|  |  |
| --- | --- |
| **rámcová SMLOUVA O DODÁváNÍ PŘÍPRAVKů pro autologní buněčnou terapii** | **framework autologous cell therapy PRODUCTs SUPPLY AGREEMENT** |
| Tato rámcová smlouva o dodávání přípravků pro autologní buněčnou terapii („**smlouva**“) vstupuje v účinnost dnem posledního podpisu níže („**datum účinnosti**“) mezi: | This framework autologous cell therapy products supply agreement (“**Agreement**”) is effective as of the date of last signature below (“**Effective Date**”), by and between: |
| (1) **Gilead Sciences s.r.o.,** se sídlem na adrese Pujmanové 1753/10a, Nusle, 140 00 Praha 4, Česká republika, IČO: 24268551, zapsanou v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 199103 („**Gilead**“), | (1) **Gilead Sciences s.r.o.,** with seat at Pujmanové 1753/10a, Nusle, 140 00 Prague 4, Czech Republic, Id. No: 24268551, registered with the Commercial Registry kept with the Municipal court in Prague, section C, insert no. 199103 (“**Gilead**”), |
| a | and |
| (2) **Fakultní nemocnice Olomouc**, se sídlem Zdravotníků 248/7, 779 00 Olomouc, IČO: 00098892 („**poskytovatel**“). | (2) **Fakultní nemocnice Olomouc**, with its registered office at Zdravotníků 248/7, 779 00 Olomouc, ID No.: 00098892 (“**Provider**”).  |
| Společnost Gilead a poskytovatel jsou dále označováni samostatně také jako „**smluvní strana**“ a společně jako „**smluvní strany**“. | Gilead and Provider may each be referred to herein individually as a “**Party**,” and collectively as the “**Parties**”. |
| **Preambule** | **PREAMBLE** |
| 1. Tato smlouva se týká dodávání a prodeje přípravků pro autologní buněčnou terapii, což jsou biologické léčivé přípravky obsahující geneticky modifikované T-buňky exprimující chimérické antigenní receptory („**CAR**“) cílené proti antigenu CD19 a vyrobené vždy pro daného pacienta, a jakékoli další přípravky pro autologní buněčnou terapii, které by v budoucnu společnost Gilead uvedla na trh.
 | 1. This Agreement pertains to the supply and sale of autologous cell therapy products, biologic products consisting of engineered T cells that express chimeric antigen receptors (“**CARs**”) designed to target the antigen CD19, and are manufactured on a patient-by-patient basis, and any additional autologous cell therapy products that Gilead may make available from time to time.
 |
| 1. Držitelem rozhodnutí o registraci (tzn. povolení uvádět léčivý přípravek na trh, udělené Evropskou komisí) přípravku („**rozhodnutí o registraci**“) je k datu účinnosti společnost Kite Pharma EU BV, se sídlem Tufsteen 1, 2132 NT Hoofddorp, Nizozemí („**Kite**“).
 | 1. The marketing authorisations (i.e. the authorisation to market a medicinal product granted by the European Commission hereinafter the “**Marketing Authorisation(s)**”) are held, as at the Effective Date, by Kite Pharma EU BV, with seat at Tufsteen 1, 2132 NT Hoofddorp, the Netherlands (“**Kite**”).
 |
| 1. Společnosti Gilead a Kite jsou dceřinými společnostmi společnosti Gilead Sciences, Inc.
 | 1. Gilead and Kite are affiliates of Gilead Sciences, Inc.
 |
| 1. Poskytovatel je poskytovatelem zdravotních služeb se specializovaným centrem pro hematologická maligní onemocnění.
 | 1. Provider is a provider of healthcare services with a specialised treatment centre for haematological malignant diseases.
 |
| 1. Společnost Gilead je připravena dodávat přípravky pro autologní buněčnou terapii poskytovateli a poskytovatel má zájem zakoupit přípravky pro autologní buněčnou terapii k léčbě daných pacientů v souladu s ustanoveními této smlouvy.
 | 1. Gilead is willing to supply autologous cell therapy products and Provider wishes to purchase autologous cell therapy products for the purposes of treating specific patients, in accordance with the provisions of this Agreement.
 |
| 1. Dodání přípravku bude uskutečněno v souladu s ustanoveními této smlouvy, včetně dohody o zajištění kvality.
 | 1. Supply will be made in accordance with the provisions of this Agreement, including the Quality Agreement.
