviště: Interní hematologická klinika, Fakultní nemocnice Královské Vinohrady,

Šrobárova 1150/50, 100 34, Praha 10, Česká republika

|  |  |
| --- | --- |
| **Whereas,** Janssen has entered into a Clinical Trial Agreement with the Study Site and Principal Investigator with effective date 05 -Dec-2022 (the “**Clinical Trial Agreement**”) for the conduct of the Clinical Trial involving the Study Product in accordance with the Protocol; and | **Vzhledem k tomu, že** společnost Janssen uzavřela smlouvu o klinickém hodnocení se studijním pracovištěm a hlavním zkoušejícím s účinností ke dni 05. 12. 2022 (dále jen „**smlouva o klinickém hodnocení**“) na provádění klinického hodnocení týkajícího se hodnoceného přípravku v souladu s protokolem. |
|  |  |
| **Whereas,** Janssen has requested Provider to conduct certain **nuclear medicine services** as further defined in Exhibit B (the “**Services**”) in connection with the Clinical Trial, which is sponsored by Regulatory Sponsor, involving the Study Product according to the Protocol (including subsequent Protocol amendments), and Exhibits which forms an integral part hereof; and | **Vzhledem k tomu, že** společnost Janssen požádala poskytovatele, aby poskytoval určité **služby nukleární medicíny**, jak jsou dále definované v příloze B (dále jen „**služby**“), v souvislosti s klinickým hodnocením sponzorovaným zadavatelem, které se týká hodnoceného přípravku podle protokolu (včetně následných dodatků k protokolu), a příloh, které tvoří nedílnou součást této smlouvy. |
|  |  |
| **Whereas,** Provider, as a state funded organization established by the Ministry of Health of the Czech Republic, is equipped to perform the Services and Provider has agreed to perform the Services on the terms and conditions hereinafter set forth. | **Vzhledem k tomu, že** poskytovatel, jako státní příspěvková organizace zřízená Ministerstvem zdravotnictví České republiky, je vybaven k provádění služeb a souhlasí s poskytováním služeb za podmínek stanovených níže. |
|  |  |
| **Now**, therefore, in consideration of the premises and the mutual promises and covenants expressed herein, the parties agree as follows: | **Nyní** se proto strany, s ohledem na výše uvedené a s ohledem na vzájemné dohody a přísliby uvedené v této smlouvě, dohodly následovně: |
|  |  |
| **1. Performance of the Services** | **1. Provádění služeb** |
|  |  |
| 1.1 The parties agree that the Protocol, including any subsequent Protocol amendments, incorporated by reference as Exhibit A if not attached hereto but known to all parties, and the other Exhibits form an integral part of this Agreement. | 1.1 Strany se dohodly, že pokud protokol, včetně jakýchkoli pozdějších dodatků k protokolu, který je zde začleněn prostřednictvím odkazu jako příloha A, není přiložen k této smlouvě, ale je znám všem stranám, tvoří i s ostatními přílohami nedílnou součást této smlouvy. |
|  |  |
| 1.2 Provider agrees to use best efforts and professional expertise to perform the Services in accordance with the Protocol, all applicable legal and regulatory requirements, the identified timelines and the terms and conditions of this Agreement. The Services to be performed are provided in Exhibit B to this Agreement. | 1.2 Poskytovatel souhlasí, že vynaloží maximální úsilí a odborné znalosti k provedení služeb v souladu s protokolem, všemi platnými zákony a regulačními požadavky, stanovenými lhůtami a podmínkami této smlouvy. Prováděné služby jsou uvedeny v příloze B této smlouvy. |
|  |  |
| 1.3 Provider may appoint such other individuals as it may deem appropriate to assist in the conduct of the Services. Provider agrees to provide the staff and the equipment required for the execution of the Services, ensuring both the quality of the work and that of the information supplied. Provider is responsible for the services performed by its staff and those individuals it appoints to assist in the conduct of the Services and undertakes in particular to have the services executed by competent persons. In the event that Provider uses the Services of others to conduct the Services pursuant to this Agreement, Provider shall be responsible for ensuring that all are appropriately licensed and credentialed and in compliance with the terms of this Agreement. Provider shall be liable for any breach of this Agreement by such individuals. | 1.3 Poskytovatel může určit další osoby, jak uzná za vhodné, aby spolupracovaly při poskytování služeb. Poskytovatel souhlasí, že poskytne personál a vybavení potřebné k provádění služeb tak, aby byla zajištěna kvalita práce i dodaných informací. Poskytovatel zodpovídá za služby poskytované jeho personálem a osobami, které pověří spoluprací při provádění služeb, a zavazuje se, že služby budou prováděné kompetentními osobami. V případě, že poskytovatel využívá služeb dalších osob k poskytování služeb podle této smlouvy, bude poskytovatel odpovídat za zajištění toho, že všechny tyto osoby mají řádné oprávnění a pověření a dodržují podmínky této smlouvy. Poskytovatel bude odpovídat za jakékoliv porušení této smlouvy těmito osobami. |
|  |  |
| Where applicable, Provider shall ensure that designated staff or other individuals appointed for the conduct of the Services attend all trainings conducted by Janssen or its designee for the proper performance of the Services in accordance with the Protocol, safety and reporting requirements, and any other applicable guidelines relevant to the performance of the Services for the Clinical Trial. Janssen will pay, subject to Provider's approval, the reasonable travel costs of designated staff or other individuals appointed for the conduct of the Services in order for them to attend Janssen training. | Kde je to vhodné, poskytovatel zajistí, aby se určený personál nebo další osoby pověřené prováděním služeb zúčastnily všech školení vedených společností Janssen nebo jejím zmocněncem, která se týkají řádného provádění služeb v souladu s protokolem, požadavky na bezpečnost a hlášení a jinými platnými směrnicemi relevantními pro poskytování služeb pro klinické hodnocení. Společnost Janssen uhradí, se souhlasem poskytovatele, přiměřené cestovní náklady určené na zajištění účasti určeného personálu nebo dalších osob pověřených prováděním služeb na školení společnosti Janssen. |
|  |  |
| 1.4 **Additional Services**: Without the prior written consent of Janssen, Provider shall not conduct any services or activities or facilitate third parties to conduct any services or activities not required by the Protocol on the data derived from the Clinical Trial. Hereinafter, the research described in the previous sentence shall be referred to as “Additional Services”. In any case where Janssen gives such approval, the approved Additional Services shall be subject to (i) the conclusion of another written agreement between Provider and Janssen, or (ii) an amendment to the current Agreement. Provider shall conduct all Additional Services in compliance with all applicable regulations. Without limiting any other remedy available by law to Janssen, if Provider conducts Additional Services in breach of this section, and such Additional Services result in an Invention (as defined in Section 8 below), Provider hereby grants to Janssen or its designee an irrevocable, worldwide, paid up, royalty-free, exclusive license, with right of sub-license, to make, have made, use, have used, sell, have sold, and import any such Invention that results from such Additional Services. This Section shall survive termination or expiration of this Agreement. | 1.4 **Dodatečné služby:** Bez předchozího písemného souhlasu společnosti Janssen poskytovatel nebude provádět služby nebo činnosti nebo umožňovat třetím stranám provádět služby nebo činnosti nevyžadované protokolem za použití údajů získaných v rámci klinického hodnocení. Výzkum popsaný v předchozí větě bude dále označován jako „dodatečné služby“. V každém případě, kdy společnost Janssen poskytne takový souhlas, schválené dodatečné služby budou vyžadovat (i) uzavření další písemné smlouvy mezi poskytovatelem a společností Janssen nebo (ii) dodatek k této smlouvě. Poskytovatel bude provádět všechny dodatečné služby v souladu se všemi platnými právními předpisy. Aniž by tím byly omezeny jakékoli jiné opravné prostředky dostupné podle zákona společnosti Janssen, pokud poskytovatel bude provádět dodatečné služby v rozporu s tímto článkem a takové dodatečné služby povedou k vynálezu (jak je definován v článku 8 níže), poskytovatel tímto uděluje společnosti Janssen nebo jejímu zmocněnci neodvolatelnou, celosvětovou, splacenou, bezplatnou, exkluzivní licenci s právem poskytovat sublicence na výrobu, použití, prodej a dovoz jakéhokoli takového vynálezu, který vznikl v rámci takových dodatečných služeb. Tento článek zůstane v platnosti i po vypovězení nebo vypršení platnosti této smlouvy. |
|  |  |
| 1.5 The Janssen undertakes to order and Provider undertakes to perform Services associated with only such PET / CT examination in accordance with § 71/1 point a) of Act 373/2011 Coll. on Specific Health Services for which a direct benefit to the health of persons will be demonstrated in comparison with an injury that may be caused by medical radiation exposure associated with the examination. Sponsor further agrees that it will not order Services, which would lead to the exposure of healthy individuals or patients voluntarily participating in biomedical research program, including those exposures that do not have a direct health benefit for the person undergoing the exposure ( § 72/2 of the Act 373/2011 Coll.).  The Investigator or physician of the Study team at Study Site shall indicate the provision of the Services in the form of a request for examination (provision of Services). Specific testing dates will be agreed with the Provider‘s staff, while respecting tests deadlines specified in the Protocol.  All original results of the performed Services have to be transferred to the respective Study Site and Principal Investigator via the CALYX system. The Provider will retain copies of the results as well as all necessary records and documents about the Study as required by regulatory requirements, this Agreement, and/or the Protocol. | 1.5 Společnost Janssen se zavazuje objednávat a poskytovatel se zavazuje provést služby spojené pouze s takovým PET/CT vyšetřením, ve smyslu § 71, odst. 1, písm. a) zákona 373/2011 Sb. o specifických zdravotních službách, u něhož bude prokázán přímý přínos pro zdraví osoby ve srovnání s újmou, kterou může lékařské ozáření spojené s vyšetřením způsobit. Společnost Janssen se dále zavazuje, že nebude objednávat služby, které by vedly k ozáření zdravých osob nebo pacientů v rámci dobrovolné účasti na biolékařském výzkumném programu, včetně těch ozáření, která nemají mít přímý zdravotní přínos pro osoby podstupující ozáření (§ 72 odst. 2 zákona 373/2011 Sb.).  Poskytnutí služeb indikuje hlavní zkoušející, popř. lékař z týmu hlavního zkoušejícího ze studijního pracoviště, a to formou žádosti o provedení vyšetření (poskytnutí služby). Konkrétní termíny vyšetření budou domluveny se zaměstnanci poskytovatele, přičemž budou dodrženy termíny vyšetření uvedené v protokolu.  Všechny originální výsledky poskytnutých služeb musí být předány příslušnému studijnímu pracovišti a hlavnímu zkoušejícímu prostřednictvím systému CALYX. Poskytovatel bude uchovávat kopie výsledků a veškeré potřebné záznamy a dokumenty o studii, jak to vyžadují regulační požadavky, tato smlouva a/nebo protokol. |
|  |  |
| **2. Term and Termination** | **2. Doba trvání a ukončení platnosti smlouvy** |
| 2.1 This Agreement shall come into force by the day of the signature by the last of the Parties and becomes effective on the day when it is published in the Contract Registry in compliance with the Act no. 340/2015 Coll. on Special Conditions for the Efficacy of Some Agreements, Publication of These Agreements, and on a Contracts Registry (“**Act on Agreements Register**”) and continue in effect until completion of the Services or earlier termination by either party in accordance with this Agreement. The parties estimate that the Services will end in **July 2033** unless sooner terminated in accordance with the terms hereof. The parties agree that the term may be amended in writing by mutual agreement of the parties. | 2.1 Tato smlouva nabude platnosti dnem podpisu poslední ze smluvních stran a účinnosti dnem jejího uveřejnění v registru smluv v souladu se zákonem č. 340/2015 Sb., o  zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „**zákon o registru smluv**“) a zůstane účinná až do dokončení služeb nebo bude ukončena dříve kteroukoliv stranou v souladu s touto smlouvou. Strany předpokládají, že poskytování služeb bude ukončeno **v červenci 2033,** pokud nebude ukončeno dříve v souladu s podmínkami této smlouvy. Strany souhlasí s tím, že doba trvání této smlouvy může být změněna písemně na základě vzájemné dohody stran. |