 |
| Rozsah | 1. Scope
 |
| * 1. Pokud se strany nedohodnou písemně jinak, vztahuje se tato smlouva na prodej přípravků pro autologní buněčnou terapii, uváděných na trh a prodávaných společností Gilead poskytovateli během doby účinnosti této Smlouvy a uvedených v Příloze A („**přípravky pro autologní buněčnou terapii**“) s tím, že jsou vyloučeny jakékoli další obchodní podmínky vydané poskytovatelem (včetně všech případných podmínek platných pro objednávky nebo podmínek vztahujících se na dodávky zboží a potvrzování objednávek nebo jakýchkoli dalších dokumentů nebo podmínek, které vyplývají z obvyklých obchodních postupů nebo z průběhu obchodování).
 | * 1. Unless otherwise agreed in writing by the Parties, this Agreement applies to the sale by Gilead to Provider of autologous cell therapy products marketed and sold by Gilead during the term of this Agreement as listed in Exhibit A (“**Autologous Cell Therapy Product(s)**”),to the exclusion of all other terms and conditions issued by Provider (including, without limitation, any purchase order terms or terms for the supply of goods, confirmation of order or any other document, or which are implied by trade, custom, practice or course of dealing).
 |
| * 1. Popisy, specifikace nebo ilustrace obsažené v katalozích, brožurách, prezentacích nebo dalších materiálech společnosti Gilead (ať již v online nebo tištěné podobě) jsou vytvářené za účelem získání přibližné představy o přípravcích. Takové popisy, specifikace nebo ilustrace nejsou součástí této smlouvy a nemají ani žádnou smluvní závaznost. Dále platí, že zaměstnanci nebo zástupci společnosti Gilead nejsou oprávněni předkládat jakákoli tvrzení týkající se přípravků pro autologní buněčnou terapii, pokud tato tvrzení nejsou potvrzena písemně společností Gilead. Společnost Gilead nenese odpovědnost za žádné případné rady nebo doporučení, která poskytne kterýkoli z jejích zaměstnanců nebo zástupců v souvislosti se skladováním nebo užíváním přípravků pro autologní buněčnou terapii, pokud tyto rady nebo tato doporučení nebudou písemně potvrzeny společností Gilead.
 | * 1. Any descriptions, specifications or illustrations contained in Gilead’s catalogues, brochures, presentations or other materials (whether online or in paper form) are produced for the sole purpose of giving an approximate idea of the products described. They shall not form part of this Agreement nor have any contractual force. Further, Gilead’s employees or agents are not authorised to make any claims about Autologous Cell TherapyProducts unless those claims are confirmed in writing by Gilead. Gilead will not be liable for any advice or recommendation that any of its employees or agents provides about storing or using Autologous Cell TherapyProducts unless it has been confirmed in writing by Gilead.
 |
| * 1. Společnost Gilead je oprávněna jakékoli povinnosti dle této Smlouvy plnit prostřednictvím třetí osoby (subdodavatele), v takovém případě odpovídá za plnění veškerých svých povinností dle této smlouvy a jejich případné porušení, jako by jednala sama.
 | * 1. Gilead is entitled to fulfil any of its obligations under this Agreement via designated third party (subcontractor), in such case, it shall be liable for the performance of all its obligations under this Agreement and any breach thereof, as if it had acted himself.