|  |  |
| 2.2 The Agreement may be terminated by any Party at any time, via a written notice upon fifteen (15) calendar days’ notice period. The notice period begins on the day following delivery of the written notice to the Party. Reasons for termination may include but are not limited to: | 2.2 Smlouva může být vypovězena kdykoli kteroukoliv ze smluvních stran dle jejího výlučného uvážení, na základě písemné výpovědi, s výpovědní dobou patnácti (15) kalendářních dní. Výpovědní doba počíná dnem následujícím po doručení výpovědi smluvní straně. Důvody pro vypovězení smlouvy mohou mimo jiné zahrnovat: |
| (i) breach of contract, including failure to comply with the Protocol and applicable laws and regulations; | (i) porušení smlouvy, včetně nedodržení protokolu a platných zákonů a předpisů; |
| (ii) receipt of safety information that makes it prudent to do so; or | (ii) obdržení informací ohledně bezpečnosti, s ohledem na něž bude vypovězení žádoucí, nebo |
| (iii) the end of the Clinical Trial. | (iii) ukončení klinického hodnocení. |
| Provider may terminate this Agreement upon thirty (30) days written notice if circumstances beyond the Service Provider’s control make provision of the Services impossible. | Poskytovatel je oprávněn vypovědět tuto smlouvu písemnou výpovědí se 30 denní výpovědní dobou v případě, že okolnosti, jež jsou svojí povahou mimo možnost ovlivnění poskytovatelem, brání poskytování služeb. |
| Notwithstanding the above, Janssen may immediately terminate this Agreement via a written notice effective upon delivery to the Provider, if, within its sole judgement, such immediate termination is necessary based upon considerations of patient safety or upon receipt of data suggesting lack of sufficient efficacy. Upon receipt of notice of termination, Provider shall promptly end the performance of the Services. In the event of termination hereunder, other than as a result of a material breach by Provider, the total sums payable by Janssen pursuant to this Agreement shall be equitably prorated for actual Services performed until the date of termination, with any unexpended funds previously paid by Janssen to Provider being refunded to Janssen. | Bez ohledu na výše uvedené může společnost Janssen ihned ukončit tuto smlouvu písemnou výpovědí s okamžitou účinností ke dni doručení poskytovateli na základě vlastního uvážení, bude-li toto okamžité ukončení nutné s ohledem na bezpečnost pacientů nebo obdržení údajů naznačujících nedostatečnou účinnost. Po přijetí výpovědi poskytovatel neprodleně ukončí poskytování služeb. V případě ukončení podle tohoto článku z jiného důvodu, než je podstatné porušení ze strany poskytovatele, budou celkové částky splatné společností Janssen podle této smlouvy spravedlivě poměrně kráceny dle skutečně poskytnutých služeb ke dni ukončení, přičemž veškeré nespotřebované zálohy, které společnost Janssen již zaplatila poskytovateli, budou společnosti Janssen vráceny. |
|  |  |
| 2.3 Upon the earlier of the termination of the Clinical Trial and termination of this Agreement, (a) Provider shall immediately deliver to Janssen all data generated as a result of the Clinical Trial, all clinical specimens collected, all documents and data provided by Janssen and its respective affiliates, and all Janssen Confidential Information, as defined in Section 7.2 below, and (b) Provider shall treat materials and equipment provided by Janssen or its respective affiliates in accordance with instruction provided by Janssen or its affiliates, and if Janssen requires the return of any materials and/or equipment, Provider shall return them upon the instructions of Janssen or its affiliates. This provision does not apply to those documents that should be maintained and retained by Provider at the Study Site, as defined in the Protocol and as required by applicable laws and regulations. | 2.3 V případě dřívějšího ukončení klinického hodnocení a vypovězení této smlouvy (a) poskytovatel okamžitě doručí společnosti Janssen všechny údaje získané na základě klinického hodnocení, všechny shromážděné klinické vzorky, všechny dokumenty a údaje poskytnuté společností Janssen a jejími příslušnými přidruženými společnostmi a veškeré důvěrné informace společnosti Janssen, jak jsou definovány v níže uvedeném článku 7.2, a (b) poskytovatel je povinen nakládat s materiály a vybavením poskytnutým společností Janssen nebo jejími přidruženými společnostmi v souladu s pokyny společnosti Janssen nebo jejích přidružených společností, a pokud společnost Janssen vyžaduje vrácení jakýchkoli materiálů a/nebo vybavení, poskytovatel je vrátí na základě pokynů společnosti Janssen nebo jejích přidružených společností. Toto ustanovení se nevztahuje na dokumenty, které musí poskytovatel uchovávat na studijním pracovišti, jak je definováno v protokolu a vyžadováno platnými zákony a nařízeními. |
|  |  |
| **3. Authorizations** | **3. Oprávnění** |
|  |  |
| Janssen shall be responsible for fulfilling all authorization obligations related to the conduct of the Clinical Trial (such as submitting a clinical trial application) and related to the manufacturing, supply, or importation of the Study Product, and if required, for obtaining the written authorization from the competent health authorities and ethics committee prior to commencement of the Clinical Trial. | Společnost Janssen bude odpovědná za splnění veškerých povinností týkajících se povolení pro provádění klinického hodnocení (např. podání žádosti o povolení klinického hodnocení) a výroby, dodání nebo dovozu hodnoceného přípravku a v případě potřeby za získání písemného povolení od příslušných zdravotních úřadů a etické komise před zahájením klinického hodnocení. |
|  |  |
| **4.** **Reporting of Data** | **4.** **Hlášení údajů** |
|  |  |
| 4.1 Provider agrees to periodically and in a timely manner provide the Data (as defined below) to Janssen and/or the Study Site in a manner and format in accordance with Exhibit B of this Agreement and any applicable Data Management Agreement separately entered into between the parties (which governs electronic transfer of data and information). | 4.1 Poskytovatel se zavazuje periodicky a včas poskytovat údaje (definované níže) společnosti Janssen a/nebo studijnímu pracovišti způsobem a ve formátu, které jsou v souladu s přílohou B této smlouvy a jakoukoliv platnou smlouvou o správě údajů samostatně uzavřenou mezi stranami (kterou se řídí elektronické přenosy údajů a informací). |
|  |  |
| 4.2 Timely, accurate and complete Data submission to Janssen is necessary to ensure payment in accordance with Exhibit B of this Agreement. | 4.2 Včasné, přesné a úplné předložení údajů společnosti Janssen je nezbytné k zajištění platby v souladu s přílohou B této smlouvy. |
|  |  |
| **5. Monitoring of Services – Audit - Inspections** | **5. Monitorování služeb – audit – inspekce** |
|  |  |
| 5.1 **Monitoring - Audit** | 5.1 **Monitorování – audit** |
| During and after the term of this Agreement, Provider agrees to permit representatives of Janssen and/or the competent health authorities (including, if applicable, the US FDA) to examine at any reasonable time during normal business hours: | Poskytovatel souhlasí s tím, že během doby trvání této smlouvy i po jejím uplynutí umožní zástupcům společnosti Janssen a/nebo příslušným zdravotním úřadům (přichází-li to v úvahu, včetně amerického Úřadu pro kontrolu potravin a léčiv (FDA)) kdykoli v přijatelném čase během pracovní doby zkontrolovat: |
| (i) the facilities where the Services are being conducted, | (i) prostory, ve kterých se provádí služby, |
| (ii) the raw Clinical Trial data generated pursuant to the Services; and | (ii) nezpracované údaje z klinického hodnocení generované v rámci služeb, |
| (iii) any other relevant information necessary to confirm that the Services are being conducted in conformance with the Protocol and in compliance with applicable legal and regulatory requirements, including privacy and security laws and regulations. | (iii) veškeré další relevantní informace nezbytné k potvrzení toho, že jsou služby prováděny v souladu s protokolem a podle platných zákonných a regulačních požadavků, včetně právních předpisů o ochraně osobních údajů a bezpečnostních zákonů a předpisů. |
|  |  |
| 5.2 **Inspections** | 5.2 **Inspekce** |
| Provider shall immediately notify Janssen if a competent health authority schedules or, without scheduling, begins an inspection and shall promptly, upon issuance, provide Janssen a copy of any health authority’s correspondence resulting from any such inspection. | Poskytovatel musí ihned uvědomit společnost Janssen, jestliže příslušný zdravotní úřad naplánuje nebo bez naplánování zahájí inspekci, a okamžitě po vydání poskytne společnosti Janssen kopii veškeré korespondence se zdravotním úřadem ohledně takové inspekce. |
|  |  |
| 5.3 Provider agrees to take any reasonable actions requested by Janssen to cure deficiencies noted during an audit or inspection. In addition, Janssen or its designees shall have the right to comment on any correspondence to a competent health authority generated as a result of such health authority’s inspection prior to submission by Provider and, to the extent not prohibited by law or by the applicable health authority, the right to have a representative present during any inspection. | 5.3 Poskytovatel souhlasí s tím, že podnikne veškeré přijatelné kroky požadované společností Janssen k odstranění nedostatků zjištěných během auditu či inspekce. Navíc bude mít společnost Janssen nebo její zmocněnci právo vyjádřit se ke korespondenci s příslušným zdravotním úřadem v souvislosti s takovou inspekcí zdravotního úřadu, a to před jejím odesláním poskytovatelem, a pokud to nezakazuje zákon nebo příslušný zdravotní úřad, bude mít právo, aby během inspekce byl přítomen její zástupce. |
|  |  |
| 5.4 The provisions of paragraphs 5.1, 5.2 and 5.3 shall survive the termination or expiration of this Agreement. | 5.4 Ustanovení článků 5.1, 5.2 a 5.3 zůstanou v platnosti i po ukončení nebo vypršení platnosti této smlouvy. |
|  |  |
| **6. Compliance with Applicable Laws** | **6. Dodržování platných zákonů** |
|  |  |
| 6.1 The parties agree to conduct the Services and maintain records and Data during and after the term of this Agreement in compliance with all applicable legal and regulatory requirements, as well as with generally accepted conventions such as the Declaration of Helsinki and the ICH-GCP guidelines. | 6.1 Strany souhlasí s tím, že budou poskytovat služby a vést záznamy a údaje během platnosti této smlouvy i po jejím skončení v souladu se všemi platnými právními a zákonnými požadavky a obecně akceptovanými úmluvami, jako je Helsinská deklarace a směrnice ICH-GCP. |
|  |  |
| **6.2 Healthcare Compliance with Anti-Corruption Laws and Foreign Corrupt Practices Act (“FCPA”)** | **6.2 Dodržování protikorupčních právních předpisů a zákona o zahraničních korupčních praktikách (Foreign Corrupt Practices Act, „FCPA“)** |
|  |  |
| Provider represents and warrants that neither Provider, nor any of its directors, officers, employees or agents (all of the foregoing collectively, “**Provider Representatives**”) has taken any action that would result in a violation by such persons of local or international anti-bribery laws, rules or regulations applicable to either or both Provider and Janssen (collectively the “**Anti-Corruption Laws**”). | Poskytovatel prohlašuje a zaručuje, že poskytovatel, žádný z jeho ředitelů, vedoucích pracovníků, zaměstnanců či zástupců (všichni jmenovaní dále společně jako „**zástupci poskytovatele**“) neprovedl žádnou činnost, která by ze strany těchto osob znamenala porušení místních nebo mezinárodních protikorupčních zákonů, pravidel nebo nařízení, které platí pro poskytovatele, pro společnost Janssen nebo obě strany, (dále společně „**protikorupční zákony**“). |