 |
| Podmínky prodeje | 1. Conditions of Sale
 |
| * 1. Bez ohledu na vstup této smlouvy v platnost a účinnost dle článku 18 není společnost Gilead povinna přijmout jakékoli objednávky přípravků pro autologní buněčnou terapii, dokud nebudou splněny všechny následující podmínky (a, aniž by tím bylo dotčeno ustanovení odstavce 3.3, pokud tyto podmínky nebudou plněny průběžně):
 | * 1. Notwithstanding the entry into force of this Agreement in accordance with clause 18, Gilead shall not be under any obligation to accept any orders for the Autologous Cell TherapyProducts until each of the following conditions has been satisfied (and, without prejudice to clause 3.3, continues to be satisfied):
 |
| * + 1. smluvní strany (nebo, pokud jde o společnost Gilead, společnost Kite a poskytovatel) uzavřely jednu nebo více dohod o zajištění kvality (podle potřeby) v takové formě, jakou požaduje společnost Gilead, a to dne 10.11.2023 („**dohoda o zajištění kvality**“),
 | * + 1. the Parties (or, in respect of Gilead, Kite and Provider) have entered into one or more quality agreements (as appropriate) in such form as may be required by Gilead on November 11, 2023 (the “**Quality Agreement**”);
 |
| * + 1. poskytovatel uvedl v plné míře do provozu službu Kite KonnectTM (služba provozovaná společností Gilead pro zajištění spolupráce týkající se přípravků pro autologní buněčnou terapii s poskytovatelem), tzn. Kite KonnectTM byl nainstalován, nebo je jinak dostupný k použití pracovníkům poskytovatele,
 | * + 1. Kite KonnectTM (Gilead’s proprietary service for interactions with Provider in respect of Autologous Cell Therapy Products) has been fully implemented by Provider, i.e. Kite KonnectTM has been installed and/or is otherwise available for use by members of Provider’s personnel;
 |
| * + 1. Aferetické pracoviště poskytovatele a jeho zdravotnické zařízení určené pro příjem, zacházení, skladování a podání každého přípravku pro autologní buněčnou terapii (každé jednotlivě „**pracoviště**“ a společně „**pracoviště**“), obdržely od společnosti Gilead (nebo jejího zástupce) písemnou akreditaci v souladu s požadavky společnosti Gilead a/nebo společnosti Kite, včetně toho, že bylo úspěšně provedeno následující: (i) na každém pracovišti společností Gilead (nebo jejím zástupcem) audit systému řízení kvality, (ii) školení všech příslušných pracovníků poskytovatele před schválením dodávek přípravku pro autologní buněčnou terapii (včetně školení týkajících se aplikace Kite KonnectTM, všech příslušných standardních operačních postupů společnosti Gilead/Kite, které se týkají přípravku pro autologní buněčnou terapii, souhrnu údajů o přípravku (SmPC) a všech případných opatření k minimalizaci rizik podle plánu řízení rizik) a (iii) cvičné dodání přípravků pro autologní buněčnou terapii poskytovateli (ukázka celého procesu od objednání až po podání přípravku danému pacientovi, ověření dodavatelského řetězce, shoda příslušných procesních dat v systémech poskytovatele a společnosti Gilead a prověření dohledatelnosti přípravků pro autologní buněčnou terapii); podpisem této smlouvy dojde ke splnění posledního požadavku pro získání písemné akreditace,
 | * + 1. Provider’s apheresis centre(s) and treatment site(s) for the receipt, handling, storage and administration of each Autologous Cell Therapy Product (each a “**Site**” and together the “**Sites**”) have been qualified in writing by Gilead (or its designee) in accordance with Gilead’s and/or Kite’s written requirements, including, without limitation, successful completion of: (i) a quality audit of each Site by Gilead (or its designee); (ii) all pre-approval training for relevant Provider personnel (including in respect of Kite KonnectTM, all relevant Autologous Cell Therapy Products related Gilead/Kite SOPs, the SmPC (Summary of Product Characteristics) for each Autologous Cell Therapy Product and any risk management plan); and (iii) a practice run of delivering Autologous Cell Therapy Products to Provider (showing end-to-end completion of the ordering and patient supply process, validating the supply chain, ensuring Provider and Gilead systems alignment and ensuring full Autologous Cell Therapy Products traceability throughout); the signing of this Agreement will satisfy the final requirement for the written accreditation; and
 |
| * + 1. každé pracoviště má všechna potřebná povolení a schválení, která jsou vyžadována příslušnými právními předpisy pro skladování, nakládání a podání geneticky modifikovaných buněk (včetně geneticky modifikovaných organismů) a T-lymfocytů (společně „**povolení**“) v souladu s požadavky společnosti Gilead.
 | * + 1. each Site has all licences, permissions, permits and regulatory approvals required by applicable laws and regulations to lawfully store, use, and administer genetically engineered cells (including, without limitation, genetically modified organisms) and T-Lymphocytes (together defined as “**Licences**”) to the satisfaction of Gilead.
 |
| Pokud by z jakéhokoli důvodu nebyly podmínky vymezené v tomto odstavci 2.1 splněny do 30 dnů od data účinnosti, je společnost Gilead oprávněna tuto smlouvu písemně vypovědět s okamžitou platností. | If for any reason the conditions set out in this clause 2.1 are not satisfied within 30 days after the Effective Date, Gilead may terminate this Agreement immediately on written notice to Provider. |
| * 1. Poskytovatel je povinen skladovat přípravky pro autologní buněčnou terapii a zacházet s nimi dle podmínek předepsaných v této smlouvě, v souladu se všemi příslušnými právními předpisy a v souladu s podmínkami uvedenými v rozhodnutí o registraci nebo s aktuálně platnými písemnými požadavky společnosti Gilead, včetně požadavků týkajících se zmrazování a zabezpečení. Poskytovatel není oprávněn přemístit žádné pracoviště bez předchozího písemného souhlasu společnosti Gilead (a vždy za splnění podmínek uvedených v 2.1(c) a 2.1(d).
 | * 1. Provider shall store and handle Autologous Cell TherapyProducts in conditions compatible with Autologous Cell TherapyProducts’ eventual usage, in accordance with any applicable laws and regulations, any requirements in the relevant Marketing Authorisation, or as otherwise notified in writing by Gilead from time to time, including refrigeration and security requirements. Provider shall not change the location of any Site without Gilead’s prior written consent (and subject always to satisfaction of the conditions set out in clauses 2.1(c) and 2.1(d).
 |
| * 1. Poskytovatel je povinen vyvinout maximální úsilí k zajištění toho, že o všech přípravcích pro autologní buněčnou terapii zakoupených na základě této smlouvy jsou vedeny příslušné záznamy a jsou uskladněny v souladu s aktuálními písemnými pokyny společnosti Gilead a způsobem, který umožňuje snadné a rychlé stažení konkrétního výrobku (a v uvedeném rozsahu v souladu s podmínkami dohody o zajištění kvality).
 | * 1. Provider must use best endeavours to ensure that all Autologous Cell TherapyProducts purchased under this Agreement are documented, recorded and stored by Provider in accordance with Gilead’s reasonable written instructions from time to time and in a manner which enables easy, rapid and product specific recall (and, to the extent specified, in accordance with the terms of the Quality Agreement).
 |
| * 1. Poskytovatel odpovídá za to, že budou přijata náležitá opatření k zajištění bezpečného zacházení s přípravky pro autologní buněčnou terapii a jejich bezpečného používání v souladu se všemi dostupnými informacemi, které se přípravků týkají.
 | * 1. It is Provider’s responsibility to take adequate precautions to ensure safe handling and use of the Autologous Cell TherapyProducts in accordance with all available information concerning the products.
 |
| * 1. Poskytovatel umožní a je povinen zajistit společnosti Gilead a Kite právo na přístup do jakýchkoliv prostor, kde jsou přípravky pro autologní buněčnou terapii uskladněny (včetně, bez omezení, všech pracovišť) nebo kde je uložena dokumentace (včetně prostor třetích stran), a to pro účely, které může společnost Gilead nebo Kite přiměřeně požadovat, včetně kontroly přípravků nebo jakéhokoliv pracoviště.
 | * 1. Provider grants, and shall procure the grant, to Gilead and Kite full rights of access to any premises (including, without limitation, any Site) where Autologous Cell TherapyProducts are stored, or records are held (including third party premises), for such purposes as Gilead or Kite may reasonably require, including inspection of products and/or any Site.
 |
| * 1. Touto smlouvou nejsou upraveny žádné finanční závazky, které mohou vzniknout poskytovateli, libovolnému lékaři nebo jiným poskytovatelům zdravotních služeb (nebo jiným třetím stranám), kteří pracují pro poskytovatele nebo s poskytovatelem, nebo pacientům ve spojitosti s přípravky pro autologní buněčnou terapii, jako jsou náklady týkající se aferézy (procesu, při němž jsou pacientovi odebrány bílé krevní buňky, včetně T buněk), a chemoterapie před podáním přípravku nebo náklady na léčivé přípravky, které jsou použity v případě nežádoucích účinků souvisejících s přípravkem pro autologní buněčnou terapii, a společnost Gilead nenese za takové náklady žádnou finanční odpovědnost.
 | * 1. This Agreement does not address, nor does Gilead have any financial responsibility for, any costs that Provider, any physician or other healthcare providers (or other third parties) working for or with Provider, or patients, may incur that may be associated with Autologous Cell TherapyProducts, such as costs relating to apheresis (a process that withdraws white blood cells, including T cells, from a patient), pre-conditioning chemotherapy, or the cost of drugs to address potential adverse events relating to Autologous Cell TherapyProducts and Gilead shall not be liable for such costs.