|  |  |
| Provider shall not, directly or indirectly, make any payment, or offer or transfer anything of value, or agree or promise to make any payment or offer or transfer anything of value, to a government official or government employee, to any political party or any candidate for political office or to any other third-party with the purpose of influencing decisions related to Janssen and/or its business in a manner that would violate Anti-Corruption Laws. | Poskytovatel přímo ani nepřímo neprovede žádnou platbu, neučiní žádnou nabídku, nepředá cokoliv cenného ani nebude souhlasit a neslíbí, že provede platbu nebo nabídne či předá cokoliv cenného státnímu úředníkovi nebo zaměstnanci státního úřadu, politické straně, kandidátovi na politickou funkci ani žádné jiné osobě za účelem ovlivnění rozhodnutí, která se týkají společnosti Janssen nebo její obchodní činnosti, způsobem, který by porušoval protikorupční zákony. |
|  |  |
| Provider and Provider Representatives have conducted and will conduct their businesses in compliance with the Anti-Corruption Laws, and Provider will have or follow the necessary procedures to prevent bribery and corrupt conduct by Provider Representatives, which includes anti-corruption training. | Poskytovatel a zástupci poskytovatele vykonávají a budou vykonávat svoji práci v souladu s protikorupčními zákony a poskytovatel bude mít nebo dodržovat nezbytné postupy, včetně protikorupčního školení, pro zabránění korupčnímu jednání ze strany zástupců poskytovatele. |
|  |  |
| Provider shall maintain effective internal accounting control and shall make sure all aspects of this Clinical Trial are recorded in its books and records in an accurate, complete and truthful way and that the documents on which such books and records are based are in all major aspects accurate, complete and true. Provider shall maintain and provide Janssen and its auditors and other representatives with access to records (financial and otherwise) and supporting documentation related to the subject matter of the Agreement as may be requested by Janssen in order to document or verify compliance with the provisions of this Section; and | Poskytovatel bude provádět účinnou interní kontrolu účetnictví a zajistí, že všechny části tohoto klinického hodnocení budou zaznamenány v knihách a záznamech přesně, úplně a pravdivě a že dokumenty, na kterých se tyto knihy a záznamy zakládají, jsou ve všech důležitých ohledech přesné, úplné a pravdivé. Poskytovatel povede záznamy (finanční i jiné) a podpůrnou dokumentaci související s předmětem této smlouvy a poskytne společnosti Janssen a jejím auditorům a jiným zástupcům, na základě žádosti společnosti Janssen, přístup k těmto záznamům za účelem dokumentace či ověření souladu s ustanoveními tohoto článku. |
|  |  |
| Notwithstanding Section 2 [Term and Termination] and 10 [Indemnification], if Provider fails to comply with any of the provisions of this Section, such failure shall be deemed to be a material breach of the Agreement and, upon any such failure, Janssen shall have the right to terminate the Agreement with immediate effect upon written notice to Provider without Janssen having any financial liability or other liability of any nature whatsoever resulting from any such termination. | Bez ohledu na ustanovení článku 2 (doba trvání a ukončení platnosti smlouvy) a článku 10 (odškodnění) platí, že pokud poskytovatel poruší kterékoliv ustanovení tohoto článku, bude se dané porušení považovat za závažné porušení smlouvy a společnost Janssen bude mít po takovém porušení právo smlouvu s okamžitou účinností ukončit předložením písemné výpovědi poskytovateli, přičemž společnosti Janssen z takového ukončení nevznikne žádná finanční ani jakákoliv jiná odpovědnost. |
|  |  |
| 6.3 **Privacy & Data Security** | 6.3 **Ochrana soukromí a osobních údajů** |
|  |  |
| 6.3.1 Each party agrees that its collection, processing and disclosure of any data relating to an identified or identifiable individual (“**Personal Information**”) in connection with this Agreement is and will be in compliance with applicable data protection laws, including, where applicable, the EU General Data Protection Regulation (the “**GDPR**”), and that it has obtained all rights and consents necessary to collect, process and disclose the Personal Information. When collecting and processing Personal Information, the parties agree to take appropriate measures to safeguard the Personal Information, to maintain the confidentiality of Clinical Trial Subject related health and medical information, to properly inform the concerned data subjects about the collection and processing of their Personal Information, to grant data subjects reasonable access to their Personal Information, to address other data subject rights as per applicable law, and to prevent access by unauthorized persons. Provider acts as a processor according to the GDPR in relation to the personal data requested by Janssen for the purpose of conducting the Clinical Trial. Janssen is the controller according to the GDPR of the above specified personal data. The processing concerns the execution of a Clinical Trial, as further specified in the study protocol. | 6.3.1 Obě strany souhlasí s tím, že shromažďování, zpracovávání a zpřístupnění veškerých údajů souvisejících s identifikovanou nebo identifikovatelnou osobou (dále jen „**osobní údaje**“) v souvislosti s touto smlouvou je a bude v souladu s platnými zákony na ochranu osobních údajů, včetně obecného nařízení EU o ochraně osobních údajů (dále jen „**GDPR**“), pokud se vztahují, a že získaly všechna práva a souhlasy nezbytné ke shromažďování, zpracovávání a zpřístupnění těchto osobních údajů. Strany souhlasí s tím, že během shromažďování a zpracování osobních údajů přijmou příslušná opatření za účelem ochrany těchto osobních údajů, zachování důvěrnosti zdravotních informací a záznamů o subjektech klinického hodnocení, řádného informování zainteresovaných subjektů údajů o shromažďování a zpracovávání jejich osobních údajů, udělení náležitého přístupu těmto subjektům údajů k jejich osobním údajům, zajištění práv dalších subjektů údajů v souladu s platnými zákony a zabránění přístupu neoprávněným osobám. Poskytovatel vystupuje jako zpracovatel dle GDPR ve vztahu k osobním údajům požadovaným společností Janssen za účelem provádění klinického hodnocení. Společnost Janssen je správcem dle GDPR k výše uvedeným údajům. Zpracování se týká provádění klinického hodnocení, jak je dále specifikováno v protokolu studie. |
| 6.3.2 Provider processes on behalf of Janssen following categories of data subjects:     * scientific and medical research subjects (subjects of the Clinical Trial), * scientific and medical research investigators and their staff, including, but not limited to, physicians and other health care professionals involved in administration of scientific research, * Other individuals involved in data Janssen’s scientific and medical research.   Provider processes on behalf of Janssen categories of data that may include the following:   * regarding Clinical Trial subjects: name and surname, sex, date of birth, personal number, address, health insurer, diagnosis and medical data, medical history – family, personal, professional and social, telephone number (For Clinical Trail subjects, sensitive data may be processed and may include: key-coded information concerning certain health conditions and treatments, health-related information concerning adverse events and product quality complaints, and demographic information that may include race, ethnicity or other sensitive data that may be relevant to the adverse event), * regarding other data subjects: contact information, name and surname, address, e-mail, telephone details, gender, professional licenses.   Data is processed and transferred continuously for the duration of this Agreement, in accordance with the requirements of the Clinical Trial protocol.  The transfer of personal data concerning research subjects is performed for the purpose of executing a Clinical Trial, as further specified in the protocol.  Personal data concerning other categories of data subjects is processed for the purpose of performing activities under the Agreement and as required to satisfy any legal or regulatory obligations.  Any personal data will be retained as long as required considering the regulatory and legal requirement to retain records associated with the Clinical Trial and to satisfy the research objectives associated with the Clinical Trial.  Contact information for the DPO: [dpo@homolka.cz](mailto:dpo@homolka.cz), [emeaprivacy@its.jnj.com](mailto:emeaprivacy@its.jnj.com). | 6.3.2 Poskytovatel pro společnost Janssen zpracovává následující kategorie subjektů údajů:   * subjekty vědeckého a lékařského výzkumu (subjekty klinického hodnocení), * vědeckých a lékařských zkoušejících a jejich personálu, mimo jiné včetně lékařů a dalších zdravotnických pracovníků zapojených do správy vědeckého výzkumu, * dalších osob zapojených do vědeckého a lékařského výzkumu vývozce údajů.   Poskytovatel pro společnost Janssen zpracovává kategorie údajů, které mohou zahrnovat následující data:   * u subjektů klinického hodnocení: jméno a příjmení, pohlaví, datum narození, rodné číslo, adresu, zdravotní pojišťovnu, diagnózu a další informace o zdravotním stavu, údaje zjištěné z rodinné, osobní, pracovní a příp. sociální anamnézy pacienty, telefonní číslo (u subjektů klinického hodnocení mohou být zpracovávány citlivé údaje, které mohou zahrnovat: kódované informace týkající se určitých zdravotních stavů a léčby, zdravotní informace týkající se nežádoucích příhod a stížností na kvalitu přípravku a demografické údaje, které mohou zahrnovat rasu, etnický původ nebo jiné citlivé údaje, které mohou být relevantní pro nežádoucí příhodu), * u ostatních subjektů údajů: kontaktní údaje, jméno a příjmení, adresa, email, telefonní údaje, pohlaví, profesní licence.   Data jsou zpracovávána a předávána průběžně, po dobu trvání této smlouvy, v souladu s požadavky protokolu klinického hodnocení.  Předávání osobních údajů týkajících se subjektů klinického hodnocení se provádí za účelem provedení klinického hodnocení, jak je dále specifikováno v protokolu.  Osobní údaje týkající se jiných kategorií subjektů údajů jsou zpracovávány za účelem provádění činností podle této smlouvy a podle potřeby za účelem splnění jakýchkoli zákonných nebo regulačních povinností.  Veškeré osobní údaje budou uchovávány tak dlouho, jak to bude nutné s ohledem na regulační a právní požadavky na uchovávání záznamů souvisejících s klinickým hodnocením a zajištění výzkumných cílů spojených s klinickým hodnocením.  Kontaktní údaje na DPO: [dpo@homolka.cz](mailto:dpo@homolka.cz), emeaprivacy@its.jnj.com. |
|  |  |
| 6.3.3 Parties will implement appropriate technical and organizational measures to ensure a level of security for Personal Information processed in connection with the Agreement that is appropriate to the risk. | 6.3.3 Strany použijí náležitá technická a organizační opatření k zajištění takové úrovně zabezpečení osobních údajů zpracovávaných v souvislosti s touto smlouvu, která odpovídá daným rizikům. |
|  |  |
| 6.3.4 Provider represents, warrants and covenants that Personal Information related to Clinical Trial Subjects, when supplied to Janssen, will be pseudonymized to replace any information that directly identifies a Clinical Trial Subject with a subject identification code. Provider will not provide Janssen with the key or code that enables Clinical Trial Subjects to be re-identified. Provider will notify Janssen immediately if Provider discovers that any Data (defined in Section 7.1) concerning Clinical Trial Subjects provided to Janssen does not satisfy this requirement. Provider will cooperate with all Janssen requests to mitigate any harm resulting from any such disclosure of Data. In such an event, Provider will deliver corrected Data to Janssen as promptly as possible at no extra expense to Janssen. | 6.3.4 Poskytovatel prohlašuje, zaručuje a zavazuje se, že osobní údaje týkající se subjektů klinického hodnocení budou při poskytnutí společnosti Janssen pseudonymizovány, takže veškeré informace, které přímo identifikují subjekt klinického hodnocení, budou nahrazeny identifikačním kódem. Poskytovatel neposkytne společnosti Janssen klíče ani kódy, díky kterým by mohly být subjekty klinického hodnocení zpětně identifikovány. Poskytovatel neprodleně upozorní společnost Janssen, pokud poskytovatel zjistí, že jakékoliv údaje (definované v článku 7.1) týkající se subjektů klinického hodnocení poskytnuté společnosti Janssen nevyhovují tomuto požadavku. Poskytovatel bude spolupracovat ohledně všech žádostí společnosti Janssen na minimalizaci škod způsobených zpřístupněním údajů. V takovém případě poskytovatel doručí opravené údaje společnosti Janssen co nejrychleji bez dalších nákladů pro společnost Janssen. |
|  |  |
| 6.3.5 In case of a breach of security leading to the accidental or unlawful destruction, loss, alteration, unauthorized disclosure of, or access to, Personal Information data transmitted, stored or otherwise processed (“Privacy Incident”), Provider will immediately after becoming aware of a Privacy Incident notify Janssen. Such notification shall specify the nature of the Privacy Incident, the categories and approximate number of data subjects and Personal Information records impacted by such Privacy Incident. Provider agrees to fully cooperate with Janssen, investigate and resolve any such Privacy Incident and provide Janssen any information necessary to provide notifications. | 6.3.5 V případě narušení zabezpečení, které povede k neúmyslnému nebo protiprávnímu zničení, ztrátě, změně, neoprávněnému odtajnění nebo zpřístupnění osobních údajů, které jsou zasílány, uloženy nebo jinak zpracovávány (dále jen „bezpečnostní incident“), poskytovatel oznámí tuto skutečnost společnosti Janssen bezprostředně poté, co se o bezpečnostním incidentu dozví. V takovém oznámení upřesní povahu bezpečnostního incidentu, kategorie, přibližný počet subjektů údajů a záznamů osobních údajů, kterých se bezpečnostní incident dotýká. Poskytovatel souhlasí s tím, že bude se společností Janssen plně spolupracovat, vyšetří a vyřeší veškeré bezpečnostní incidenty a poskytne společnosti Janssen veškeré informace potřebné k provedení ohlášení. |
|  |  |
| 6.3.6 Provider agree to fully cooperate with respect to any data protection impact assessments and/or prior consultations that may be required with respect to the processing of Personal Information under the Agreement. | 6.3.6 Poskytovatel souhlasí s tím, že bude plně spolupracovat při hodnocení veškerých dopadů na ochranu osobních údajů a/nebo při předběžných konzultacích, které mohou být potřebné v souvislosti se zpracováváním osobních údajů v souladu s touto smlouvou. |
|  |  |
| 6.3.7 Provider shall not engage any third-party, including any affiliate or subcontractor, as data processor (as defined under applicable data protection law) for the performance of their respective activities under this Agreement, without Janssen’s prior written approval. In the event Janssen consents to such third-party data processor, Provider (i) shall be responsible for ensuring that any permitted third-party data processor complies with this Agreement, the applicable data protection law and regulations, and (ii) shall be fully liable to Janssen for all actions of such third-party data processors. | 6.3.7 Poskytovatel nebude využívat žádnou třetí stranu, včetně přidružených společností a subdodavatelů, jako zpracovatele údajů (jak je definován platnými zákony o ochraně osobních údajů) k plnění svých činností podle této smlouvy bez předchozího písemného souhlasu společnosti Janssen. V případě souhlasu společnosti Janssen s využitím třetí strany jako zpracovatele údajů poskytovatel (i) ponese odpovědnost za to, že každý oprávněný externí zpracovatel údajů bude dodržovat tuto smlouvu, platné zákony a nařízení o ochraně osobních údajů, a (ii) bude společnosti Janssen plně odpovídat za všechny činnosti těchto externích zpracovatelů údajů. |
|  |  |
| 6.3.8 Personal Information related to any Provider staff (e.g. name, Provider address and phone number, curriculum vitae) may be transferred to Johnson & Johnson’s affiliates for purposes of drug monitoring, implementation, documentation and control of clinical trials, as well as for contacting them and their respective agencies around the world in case of other future studies or investigations in which they may be involved. The parties also agree to use Personal Information provided by Provider for managing internal studies and ensuring that contact information is contained in a faithful and complete way in other systems, in compliance with this Section. | 6.3.8 Osobní údaje týkající se veškerého personálu poskytovatele (např. jméno, adresa a telefonní číslo nemocnice nebo kliniky, životopis) mohou být předány přidruženým společnostem Johnson & Johnson pro účely monitorování léčiv, provádění, dokumentace a kontroly klinických hodnocení a také pro kontakt s nimi a jejich zástupci po celém světě v případě dalších budoucích studií nebo hodnocení, kterých se mohou případně účastnit. Strany také souhlasí s tím, že budou používat osobní údaje poskytnuté poskytovatelem k řízení interních studií a zajistí, aby byly kontaktní údaje uloženy v jiných systémech spolehlivě a kompletně v souladu s tímto článkem. |
|  |  |
| 6.3.9 Janssen may transmit Personal Information to other affiliates of the Johnson & Johnson group of companies and their respective agents. Accordingly, Personal Information may be transmitted to countries outside the European Economic Area (EEA), such as the United States, which the EU has determined currently lack appropriate privacy laws providing an adequate level of privacy protection. Notwithstanding the above, Janssen and its affiliates of the Johnson & Johnson group of companies and respective agents will apply adequate privacy safeguards to protect such Personal Information as required in the EEA. Personal Information may also be disclosed as required by individual regulatory agencies or applicable law, such as to report serious adverse events. | 6.3.9 Společnost Janssen může osobní údaje předat jiným přidruženým společnostem skupiny Johnson & Johnson a jejich příslušným zástupcům. Osobní údaje tak mohou být přenášeny do států mimo Evropský hospodářský prostor (EHP), např. do Spojených států amerických, kde podle názoru EU v současnosti neexistují dostatečné předpisy o ochraně osobních údajů, které by zajišťovaly dostatečnou úroveň této ochrany. Bez ohledu na shora uvedené skutečnosti, společnost Janssen a její přidružené společnosti propojené se skupinou Johnson & Johnson a příslušní zástupci však použijí dostatečná bezpečnostní opatření k ochraně těchto osobních údajů, jak je to požadováno v EHP. Osobní údaje mohou být také zpřístupněny na základě požadavků jednotlivých regulačních úřadů nebo platných zákonů, jako např. při hlášení vážných nežádoucích příhod. |
|  |  |
| 6.3.10 Janssen has provided certain details regarding its Personal Information handling practices, concerning Personal Information related to any Provider staff, including data subject rights, in Exhibit C. In case Provider may provide Personal Information concerning its staff Provider agrees to inform such staff members from whom Personal Information is collected during the course of the Clinical Trial in scope of this Agreement about Personal Information handling practices as specified in Exhibit C. | 6.3.10 Společnost Janssen poskytla určité informace o svých zásadách nakládání s osobními údaji, které se týkají osobních údajů personálu poskytovatele včetně práv subjektů údajů v příloze C. V případě, že Poskytovatel může poskytnout osobní údaje týkající se jeho zaměstnanců, poskytovatel souhlasí s tím, že bude informovat každého svého zaměstnance, jehož osobní údaje budou shromažďovány v průběhu klinického hodnocení v rámci této smlouvy, o zásadách nakládání s osobními údaji, jak je uvedeno v příloze C. |
|  |  |
| 6.4 In the event that any part of this Agreement is determined to violate applicable laws and regulations, the parties agree to negotiate in good faith revisions to the provision or provisions that are in violation. In the event the parties are unable to agree to new or modified terms as required to bring the entire Agreement into compliance, either party may terminate this Agreement on sixty (60) calendar days prior written notice to the other party. | 6.4 V případě, že dojde ke zjištění, že nějaká část této smlouvy porušuje platné zákony a předpisy, strany souhlasí s tím, že se v dobré víře dohodnou na změnách ustanovení, která zákony a předpisy porušují. V případě, že se strany na novém nebo upraveném znění nezbytném k tomu, aby byla smlouva jako celek uvedena do souladu s předpisy, nedohodnou, může kterákoli strana tuto smlouvu vypovědět písemnou výpovědí zaslanou druhé straně s výpovědní lhůtou šedesáti (60) kalendářních dnů. |
|  |  |
| **7. Ownership of Data - Confidentiality** | **7. Vlastnictví údajů – důvěrnost** |
|  |  |
| 7.1 **Ownership of Data** | 7.1 **Vlastnictví údajů** |
| All data, including but without limitation written, printed and/or graphic material, test results, studies and other information generated by Provider in performing the Services (the “**Data**”) shall be the property of Janssen or its designee, which may utilize the Data in any way it deems appropriate, subject to compliance with applicable data protection laws and the terms of this Agreement. Any copyrightable work created in connection with the performance of the Services and contained in the Data shall be considered a “work made for hire” to the fullest extent permitted by law and owned by Janssen or its designee. Provider may not use the Data for any commercial purposes including the filing of a patent application or the filing of the Data in support of any pending or future patent application either for its own benefit or for the benefit of any for-profit entity, including use of Data in support of research for or in collaboration with a for-profit entity. The provisions of this paragraph shall survive the termination or expiration of this Agreement. | Veškeré údaje, mimo jiné včetně písemných, tištěných a/nebo grafických materiálů, výsledků testů, studijních a jiných informací generovaných poskytovatelem v rámci poskytování služeb (dále jen „**údaje**“) budou vlastnictvím společnosti Janssen nebo jejího zmocněnce, kteří mohou používat údaje jakýmkoliv způsobem, který považují za vhodný, avšak v souladu s platnými zákony o ochraně osobních údajů a podmínkami této smlouvy. Jakékoli dílo chráněné autorskými právy vytvořené v souvislosti s poskytováním služeb a obsažené v údajích se považuje za „dílo vzniklé na základě smlouvy“ v plném rozsahu povoleném právními předpisy a je vlastnictvím společnosti Janssen nebo jejího zmocněnce. Poskytovatel nesmí používat údaje pro žádné komerční účely, včetně podání patentové přihlášky nebo poskytnutí údajů na podporu jakékoli nevyřízené nebo budoucí patentové přihlášky, buď pro svůj vlastní prospěch, nebo ve prospěch jakéhokoli ziskového subjektu, včetně použití údajů na podporu výzkumu pro ziskový subjekt nebo ve spolupráci s ním. Ustanovení v tomto odstavci zůstanou v platnosti i po vypovězení nebo uplynutí platnosti této smlouvy. |
|  |  |
| 7.2 **Confidentiality** | 7.2 **Důvěrnost** |
| All information, including, but not limited to, information relating to the Study Product, the Protocol, the operations of Janssen and its affiliates, such as patent applications, formulas, manufacturing processes, basic scientific data, prior clinical data and formulation information supplied by Janssen to Provider or other personnel involved with the Services and not previously published (“**Janssen Confidential Information**”), as well as Data, is considered confidential and shall remain the sole property of Janssen or its affiliated companies. Both during and after the term of this Agreement, Provider will use diligent efforts to maintain in confidence and use only for the purposes contemplated in this Agreement: | Všechny informace, mimo jiné včetně informací týkajících se hodnoceného přípravku, protokolu nebo činností společnosti Janssen a jejích přidružených společností, jako jsou patentové přihlášky, receptury, výrobní procesy, základní vědecké údaje, předchozí klinický výzkum a informace o formulacích dodané společností Janssen poskytovateli nebo jinému personálu zapojenému do služeb, které nebyly dosud zveřejněny (dále jen „**důvěrné informace společnosti Janssen**“), jakož i údaje, se považují za důvěrné a zůstanou výhradním vlastnictvím společnosti Janssen nebo jejích přidružených společností. V průběhu a po skončení platnosti této smlouvy poskytovatel vynaloží řádné úsilí k zachování důvěrnosti a použije pouze pro účely uvedené v této smlouvě: |