 |
| * 1. Tato smlouva neupravuje platby pacientů, spoluúčasti pacientů, ani úhrady z národního systému veřejného zdravotního pojištění nebo jiného pojištění.
 | * 1. Patient payments, co-payments or reimbursement from national healthcare services or insurance carriers are not addressed in this Agreement.
 |
| * 1. S výjimkou případů, kdy je to povoleno příslušnými právními předpisy, poskytovatel:
 | * 1. Except as permitted by relevant laws or regulations, Provider shall:
 |
| * + 1. je oprávněn podávat přípravky pro autologní buněčnou terapii pouze pacientům v České republice,
 | (a) only administer Autologous Cell Therapy Products to patients in the Czech Republic;  |
| * + 1. je oprávněn podat přípravky pro autologní buněčnou terapii pouze pacientům, pro které byl příslušný přípravek pro autologní buněčnou terapii konkrétně vyroben, a
 | (b) only administer Autologous Cell TherapyProducts, in each case, to the patient for whom the relevant Autologous Cell TherapyProduct was specifically manufactured; and  |
| * + 1. není oprávněn přípravky pro autologní buněčnou terapii komerčně přeprodat.
 | (c) not resell Autologous Cell TherapyProducts commercially. |
| ObjednávKY | 1. OrderS
 |
| * 1. Poskytovatel je povinen objednávat přípravky pro autologní buněčnou terapii, které mají být použity při léčbě daných pacientů (v souladu se schválenými indikacemi uvedenými v rozhodnutí o registraci), prostřednictvím (i) objednávek v písemné podobě zaslaných společnosti Gilead prostřednictvím e-mailu určeného společností Gilead, učiněných nemocniční lékárnou poskytovatele, a zároveň (ii) aplikace Kite KonnectTM, tím se iniciuje systém kontroly dodavatelského řetězce pro přípravu a zpracování buněk pro daného pacienta a upřesní předpokládaný termín dodání jeho buněk společnosti Gilead, termín výroby a dodání přípravků pro autologní buněčnou terapii poskytovateli a určenému pracovišti (jednotlivě „**objednávka**“). Ke každé objednávce musí být připojen souhlas pacienta se zpracováním osobních údajů (v podobě uvedené v příloze C této smlouvy, neurčí-li společnost Gilead jinak) a který je podepsán daným pacientem nebo jeho oprávněným zástupcem. Poskytovatel odpovídá za zajištění toho, že všechny takové objednávky jsou úplné a správné.
 | * 1. Provider must submit orders for Autologous Cell TherapyProducts for use in treating specific patients (as per the indications covered by the Marketing Authorisation from time to time) through (i) written orders sent to Gilead via e-mail identified by Gilead, placed by hospital pharmacy of the Provider, as well as (ii) Kite KonnectTM, initiating the chain of custody of the specific patient’s cells and specifying the target dates of the delivery of the relevant patient’s cells to Gilead, target dates for Autologous Cell TherapyProducts manufacturing and delivery to Provider and requested Site for delivery of such Autologous Cell TherapyProducts(each an “**Order**”). Each Order must be accompanied by a patient acknowledgement form for processing personal data (in the form attached to this Agreement in Exhibit C which can be modified by Gilead from time to time) executed by the specific patient or his/her authorised representative. Provider is responsible for ensuring that any such Order is complete and accurate.
 |
| * 1. Místo a termíny dodání přípravků pro autologní buněčnou terapii, které jsou předmětem objednávky, budou potvrzeny na základě dohody mezi case manažerem společnosti Gilead, poskytovatelem a manažerem zodpovědným za objednávky společnosti Gilead/Kite. Jakmile je tato dohoda uzavřena a jsou splněny podmínky uvedené v odstavci 3.3, společnost Gilead potvrdí objednávku v aplikaci Kite KonnectTM. Potvrzení obsahuje termín dodání příslušného přípravku pro autologní buněčnou terapii a uvedení pracoviště, kam bude přípravek dodán. Po poskytnutí takového potvrzení se stává objednávka učiněná poskytovatelem jeho závazkem k zakoupení přípravku a pro společnost Gilead závazkem k výrobě příslušného množství přípravku pro autologní buněčnou terapii a k jeho dodání poskytovateli v souladu s požadavky uvedenými v dané objednávce.