| (i) Janssen Confidential Information, | (i) důvěrné informace společnosti Janssen, |
| (ii) information which a reasonable person would conclude is the confidential and proprietary property of Janssen and its affiliates and which is disclosed by or on behalf of Janssen to Provider, and | (ii) informace, u kterých by soudná osoba dospěla k závěru, že jsou důvěrným a chráněným majetkem společnosti Janssen a jejích přidružených společností, a které jsou společností Janssen nebo jejím jménem zpřístupněny poskytovateli, |
| (iii) the Data. | (iii) údaje. |
|  |  |
| Provider is bound by professional secrecy in relation to the said documents, in relation to the nature of the Study Product, the Services itself and the results from the Services. The preceding obliga­tions shall not apply to Janssen Confidential Information, Data or information that falls under Section 7.2(ii), (a) which has been published through no fault of Provider or (b) which Janssen agrees in writing, may be used or disclosed. The provisions in this Section shall survive the termination or expiration of this Agreement. | Poskytovatel já vázán profesní mlčenlivostí ohledně uvedených dokumentů, povahy hodnoceného přípravku, samotných služeb a výsledků služeb. Výše uvedené závazky se nevztahují na důvěrné informace společnosti Janssen, údaje nebo informace spadající pod ustanovení článku 7.2 odstavec (ii), které (a) byly zveřejněny bez pochybení poskytovatele nebo (b) u nichž společnost Janssen písemně souhlasila, že mohou být použity nebo zpřístupněny. Ustanovení v tomto článku zůstanou v platnosti i po vypovězení nebo uplynutí platnosti této smlouvy. |
|  |  |
| 7.3 Provider warrants the compliance of all its staff and other personnel involved with the Services with the provisions of this Section 7. | 7.3 Poskytovatel zaručuje, že všichni jeho pracovníci a další personál zapojený do poskytování služeb budou dodržovat ustanovení tohoto článku 7. |
|  |  |
| 7.4 The Parties have agreed due to the need for publication of this Agreement under the Act on Agreements Register that prior to the publication of the Agreement, all provisions and Exhibits of the Agreement identified as a business secret by the Parties, as well as any data not to be published Act on the Agreements Register will be removed from the Agreement. Publication will be carried out by the Provider.  Prior to the signature of the full version of the Agreement, Janssen will provide the Provider with a version of the Agreement modified for the publication in the Agreements Register. | 7.4 Smluvní strany se dohodly, že s ohledem na nutnost uveřejnění smlouvy dle zákona o registru smluv budou před uveřejněním smlouvy veškerá ustanovení a přílohy smlouvy označené smluvními stranami jako obchodní tajemství a  údaje, které se podle  zákona o registru smluv nezveřejňují, ze smlouvy odstraněny. Smlouva bude v registru uveřejněna poskytovatelem.  Společnost Janssen se zavazuje, že dodá poskytovateli modifikovanou verzi smlouvy určenou ke zveřejnění v registru smluv. |
| **8. Patents** | **8. Patenty** |
| It is recognized and understood that the inventions and technologies of Janssen and its affiliates, Provider existing on the Effective Date are their separate property respectively and are not affected by this Agreement. All rights to any discovery or invention, whether patentable or not, conceived or conceived and reduced to practice as a result of the Services conducted under this Agreement (an “**Invention**”) shall belong to Janssen or its designee. Provider shall promptly disclose to Janssen any Invention. Provider agrees to assign (and shall cause all personnel involved with the Services to assign) to Janssen or its designee, at the request of Janssen, the sole and exclusive ownership of all Inventions. Janssen shall have the right, but not the obligation, to file, prosecute and enforce any patents related to any Invention. Provider shall execute, and shall have its employees and all personnel involved with the Services execute, all documents necessary to transfer all right, title and interest in and to any Invention to Janssen or its designee and shall be responsible for performing all those activities and making all payments and compensation for all such Inventions made by its employees and/or agents, as provided for under applicable law, to permit Janssen or its designee to own and use all such Inventions. | Strany uznávají a chápou, že vynálezy a technologie společnosti Janssen, jejích přidružených společností a poskytovatele existující k datu účinnosti této smlouvy jsou jejich samostatným majetkem a tato smlouva se na ně nevztahuje. Všechna práva k jakýmkoli objevům či vynálezům, ať již jsou patentovatelné, či nikoliv, koncipovaným nebo koncipovaným a uvedeným do praxe v důsledku služeb prováděných podle této smlouvy (dále jen „**vynález**“) budou náležet společnosti Janssen nebo jejímu zmocněnci. Poskytovatel bude neprodleně informovat společnost Janssen o veškerých vynálezech. Poskytovatel souhlasí, že postoupí (a zajistí, že veškerý personál zapojený do služeb postoupí) společnosti Janssen nebo jejímu zmocněnci, na žádost společnosti Janssen, výhradní a výlučné vlastnictví všech vynálezů. Společnost Janssen bude mít právo, ale nikoliv povinnost přihlásit, soudně vymáhat a uplatnit jakékoliv patenty související s vynálezy. Poskytovatel je povinen podepsat a nechat podepsat svými zaměstnanci a veškerým personálem zapojeným do služeb všechny dokumenty nezbytné k převodu veškerých práv, nároků a podílů k jakémukoli vynálezu na společnost Janssen nebo jejího zmocněnce, a odpovídá za provedení všech těchto činností a úhradu všech plateb a kompenzací v souvislosti se všemi takovými vynálezy uskutečněnými jejími zaměstnanci a/nebo zástupci, jak je stanoveno v platných právních předpisech, aby společnost Janssen nebo její zmocněnec mohli vlastnit a používat veškeré takové vynálezy. |
|  |  |
| Provider warrants that all personnel involved in performing Services under this Agreement are employees or agents of Provider and are obligated to assign to Provider all inventions and discoveries made in the course of their employment or agency, either by written agreement or by the terms of their employment. | Poskytovatel zaručuje, že veškerý personál zapojený do poskytování služeb podle této smlouvy jsou zaměstnanci nebo smluvní pracovníci poskytovatele a jsou povinni postoupit na poskytovatele veškeré vynálezy a objevy učiněné v průběhu jejich zaměstnaneckého poměru nebo trvání smlouvy, a to buď na základě písemné smlouvy, nebo podle podmínek zaměstnaneckého poměru. |
|  |  |
| The provisions in this Section 8 shall survive the termination or expiration of this Agreement. | Ustanovení tohoto článku 8 zůstanou v platnosti i po vypovězení nebo vypršení platnosti této smlouvy. |
|  |  |
| **9. Compensation** | **9. Odměna** |
|  |  |
| 9.1 The budget and compensation to be paid for the Services is contained in Exhibit B. Payment shall be due and payable in accordance with the schedule set forth in Exhibit B. | 9.1 Rozpočet a odměna, která bude uhrazena za provedení služeb, jsou uvedeny v příloze B. Platba bude splatná v souladu s rozpisem uvedeným v příloze B. |
|  |  |
| 9.2 The parties acknowledge and agree that the compensation and support provided by Janssen to Provider pursuant to this Agreement represents the fair market value for the Services performed by Provider, has been negotiated in an arms-length transaction, and has not been determined in a manner that takes into account the volume or value of any referrals or other business otherwise generated between Janssen and its affiliates and Provider. | 9.2 Strany potvrzují a souhlasí s tím, že odměna a podpora poskytnutá společností Janssen poskytovateli podle této smlouvy představuje skutečnou tržní hodnotu za služby prováděné poskytovatelem, byla sjednána jako objektivní ujednání a nebyla stanovena způsobem, který bere v úvahu objem a hodnotu jakýchkoliv doporučení nebo jiných obchodních příležitostí, které jinak vznikají mezi společností Janssen a jejími přidruženými společnostmi a poskytovatelem. |
|  |  |
| 9.3 Nothing contained in this Agreement shall be construed in any manner as an obligation or inducement for Provider to recommend that any person or entity purchase Janssen’s products or those of any entity affiliated with Janssen. | 9.3 Nic z toho, co je uvedeno v této smlouvě, nebude vykládáno jako závazek nebo podnět pro poskytovatele k doporučení, aby si jakákoli osoba či subjekt zakoupily výrobky společnosti Janssen nebo výrobky jakéhokoli přidruženého subjektu společnosti Janssen. |
|  |  |
| 9.4 Provider shall not bill any third-party for any Services, nor for any Study Product or other items or services furnished by Janssen in connection with these Services, or any services provided to patients in connection with the Clinical Trial for which payment is made as part of the Services, except as may be specifically authorized by the compensation standards set forth in Exhibit B. | 9.4 Poskytovatel nebude účtovat žádné třetí straně služby ani žádný hodnocený přípravek nebo jiné položky nebo služby poskytnuté společností Janssen v souvislosti s těmito službami nebo jakýmikoliv službami poskytovanými pacientům v souvislosti s klinickým hodnocením, které jsou hrazeny v rámci služeb, vyjma případů, které mohou být specificky schváleny ve standardech pro odměny uvedenými v příloze B. |
|  |  |
| 9.5 Janssen acknowledges that employees of Provider are not authorized to enter in connection with the provision of Services into any direct contractual relationships with the Janssen or any other person acting in line with the Janssen upon their order or in their favour, or to accept any consideration based on such relationships, unless the Provider is a party to such an agreement. | 9.5 Společnost Janssen bere na vědomí, že zaměstnanci poskytovatele nejsou oprávněni vstupovat v souvislosti s poskytováním služeb dle této smlouvy do jakýchkoli přímých smluvních vztahů se společností Janssen, nebo s jakoukoli jinou osobou jednající se společností Janssen ve shodě, na její příkaz nebo v její prospěch, a přijímat na základě těchto smluvních vztahů jakékoli plnění, ledaže je poskytovatel stranou takové smlouvy. |
|  |  |
| **10. Indemnification** | **10. Odškodnění** |
|  |  |
| 10.1 Janssen shall defend, indemnify and hold harmless Provider, its trustees, officers, agents and employees from any and all losses, costs, expenses, liabilities, claims, actions and damages, based on a personal injury to a Clinical Trial patient directly caused by use of the Study Product in accordance with the Protocol during the course of the Services. | 10.1 Společnost Janssen bude hájit, odškodní a zbaví odpovědnosti poskytovatele, jeho správce, vedoucí pracovníky, zástupce a zaměstnance ve věci všech ztrát, nákladů, výdajů, závazků, nároků, žalob a náhrad škod v souvislosti s újmou na zdraví subjektů klinického hodnocení přímo způsobenou použitím hodnoceného přípravku v souladu s protokolem během poskytování služeb. |
|  |  |
| 10.2 The above obligation of Janssen, as stated in Section 10.1, shall not apply and Janssen shall not be liable for any indemnification or expenses, and, in fact, Provider shall defend, indemnify and hold harmless Janssen, for actions or claims in any way arising from or caused by the willful, reckless, or negligent acts or omissions, or professional malpractice of Provider or any of its trustees, officers, agents or employees in providing the Services, or arising from or caused by any of their failures to comply with the terms of this Agreement, with Janssen’s written recommendations and instructions related to the performance of the Services, the Study Product, Protocol or with any applicable legal and regulatory requirements. | 10.2 Výše uvedená povinnost společnosti Janssen, jak je stanovena v článku 10.1, se nebude vztahovat na žádné odškodnění či výdaje a společnost Janssen za ně nebude odpovědná, naopak poskytovatel bude hájit, odškodní a zbaví odpovědnosti společnost Janssen ve věci jakýchkoliv žalob nebo nároků vyplývajících nebo způsobených úmyslným, nezodpovědným či nedbalým jednáním či opomenutím nebo profesní nedbalosti poskytovatele nebo jeho správců, vedoucích pracovníků, zástupců či zaměstnanců, nebo vyplývajících či způsobených jakýmkoli jejich porušením podmínek této smlouvy, písemného doporučení či pokynů společnosti Janssen a pokynů souvisejících s prováděním služeb, hodnoceným přípravkem, protokolem nebo porušením jiných právních a regulačních požadavků. |
|  |  |
| 10.3 The obligation of the indemnifying party hereunder shall apply only if the other party provides prompt notification upon receipt of notice of any claim or suit, permits the indemnifying party and its attorneys and personnel to handle and control the defense of such claims or suits, including pretrial, trial or settlement, and the indemnified party fully cooperates and assists in such defense, provided that the indemnifying party shall not be relieved of its obligations hereunder if the indemnified party’s failure to notify the indemnifying party does not prejudice the defense of such claim. The indemnified party further agrees that it will not settle or compromise any such claim or suit without the prior written consent of the indemnifying party. | 10.3 Povinnost odškodňující strany podle této smlouvy bude platit pouze v případě, že druhá strana poskytne včasné vyrozumění po obdržení oznámení o jakýchkoli nárocích nebo žalobách, umožní odškodňující straně a jejím právním zástupcům a personálu řídit a vést obhajobu ve věci těchto nároků či žaloby, včetně předběžného řízení, soudního řízení či urovnání nároku, a odškodňovaná strana bude plně spolupracovat a asistovat během této obhajoby, s tím, že odškodňující strana nebude zproštěna svých povinností podle této smlouvy, pokud tím, že odškodněná strana nevyrozuměla odškodňující stranu, není dotčena obrana takového nároku. Odškodňovaná strana dále souhlasí s tím, že neuspokojí nebo smírně neurovná žádný takový nárok či žalobu bez předchozího písemného souhlasu odškodňující strany. |
|  |  |
| **11. Insurance** | **11. Pojištění** |
| The parties are responsible for maintaining, at their own expense and throughout the term of this Agreement (and following termination of the Services to cover any claims arising from the Services), insurance of the type and in amounts appropriate to conduct their respective activities. Upon request, each party required to maintain insurance pursuant to this Agreement shall provide the other party with certificates of insurance evidencing the required insurance coverage. | Strany odpovídají za to, že budou mít uzavřené na své vlastní náklady a po celou dobu platnosti této smlouvy (a po ukončení poskytování služeb za účelem krytí nároků plynoucích ze služeb) pojištění vhodného typu a výše k provádění svých příslušných aktivit. Na vyžádání každá strana povinná uzavřít a udržovat pojištění podle této smlouvy předá druhé straně osvědčení o pojištění dokládající požadované pojistné krytí. |
|  |  |
| **12. Financial Disclosure - Debarment** | **12. Finanční prohlášení – zákaz činnosti** |
|  |  |
| 12.1 Provider agrees to provide all information to Janssen necessary to comply with any disclosure requirements mandated by any competent health authority (including, if applicable, the US FDA), relevant trade association or similar body, or other applicable national or local laws, including any information required to be disclosed in connection with any financial relationship between Janssen, its affiliates and agents of the Johnson & Johnson group of companies on one hand, and on the other hand, Provider involved in the Services/any other agent or employee of Provider. This disclosure requirement may require disclosure of information involving immediate family members of those involved in the Services. | 12.1 Poskytovatel souhlasí s tím, že společnosti Janssen poskytne veškeré informace nezbytné k tomu, aby byly splněny veškeré požadavky na zpřístupnění informací stanovené příslušným zdravotním úřadem (včetně amerického úřadu FDA, pokud se vztahuje), příslušným oborovým sdružením nebo obdobnými subjekty nebo jinými platnými vnitrostátními nebo místními právními předpisy, včetně veškerých informací, které musí být oznámeny v souvislosti s jakýmkoli finančním vztahem mezi společností Janssen, jejími přidruženými společnostmi a zástupci skupiny Johnson & Johnson na straně jedné a na straně druhé poskytovatelem zapojeným do poskytování služeb / jinými zástupci nebo zaměstnanci poskytovatele. Tato ohlašovací povinnost může vyžadovat i předání informací o rodinných příslušnících osob, které se na službách podílejí. |
|  |  |
| 12.2 Provider confirms that there is no conflict of interest between parties that would inhibit or affect Provider’s performance under this Agreement and Provider confirms that its performance under this Agreement does not violate any other agreement with third parties. Provider will promptly inform Janssen if any conflict of interest arises during the performance of this Agreement. | 12.2 Poskytovatel potvrzuje, že mezi stranami neexistuje střet zájmů, který by bránil plnění závazků poskytovatele dle této smlouvy nebo je ovlivňoval, a dále poskytovatel potvrzuje, že jeho plnění dle této smlouvy není porušením žádné jiné smlouvy uzavřené se třetí stranou. Poskytovatel bude neprodleně informovat společnost Janssen v případě, že v průběhu plnění této smlouvy vznikne jakýkoli střet zájmů. |
|  |  |
| 12.3 Provider shall not employ, contract with or retain any person directly or indirectly to perform the Services under this Agreement if such a person (i) is debarred by a competent health authority (including, if applicable, the US FDA) or (ii) has been sentenced for malpractice related to the Services or the conduct of clinical trials. Upon written request from Janssen, Provider shall, within ten (10) calendar days, provide written confirmation that it has complied with the foregoing obligation. This shall be an ongoing representation and warranty during the term of this Agreement and Provider shall immediately notify Janssen of any change in the status of the representation and warranty set forth in this Section. | 12.3 Poskytovatel nebude k poskytování služeb na základě této smlouvy přímo ani nepřímo zaměstnávat žádné osoby, neuzavře s nimi smlouvu ani jich k tomuto účelu nebude jinak využívat, pokud taková osoba (i) má zákaz činnosti uložený jakýmkoli příslušným zdravotním úřadem (včetně amerického FDA, pokud se vztahuje) nebo (ii) byla odsouzena za profesní pochybení v souvislosti s prováděním služeb nebo klinických hodnocení. Na základě písemné žádosti společnosti Janssen je poskytovatel povinen do deseti (10) kalendářních dnů předložit písemné osvědčení, že výše uvedenou povinnost dodržel. Toto osvědčení bude trvalé prohlášení a záruka na dobu platnosti této smlouvy a poskytovatel musí společnost Janssen ihned informovat o jakýchkoli změnách v souvislosti s prohlášením a zárukou dle ustanovení tohoto článku. |
|  |  |
| **13. Independent Contractor** | **13. Nezávislé smluvní strany** |
|  |  |
| Provider is acting in the capacity of independent contractor hereunder and not as employees or agents of Janssen or Regulatory Sponsor. | Poskytovatel jedná na základě této smlouvy jako nezávislá smluvní strana a nikoli jako zaměstnanec nebo zástupce společnosti Janssen nebo zadavatele. |
|  |  |
| **14. Publicity** | **14. Publicita** |
|  |  |
| None of the parties shall use the name of any other party or any affiliate of any other party for promotional purposes without the prior written consent of the party whose name is proposed to be used, nor shall either party disclose the existence or substance of this Agreement except as required by law. | Strany nesmí používat název druhé strany nebo přidružených společností druhé strany k propagačním účelům bez předchozího písemného souhlasu strany, jejíž jméno se má použít, a nesmí ani odhalit existenci nebo obsah této smlouvy, pokud to není vyžadováno zákonem. |
|  |  |
| **15. Notice** | **15. Oznámení** |
|  |  |
| Any notices given hereunder shall be sent by first class mail, or personally delivered against a written record confirmed by the Parties, to the addresses of the Parties listed in the header of this Agreement. | Veškerá oznámení zasílaná na základě této smlouvy budou zaslána doporučeně poštou nebo doručena osobně oproti stranami stvrzenému písemnému záznamu na adresy smluvních stran uvedené v záhlaví této smlouvy. |
|  |  |
| **16. Assignment** | **16. Postoupení** |
|  |  |
| Provider acknowledges that Janssen shall have the right to assign this Agreement without the prior written consent of the other Party to any of its affiliates, a contract research organization in connection with the transfer of Janssen's obligations, in connection with a merger or other reorganization of Janssen, or otherwise in connection with the transfer of all or a substantial part of Janssen's property, which is related to the subject of the clinical trial and shall use reasonable efforts to provide prior written notice thereof to Provider. | Poskytovatel bere na vědomí, že společnost Janssen bude mít právo postoupit tuto smlouvu bez předchozího písemného souhlasu ostatních stran, a to kterékoli ze svých přidružených společností, smluvní výzkumné organizaci v souvislosti s převodem povinností společnosti Janssen, v souvislosti se sloučením nebo jinou reorganizací společnosti Janssen nebo jinak v souvislosti převodu celého nebo podstatné části majetku společnosti Janssen, který souvisí s předmětem klinického hodnocení. Společnost Janssen vynaloží přiměřené úsilí k tomu, aby o převodu předem informovala poskytovatele. |
| With the exception of the previous sentence, neither party may transfer its rights and/or delegate its obligations under this Agreement without the prior written consent of the representative of the other party. A written Amendment to this Agreement to be executed in such a case.  Any assignment in violation of this Section 16 will be null and void. Subject to the foregoing, this Agreement shall bind and inure to the benefit of the respective parties and their successors and assigns. | S výjimkou dle předchozí věty nesmí žádná ze stran převést svá práva a/nebo delegovat své povinnosti dle této smlouvy bez předchozího písemného souhlasu zástupce druhé smluvní strany. V takovém případě bude uzavřen písemný dodatek této smlouvy.  Jakékoli postoupení v rozporu s tímto článkem 16 bude neplatné. S výhradou předchozích ustanovení je tato smlouva závazná a uzavřena ve prospěch smluvních stran, jejich právních nástupců a nabyvatelů jejich práv. |
|  |  |
| **17. Miscellaneous** | **17. Různá ustanovení** |
|  |  |
| 17.1 This Agreement may not be altered, amended or modified except by written amendment signed by all parties. | 17.1 Tato smlouva může být změněna, doplněna či upravena pouze na základě písemného dodatku podepsaného smluvními stranami. |
|  |  |
| 17.2 The parties agree to execute this Agreement by way of an electronic signature and agree this shall constitute a valid and enforceable agreement between the parties. The present Agreement is made in pdf-version which is signed electronically by each party. The decisive language of this Agreement will be Czech. | 17.2 Smluvní strany souhlasí s tím, že smlouvu uvedou v platnost použitím elektronického podpisu, a souhlasí s tím, že takovýmto způsobem uzavřená smlouva bude představovat platnou a vymahatelnou smlouvu. Tato smlouva je vyhotovena ve formátu PDF, který je elektronicky podepsán každou smluvní stranou. Rozhodným jazykem této smlouvy je čeština. |
|  |  |
| 17.3 This Agreement constitutes the complete agreement of the parties with respect to the subject matter hereof. It expressly supersedes any prior or contemporaneous oral or written representations or agreements. | 17.3 Tato smlouva představuje úplnou dohodu stran ve vztahu k předmětu této smlouvy. Tato smlouva výlučně nahrazuje jakákoli předchozí či současná ústní či písemná prohlášení či ujednání. |
|  |  |