 | * 1. The delivery location and target dates for delivery of the Autologous Cell TherapyProducts which is the subject of an Order will be confirmed following agreement between Gilead’s case manager, Provider, and Gilead’s/Kite’s cell order management representative. Once agreed, and subject to clause 3.3, Gilead shall confirm the Order in Kite KonnectTM. The confirmation shall include the target delivery date for the relevant Autologous Cell TherapyProduct and the Site for delivery. Upon provision of such confirmation, Provider’s Order will become a binding commitment by Provider to purchase from Gilead, and for Gilead to manufacture and supply to Provider, the relevant quantity of Autologous Cell TherapyProducts according to the requirements set out in such Order.
 |
| * 1. Jakmile je objednávka potvrzena společností Gilead, poskytovatel ji nesmí zrušit bez předchozího písemného souhlasu společnosti Gilead.
 | * 1. Once an Order has been confirmed by Gilead, it cannot be cancelled by Provider without Gilead’s prior written consent.
 |
| * 1. Poskytovatel se zavazuje používat aplikaci Kite KonnectTM výhradně ve spojitosti s plněním svých povinností dle této smlouvy.
 | * 1. Provider agrees to use Kite KonnectTM only in connection with the performance of its obligations under this Agreement.
 |
| PŘEPRAVNÍ SADA PRO AFERETICKÝ MATERIÁL | 1. Apheresis Shipper Kit
 |
| * 1. Po obdržení objednávky a jejím potvrzení společností Gilead doručí společnost Kite poskytovateli na uvedené pracoviště a v termínu uvedeném v aplikaci Kite KonnectTM přepravní sadu pro aferetický materiál („**sada**“), která obsahuje komponenty uvedené v příslušném standardním operačním postupu společnosti Gilead/Kite SOP pro ověřování, odběr a balení zajišťované oddělením aferézy, v platném znění („**SOP Commercial Apheresis** **Centre Verification, Collection and Packaging**”). Jakmile poskytovatel sadu převezme, odpovídá za to, že: (a) u daných pacientů bude provedena aferéza v souladu s obvyklými klinickými postupy poskytovatele (a s přihlédnutím ke všem případným aktuálním požadavkům, které společnost Gilead poskytovateli písemně oznámí, včetně požadavků uvedených v SOP Commercial Apheresis Centre Verification, Collection and Packaging) a (b) po provedení úkonů uvedených v bodě (a) výše bude materiál z aferézy pacientů označen, zabalen a předán společnosti Kite (v souladu se všemi aktuálními požadavky společnosti Gilead, o kterých byl poskytovatel předem informován). Společnost Gilead je povinna poskytovateli dodat kopii aktuální verze SOP Commercial Apheresis Centre Verification, Collection and Packaging SOP co nejdříve po uzavření této smlouvy.
 | * 1. Following receipt and confirmation of an Order by Gilead, Kite will deliver an apheresis shipper kit (the “**Kit**”) comprising the components set out in the relevant Gilead/Kite SOP relating to apheresis centre verification, collection and packaging, as may be amended from time to time (“**Commercial Apheresis** **Centre Verification, Collection and Packaging** **SOP**”), to Provider at the location and at the times specified in Kite KonnectTM. Following receipt of the Kit, Provider shall be responsible for: (a) performing apheresis for the specific patients in accordance with its usual clinical procedures (and taking into account any requirements notified in writing to Provider by Gilead from time to time, including, without limitation, the requirements set out in the Commercial Apheresis Centre Verification, Collection and Packaging SOP); and (b) following completion of (a) above, labelling, packaging and providing the patient’s apheresis materials to Kite (in accordance with any requirements notified to Provider by Gilead from time to time). Gilead shall provide a copy of the current version of the Commercial Apheresis Centre Verification, Collection and Packaging SOP to Provider as soon as practicable after the date of this Agreement.
 |
| * 1. Poté, co společnost Kite obdrží od poskytovatele aferetický materiál daného pacienta, provede vstupní testování k ověření, zda materiál dodaný poskytovatelem odpovídá požadavkům společnosti Kite. V případě že vstupní materiál nevyhovuje požadavkům, společnost Gilead informuje poskytovatele a přijme opatření, která považuje za daných okolností za nezbytná a k nimž může patřit i likvidace příslušného aferetického materiálu. V opačném případě společnost Kite poté, co obdrží od poskytovatele aferetický materiál pacienta, zmrazí všechny případné přebývající T-lymfocyty a uskladní je na dobu nejméně 6 měsíců od data výroby příslušného přípravku pro autologní buněčnou terapii (přičemž společnost Kite se může rozhodnout tuto lhůtu prodloužit). Za účelem vyloučení pochybností, všechny zbylé T-lymfocyty, které budou uskladněny, budou po uplynutí této doby zničeny.