| 17.4 If any part of this Agreement is found to be unenforceable, the rest of this Agreement will remain in effect. The provisions of Sections 4, 5, 6, 7, 8, 11, 12, 14, 16, 17 and 18 shall survive termination of this Agreement. | 17.4 Pokud bude jakákoli část této smlouvy označena za nevymahatelnou, ostatní části této smlouvy zůstanou v platnosti. Ustanovení článků 4, 5, 6, 7, 8, 11, 12, 14, 16, 17 a 18 zůstanou v platnosti i po ukončení této smlouvy. |
|  |  |
| 17.5 If a provision of the Agreement conflicts with a provision of the Protocol, the Protocol takes precedence on matters of medicine, science and conduct of the Clinical Trial. This Agreement takes precedence in any other conflicts. If any of the provisions defined under the Exhibits conflicts with any of the provisions of this Agreement, the terms of the Exhibits will take precedence. | 17.5 Pokud je některé ustanovení smlouvy v rozporu s ustanoveními protokolu, protokol bude rozhodující ve věcech týkajících se medicíny, vědy a provádění klinického hodnocení. V případě jakýchkoliv jiných rozporů je rozhodující tato smlouva. Pokud je některé ustanovení uvedené v přílohách v rozporu s jakýmkoli ustanovením této smlouvy, budou rozhodující podmínky příloh. |
|  |  |
| **18. Controlling Law** | **18. Rozhodné právo** |
|  |  |
| In the event of any dispute arising between the parties in relation to the terms of this Agreement, the parties shall use their best endeavors to resolve the matter on an amicable basis. This Agreement shall be governed by and shall be construed in accordance with the laws of Czech Republic without regard to any conflicts of law provisions. The parties consent to the appropriate court of competent jurisdiction for the resolution of all disputes or controversies between the parties hereto that the parties are unable to settle amicably. The jurisdiction of the court shall be decided according to the registered seat of the Provider. | V případě jakýchkoli sporů vzniklých mezi stranami v souvislosti s podmínkami této smlouvy vynaloží strany maximální úsilí na smírné vyřešení dané záležitosti. Tato smlouva se bude řídit a vykládat v souladu se zákony České republiky bez ohledu na ustanovení o kolizních právních normách. Strany souhlasí s tím, že se podřídí soudu příslušné jurisdikce k rozhodnutí všech sporů či neshod mezi stranami této smlouvy, které nejsou strany schopny urovnat smírnou cestou. Příslušnost soudu bude určena dle sídla poskytovatele. |
|  |  |
| **IN WITNESS WHEREOF**, the parties hereto have caused this Agreement to be executed by their duly authorized representatives as of the validity Date. | **NA DŮKAZ ČEHOŽ** strany uzavřely tuto smlouvu prostřednictvím svých řádně pověřených zástupců k datu platnosti. |
|  |  |
| **On behalf of/ Za společnost Janssen - Cilag International N. V.**            Signature/ Podpis \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  **Janssen-Cilag s.r.o.,**  Represented by XXXXXXXXXXX, XXXXXXXXXXX, XXXXXXXXXXX /  zastoupená XXXXXXXXXXX, XXXXXXXXXXX, XXXXXXXXXXX      Date / Datum 14. 12. 2022 | |
|  |  |
| **On behalf of Provider / Za poskytovatele**            Signature/ Podpis \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  **Nemocnice Na Homolce**  Represented by MUDr. Petr Polouček, MBA, Hospital Director zastoupená MUDr. Petrem Poloučkem, MBA, ředitelem nemocnice    Date / Datum 27. 12. 2022 | |
| **Exhibits**: | **Přílohy:** |
|  |  |
| Exhibit A – Protocol and its subsequent amendments – incorporated by reference | Příloha A – Protokol a jeho následné dodatky – začleněn odkazem |
| Exhibit B – Scope of Services and Financial Provisions | Příloha B – Rozsah služeb a Finanční ustanovení |
| Exhibit C - Personal Information concerning any Provider Staff | Příloha C – Osobní údaje týkající se personálu poskytovatele |
| Exhibit D - 54179060MCL3004-Image Acquisition manual v.1 – incorporated by reference | Příloha D – Manuál (54179060MCL3004-Image Acquisition manual v.1) – začleněna odkazem |

|  |  |
| --- | --- |
| **EXHIBIT A – Protocol and its subsequent amendments** | **PŘÍLOHA A – Protokol a jeho následné dodatky** |
|  |  |
|  |  |
| By reference only; (page intentionally left blank) | Začleněná pouze odkazem; (strana je úmyslně ponechána prázdná) |

|  |  |
| --- | --- |
| **EXHIBIT B – Scope of Services and Financial Provisions** | **PŘÍLOHA B – Rozsah služeb a Finanční Ustanovení** |
|  |  |
| XXXXXXXXXXX | |
|  |  |

Place of providing Services according to this Agreement / Místem poskytování služeb podle této smlouvy je:

* Nemocnice Na Homolce, Roentgenova 37/2, 150 30 Praha 5

Telephone, e-mail: / Tel. kontakt: + 420 XXXXXXXXXXX, e-mail: XXXXXXXXXXX

Responsible person / Odpovědná osoba: XXXXXXXXXXX

|  |  |
| --- | --- |
| Provider shall provide Janssen with an invoice without delay after the end of every calendar quarter and attach a detailed list of all services rendered within the past calendar quarter containing data regarding each individual service (protocol number, patient’s study ID, date of performance, scope of the services performed). Contact person: XXXXXXXXXXX e-mail: XXXXXXXXXXX tel: +420 XXXXXXXXXXX  The Provider shall issue an invoice and send its scan by e-mail to the Janssen email address [**fakturace@its.jnj.com**](mailto:fakturace@its.jnj.com). The original invoices are sent for payment to the postal address:             Janssen-Cilag             P. O. Box 1358             111 21 Prague 1  Czech Republic  Each invoice must include the following information, if not, the invoice will be returned, which will delay the payment process:  • Provider name  • Principal Investigator Name:  • Provider ID  • Provider's VAT ID  • Protocol number:  • Invoice date  • List of services provided  • Sponsors Name:  • Billing address:  • ID:  • VAT ID:  • Order number: the number shall be notified to the provider by the Client's representative after the invoiced amount has been agreed. The order number is necessary for processing the invoice by the Client.  • Contact person: as specified by the Client  • Invoicing Amount: \_\_\_\_\_\_\_ CZK (+ statutory VAT rate on the invoice date).    The Sponsor shall pay the Provider a fee for the services actually provided under this Agreement. Payments shall be made by wire transfer and to the bank account of the Provider maintained in the Czech Republic specified in the heading of this Agreement. Each Party shall be responsible for compliance with its own tax liability in accordance with the applicable provisions of this Agreement and the applicable legislation as amended. The remuneration is due within 30 days of the invoice being received by the Janssen.  In cases where a service under this Agreement is subject to Value Added Tax (VAT), the net amount of the remuneration will be increased to include the applicable VAT, but the relevant amount of VAT must be duly indicated on the invoice. The service provider is responsible for properly charging and reporting direct taxes in relation to the amounts invoiced and paid. | Neprodleně po skončení každého kalendářního čtvrtletí předá poskytovatel společnosti Janssen fakturu a připojí podrobný seznam všech vyhotovených služeb během posledního kalendářního čtvrtletí, s uvedením údajů ke každé jednotlivé službě (číslo protokolu, id. č. pacienta v klinickém hodnocení, datum plnění, rozsah odvedených služeb). Kontaktní osoba: XXXXXXXXXXX., e-mail: XXXXXXXXXXX, tel.: + 420 XXXXXXXXXXX  Poskytovatel vystaví fakturu a zašle její sken emailem na **e-mailovou adresu** společnosti Janssen [**fakturace@its.jnj.com**](mailto:fakturace@its.jnj.com). Originály faktur se zasílají k proplacení na korespondenční adresu:  Janssen-Cilag s.r.o.  P. O. Box 1358  111 21 Praha 1  Česká republika  Každá faktura musí obsahovat následující údaje, nebude-li tomu tak, bude faktura vrácena, což proces platby pozdrží:  • Název poskytovatele  • Jméno hlavního zkoušejícího:  • IČO poskytovatele  • DIČ poskytovatele  • Číslo protokolu:  • Datum vystavení faktury  • Seznam poskytnutých služeb  • Název společnosti Janssen:  • Fakturační adresa:  • IČO společnosti Janssen:  • DIČ společnosti Janssen:  • Číslo objednávky: číslo oznámí poskytovateli zástupce společnosti Janssen po odsouhlasení fakturované částky. Číslo objednávky je nezbytné pro zpracování faktury společností Janssen .  • Kontaktní osoba: dle údajů společnosti Janssen  • Částka k fakturaci: \_\_\_\_\_\_\_ CZK (+ zákonná sazba DPH v den vystavení faktury).  Společnost Janssen uhradí poskytovateli odměnu za skutečně poskytnuté služby dle této smlouvy. Platby se provádějí bezhotovostním převodem a na bankovní účet poskytovatele vedený v České republice uvedený v záhlaví této smlouvy. Každá strana odpovídá za splnění své vlastní daňové povinnosti ve smyslu příslušných ustanovení této smlouvy a dotčených právních předpisů v platném znění. Odměna je splatná do 30 dnů od přijetí faktury společností Janssen.    V případech, kdy služba podle této smlouvy podléhá dani z přidané hodnoty (DPH), bude čistá částka Odměny navýšena tak, aby zahrnovala příslušnou DPH, avšak s tím, že ve faktuře musí být náležitě uvedena příslušná částka DPH. Poskytovatel odpovídá za náležité vyúčtování a vykázání přímých daní ve vztahu k fakturovaným a placeným částkám. |

|  |  |
| --- | --- |
| **EXHIBIT C – Personal Information concerning any Provider Staff** | **PŘÍLOHA C – Osobní údaje týkající se personálu poskytovatele** |
| This notice explains the personal information handling practices of Janssen with respect to information about any Provider staff that may be provided to Janssen under the Agreement. It explains how Janssen collects personal information, and with whom Janssen may share it. It also explains the rights any Provider staff have with regards to this personal information. This notice applies to all personal information, regardless of whether the information is stored electronically or in hard copy. | Toto prohlášení vysvětluje zásady společnosti Janssen pro nakládání s osobními údaji, které se týkají informací personálu poskytovatele, které mohou být poskytovány společnsoti Janssen, na základě této smlouvy. Popisuje, jak společnost Janssen shromažďuje osobní údaje a s kým je může sdílet. Popisuje také práva personálu poskytovatele ve vztahu k těmto osobním údajům. Toto prohlášení se vztahuje na všechny osobní údaje bez ohledu na to, zda jsou tyto údaje uloženy v elektronické nebo papírové podobě. |
| This privacy notice should be provided by Provider to any Provider staff, whose Personal Information may be disclosed to Janssen under the Agreement. | Poskytovatel předá toto prohlášení o ochraně osobních údajů veškerému personálu poskytovatele, jehož osobní údaje mohou být poskytovány společnosti Janssen, na základě této smlouvy. |
| **Privacy Notice – Provider staff** | **Prohlášení o ochraně osobních údajů –personálu poskytovatele** |
| **Personal Information Collection** | **Shromažďování osobních údajů** |
| Janssen and agents processing personal information on behalf of Janssen, collect and process personal information about you. This information may come directly from you, from Provider that you are affiliated with for purposes of this clinical research, or from public or third-party information sources. | Společnost Janssen a zástupci zpracovávající osobní údaje jménem společnosti Janssen shromažďují a zpracovávají osobní údaje o vás. Tyto údaje mohou pocházet přímo od vás, od poskytovatele, se kterým spolupracujete pro účely tohoto klinického hodnocení, nebo z veřejných či externích informačních zdrojů. |
| The types of personal information that Janssen collects depends on the role you have with Janssen and/or its affiliates, as well as applicable laws, but may include the following categories of information: | Druhy osobních údajů, které společnost Janssen shromažďuje, závisí na roli, kterou máte ve vztahu ke společnosti Janssen a/nebo jejím přidruženým společnostem, a na platných zákonech, nicméně mohou zahrnovat následující kategorie informací: |
| * Name; | * jméno; |
| * Contact information (e.g. address, telephone number, e-mail address); | * kontaktní údaje (např. adresa, telefonní číslo, e-mailová adresa); |
| * Age and/or date of birth; | * věk a/nebo datum narození; |
| * Government identification number (if applicable); | * úřední identifikační číslo (pokud připadá v úvahu); |
| * Training and qualifications, including information that you have a valid, active medical or professional license, as applicable, and is not debarred by a competent health authority; | * vzdělání a kvalifikace, včetně informací o tom, zda vlastníte platné, aktivní lékařské nebo odborné osvědčení (podle vhodnosti) a zda nemáte zakázanou praxi příslušným zdravotním úřadem; |