 | * 1. After receipt of the specific patient’s apheresis materials from Provider, Kite shall perform receipt testing to verify Provider’s compliance with Kite’s requirements. In the event of any material failure to comply with such requirements, Gilead shall notify Provider and take such steps as it deems necessary in the circumstances, which may include destruction of the relevant apheresis product and materials. Otherwise, following receipt of a patient’s apheresis materials from Provider, Kite shall freeze any surplus patient T-Lymphocytes and store the same for at least 6 months after the date of manufacture of the relevant Autologous Cell Therapy Product (although Kite may determine to extend this period). For clarity, any patient T-Lymphocytes that remains in storage at the end of such period shall be destroyed.
 |
| Výroba  | 1. Manufacture
 |
| * 1. Společnost Kite vyrobí přípravky pro autologní buněčnou terapii v souladu se správnou výrobní praxí a s příslušnými právními předpisy. V průběhu výrobního procesu přípravku pro autologní buněčnou terapii pro pacienta se může stát, že získané množství modifikovaných CAR T buněk pacienta umožní výrobu druhého vaku přípravku pro autologní buněčnou terapii (tento druhý vak bude uložen jako rezerva pro případ nahrazení přípravku v souladu s odstavci s odstavci 6.4, 9.2, 10.1 a 12.3 („**rezervní vak**“)). Společnost Kite vyvine přiměřené úsilí, aby pokaždé vyrobila rezervní vak, avšak poskytovatel bere na vědomí, že v mnoha případech nebude přírůstek pacientových buněk pro takový účel dostatečný. Bude-li výroba rezervního vaku možná, společnost Kite uskladní rezervní vak vyrobený pro pacienta až po dobu 12 měsíců od data výroby (ačkoli společnost Gilead může rozhodnout o prodloužení této doby) s tím, že po tomto období bude rezervní vak zničen. Pokud by se z jakéhokoli důvodu nepodařilo pro daného pacienta přípravek pro autologní buněčnou terapii vyrobit, společnost Gilead informuje poskytovatele a povinnost společnosti Kite vyrobit a společnosti Gilead dodat přípravek pro autologní buněčnou terapii pro daného pacienta okamžitě zaniká.
 | * 1. Kite shall manufacture Autologous Cell TherapyProducts in accordance with applicable good manufacturing practices and applicable laws. During the course of manufacturing of an Autologous Cell Therapy Product for a patient, the growth of the patient’s engineered CAR T cells may allow for a 2nd bag of Autologous Cell TherapyProduct to be generated (such 2nd bag to be kept in reserve for use as replacement product in accordance with clauses 6.4, 9.2, 10.1 and 12.3 (“**Reserve Bag**”)). Kite shall use reasonable efforts to manufacture a Reserve Bag in each case, but Provider acknowledges that in many cases there will be insufficient growth of a patient’s cells to do so. Where this is feasible, Gilead will store any Reserve Bag manufactured for a patient for up to 12 months after the date of manufacture (although Gilead may determine to extend this period), after which it will be destroyed. Should the manufacture of an Autologous Cell TherapyProduct for a specific patient fail for any reason, Gilead shall notify Provider, and Kite’s obligation to manufacture and Gilead obligation to supply the Autologous Cell TherapyProduct in respect of such patient shall immediately cease.
 |
| * 1. S ohledem na povahu výrobního procesu přípravků pro autologní buněčnou terapii, která je závislá na živých systémech a na vstupním materiálu, který je získán od pacienta, společnost Gilead ani Kite neposkytuje žádná prohlášení nebo záruky, ani neposkytuje žádná ujištění, že výroba přípravků pro autologní buněčnou terapii pro jakéhokoli pacienta bude úspěšná nebo že v případě úspěšné výroby přinese infuze přípravků pro autologní buněčnou terapii pacientům konkrétní výsledky.
 | * 1. Due to the nature of the Autologous Cell TherapyProducts’ manufacturing process, which is dependent on living systems and patient starting material, Gilead and Kite make no representations or warranties nor gives any assurance that the manufacture of Autologous Cell TherapyProducts for any patient will be successful, or that if successful the infusion of Autologous Cell TherapyProducts will result in any particular outcome for patients.