| * Organizational or institutional affiliations; | * členství v organizacích nebo institucích; |
| * Professional programs and activities in which you may have participated; | * profesní programy a aktivity, kterých se účastníte; |
| * Financial information relating to, among other matters, compensation and reimbursement payments for clinical trial activities; | * finanční informace týkající se mimo jiné odměn a náhrad za činnosti v rámci klinického hodnocení; |
| * Engagement or interaction with Janssen or its affiliates, or their products and services; | * spolupráce nebo vzájemné vazby se společností Janssen nebo jejími přidruženými společnostmi nebo s jejich produkty a službami; |
| * Information obtained via surveys and other direct interactions with you. | * informace získané z dotazníků a jiných přímých jednání s vámi. |
|  |  |
| **How Janssen Uses and Discloses Personal Information** | **Jak společnost Janssen používá a zpřístupňuje osobní údaje** |
| Personal information about you will be processed for the following purposes to meet Janssen’s and/or its affiliates’ obligations under applicable laws and regulations, and as necessary to fulfill the Clinical Trial Agreement: | Osobní údaje o vás budou zpracovávány pro následující účely v rámci plnění povinností společnosti Janssen a/nebo jeho přidružených společností, které vyplývají ze zákonů či nařízení, a podle potřeby k plnění smlouvy o provedení klinického hodnocení: |
| * To assess if you are suitable for acting as Provider staff in relation to the clinical trial; | * posouzení, zda jste vhodným kandidátem na roli personálu poskytovatele ve vztahu ke klinickému hodnocení; |
| * To provide training and access to tools and other resources that may be required for the execution of the clinical trial; | * poskytování školení a přístupu k nástrojům a dalším zdrojům, které budete případně potřebovat k provádění klinického hodnocení; |
| * To manage the clinical trial, including to monitor and audit clinical trial activities; | * řízení klinického hodnocení, včetně monitorování a auditu činností v rámci klinického hodnocení; |
| * To prepare and submit regulatory filings, correspondence, and communications to government authorities concerning the clinical trial; | * příprava a odeslání dokumentace regulačním úřadům, korespondence a komunikace se státními úřady ohledně klinického hodnocení; |
| * To conduct safety reporting and pharmacovigilance activities relating to the clinical trial; | * provádění bezpečnostních hlášení a farmakovigilančních činností v souvislosti s klinickým hodnocením; |
| * To publish results of the clinical trial as defined in the Clinical Trial Agreement; | * zveřejňování výsledků klinického hodnocení podle ustanovení smlouvy o provedení klinického hodnocení; |
| * To disclose payments and other transfers of value to Provider or Provider staff in order to comply with transparency reporting laws, as well as industry codes of practice or standards to which Janssen and/or Janssen’s affiliates are subject or | * přiznání plateb a jiných peněžních převodů poskytovateli a dalšímu personálu poskytovatele v souladu se zákony o transparentnosti finančních plnění, , a oborovými etickými kodexy nebo standardy, které se vztahují na společnost Janssen a/nebo její přidružené společnosti; |
| * As otherwise required under applicable law, or necessary to fulfill the Clinical Trial Agreement. | * v souladu s dalšími požadavky platných zákonů nebo dle potřeby k plnění smlouvy o provedení klinického hodnocení. |
|  |  |
| Personal information about you will be processed for the following purposes based on Janssen and its affiliates’ legitimate interest under law: | Osobní údaje o vás budou zpracovávány pro následující účely na základě legitimního zájmu společnosti Janssen a jejích přidružených společností podle zákona: |
| * To consider, from time to time, potential Provider for future clinical trials; and | * zvážení potenciálního poskytovatele pro budoucí klinická hodnocení; |
| * To conduct surveys, manage internal studies, improve processes and practices related to the execution of clinical trials and other activities related to medical research. | * provádění průzkumů, řízení interních studií, zlepšování procesů a postupů týkajících se provádění klinických hodnocení a dalších činností týkajících se lékařského výzkumu. |
|  |  |
| To accomplish the abovementioned purposes, personal information is made available to: | K dosažení výše uvedených účelů budou osobní údaje dostupné těmto subjektům: |
| * Other affiliates of the Johnson & Johnson Family of Companies and their respective agents. A list of the affiliates is available at http://www.investor.jnj.com/sec.cfm; | * další přidružené společnosti skupiny Johnson & Johnson a jejich příslušní zástupci; seznam přidružených společností je dostupný na adrese http://www.investor.jnj.com/sec.cfm; |
| * Government Authorities and ethics committees in jurisdictions around the world; | * státní úřady a etické komise v jurisdikcích po celém světě; |
| * Agents, such as contract research organizations or other third-party service providers, processing Personal Information on behalf of Janssen. | * zástupci, jako jsou smluvní výzkumné organizace, nebo jiní externí poskytovatelé služeb, kteří zpracovávají osobní údaje jménem společnosti Janssen. |
|  |  |
| **Cross Border Transfer** | **Přeshraniční přenos** |
| Your personal information may be stored and processed in any country where Janssen and its affiliates have facilities or agents, including the United States. Some non-European Economic Area (EEA) countries are recognized by the European Commission as providing an adequate level of data protection according to EEA standards (the full list of these countries is available here: <https://ec.europa.eu/info/law/law-topic/data-protection/data-transfers-outside-eu/adequacy-protection-personal-data-non-eu-countries_en>. For transfers from the EEA to countries not considered adequate by the European Commission, Janssen has ensured that adequate measures are in place, including by ensuring that the recipient is bound by the EU Standard Contractual Clauses, or has implemented an EU-approved code of conduct or certification, to protect personal information. You may obtain a copy of these measures by contacting our EU Data Protection Officer in accordance with the “Contacting Janssen” section below. | Vaše osobní údaje mohou být uloženy a zpracovávány v kterékoli zemi, kde mají společnost Janssen a její přidružené společnosti pobočky nebo zástupce, včetně Spojených států amerických. Podle mínění Evropské komise poskytují některé země mimo území Evropského hospodářského prostoru (dále jen „EHP“) dostatečnou úroveň ochrany osobních údajů podle standardů EHP (úplný výčet těchto zemí najdete zde: <https://ec.europa.eu/info/law/law-topic/data-protection/data-transfers-outside-eu/adequacy-protection-personal-data-non-eu-countries_en>.U přenosů ze zemí EHP do zemí, jejichž úroveň ochrany Evropská komise nepovažuje za dostatečnou, společnost Janssen zajistila adekvátní ochranná opatření zahrnující mimo jiné, aby byl příjemce vázán standardními smluvními doložkami EU, nebo aby implementoval kodex chování nebo certifikaci schválené EU za účelem ochrany osobních údajů. O kopii těchto opatření můžete požádat našeho pověřence pro ochranu osobních údajů podle článku „Kontakty společnosti Janssen“ níže. |
| **Data Subject Rights** | **Práva subjektů údajů** |
| If you would like to review, correct, update, restrict, or delete personal information that Janssen may have in its systems, or if you would like to request to receive an electronic copy of your personal information for purposes of transmitting it to another Janssen (to the extent these rights are provided to you by applicable law), you may contact Janssen as specified in the “Contacting Janssen” section. Janssen will respond to the request in accordance with applicable law. Please note, however, that certain personal information may be exempt from requests pursuant to applicable data protection laws, or other laws and regulations. | Pokud chcete provést kontrolu, opravu, aktualizaci, omezení či vymazání vašich osobních údajů, které může mít společnost Janssen v systému, či pokud chcete požádat o elektronický výpis vašich osobních údajů pro předání jiné společnosti Janssen (v rozsahu, v jakém takové právo máte podle platných zákonů), můžete kontaktovat společnost Janssen podle článku „Kontakty společnosti Janssen“. Společnost Janssen vaši žádost vyřídí v souladu s platnými zákony. Upozorňujeme však, že některé osobní údaje mohou být vyňaty z těchto požadavků podle platných zákonů na ochranu osobních údajů nebo jiných zákonů a nařízení. |
| **Retention Period** | **Doba uchovávání údajů** |
| Janssen will retain your personal Information for as long as needed or permitted considering the purpose(s) for which it was obtained. The following criteria are used to determine the proper retention period: (i) the length of time Janssen has an ongoing relationship with you; (ii) whether there is a legal obligation to which Janssen or its affiliates are subject; and (iii) whether retention is advisable in light of Janssen’s legal position (such as in regard to applicable statutes of limitations, litigation, or regulatory investigations). | Společnost Janssen si vaše osobní údaje ponechá tak dlouho, jak je potřebné či povolené vzhledem k účelům, pro které byly získány. K určení řádné doby uchování údajů používáme tato kritéria: (i) doba trvání vztahu mezi společností Janssen a vámi, (ii) zda má společnost Janssen nebo její přidružené společnosti nějaké zákonné povinnosti a (iii) zda je uchovávání údajů vhodné vzhledem k právní pozici společnosti Janssen (například s ohledem na zákonné lhůty, soudní spory nebo šetření regulačních úřadů). |
| **Contacting Janssen** | **Kontakty společnosti Janssen** |
| Janssen can be contacted as specified below: | Společnost Janssen lze kontaktovat následujícím způsobem: |
| Janssen can be contacted via the Site Manager. In case the site manager has not been identified, please use the contact information as defined in the Notice section of the agreement with the Clinical Site for the Clinical Study/Trial. Consult with the Principal Investigator as necessary. | Společnost Janssen lze kontaktovat prostřednictvím příslušného Site Managera. V případě, že příslušného Site Managerea nelze kontaktovat, prosím použijte kontaktní informace uvedené v článku Oznámení této smlouvy, nebo se obraťte na hlavního zkoušejícího,. |
| You may also contact the Data Protection Officer responsible for the relevant country or region, if applicable, at [emeaprivacy@its.jnj.com](mailto:emeaprivacy@its.jnj.com). In case of contacting the Data Protection Officer, information such as country location, as well as clinical trial number/name should be included to allow the request to be managed appropriately. | Můžete také případně kontaktovat pověřence pro ochranu osobních údajů odpovědného za vaši zemi či region, a to na adrese [emeaprivacy@its.jnj.com](mailto:emeaprivacy@its.jnj.com) Pokud budete kontaktovat pověřence pro ochranu osobních údajů, je nutné uvést například zemi a číslo/název klinického hodnocení, aby bylo možné požadavek řádně zpracovat. |
| **Lodging and Complaint with a Regulator** | **Podání stížnosti regulátorovi** |
| You may lodge a complaint with a supervisory authority competent for your country or region. Contact information can be located here: <http://ec.europa.eu/justice/data-protection/article-29/structure/data-protection-authorities/index_en.htm> | Můžete podat stížnost u příslušných dozorových úřadů ve své zemi či regionu. Kontaktní informace těchto úřadů naleznete zde: <http://ec.europa.eu/justice/data-protection/article-29/structure/data-protection-authorities/index_en.htm> |

|  |  |
| --- | --- |
| **EXHIBIT D – Manual** (54179060MCL3004-Image Acquisition manual v.1) | **PŘÍLOHA D – Manuál** (54179060MCL3004-Image Acquisition manual v.1) |
|  |  |
|  |  |
| Incorporated by reference only; (page intentionally left blank) | Manuál začleněn pouze odkazem; (strana je úmyslně ponechána prázdná) |