 |
| Dodání  | 1. Delivery
 |
| * 1. Přípravky pro autologní buněčnou terapii, vyrobené na základě této smlouvy, budou poskytovateli dodány ve vaku (s tím, že tento vak bude uložen ve vhodném vnějším obalu) s tím, že jeden vak přípravku pro autologní buněčnou terapii je určen k jedné infuzi pro jednoho pacienta.
 | * 1. Autologous Cell TherapyProducts manufactured under this Agreement shall be delivered to Provider in a bag (such bag to be contained in suitable external packaging), and one bag of the Autologous Cell TherapyProduct is designed for one infusion for one patient.
 |
| * 1. Byla-li objednávka potvrzena společností Gilead, společnost Gilead (nebo její zástupce či subdodavatel) dodá přípravek pro autologní buněčnou terapii objednaný poskytovatelem na příslušné pracoviště uvedené v aplikaci Kite KonnectTM („**místo dodání“)** a dodá přípravek pro autologní buněčnou terapii v den dodání uvedený v aplikaci Kite KonnectTM pro příslušnou objednávku („**datum dodání**“), leda by takové dodání nebylo možné z důvodů souvisejících s výrobou anebo v důsledku zásahu vyšší moci. Společnost Gilead je povinna nejpozději 1 pracovní den před dodáním poskytovatele informovat o konkrétním datu a čase, kdy bude přípravek poskytovateli doručen, aby poskytovatel mohl zajistit přítomnost odpovědného farmaceuta pro příjem přípravku. Gilead tyto informace předá, emailem na e-mail kontaktní osoby uvedené v Kite KonnectTM nebo telefonicky. Vlastnické právo k přípravkům pro autologní buněčnou terapii, které byly objednány na základě této smlouvy, a riziko s těmito přípravky spojené, přecházejí na poskytovatele okamžikem dodání přípravku na místo dodání a od tohoto okamžiku se má za to, že příslušný přípravek pro autologní buněčnou terapii je ve vlastnictví poskytovatele. Důkazem toho, že poskytovatel přijal dodávku příslušného přípravku pro autologní buněčnou terapii v plné míře, je podpis zaměstnance poskytovatele na dodacím listu vystaveném společností Gilead.
 | * 1. Provided always that an Order has been confirmed by Gilead, Gilead (or its agent or sub-contractor) shall deliver Autologous Cell TherapyProduct Ordered by Provider to the relevant Site specified in Kite KonnectTM (“**Delivery Location**”) and shall deliver such Autologous Cell TherapyProduct on the relevant target delivery date specified in Kite KonnectTM for such Order (the “**Target Delivery Date**”), unless such delivery is not possible for reasons connected with the manufacture and/or force majeure. Gilead is obliged to inform the Provider no later than 1 working day before the delivery of the specific date and time when the Product will be delivered to the Provider, so that the Provider can ensure the presence of a responsible pharmacist for receipt of the Product. Gilead will provide this information by email to the contact person listed in Kite KonnectTM or by telephone. Title and risk in Autologous Cell TherapyProducts Ordered under this Agreement shall pass to Provider upon delivery of the same to the Delivery Location, at which point the relevant Autologous Cell TherapyProduct shall be deemed to be in Provider’s control. The signature on a delivery note (issued by Gilead) any person working at the Delivery Location will be evidence that Provider has accepted delivery of the relevant Autologous Cell TherapyProduct in full.
 |
| * 1. Pokud si poskytovatel přeje změnit datum dodání, může tak učinit prostřednictvím aplikace Kite KonnectTM, v níž zadá požadavek na provedení změny, nebo písemně prostřednictvím case manažera společnosti Gilead. Pokud společnost Gilead požaduje změnu v datu dodání, informuje poskytovatele písemně prostřednictvím case manažera společnosti Gilead. V obou případech platí, že smluvní strany vyvinou přiměřené úsilí, aby se dohodly na náhradním datu dodání, a přihlédnou při tom k zájmům daného pacienta.
 | * 1. If Provider wishes to change the Target Delivery Date, it shall do so by requesting the change via Kite KonnectTM or in writing via the assigned Gilead case manager. If Gilead requires a change in the Target Delivery Date, it shall notify Provider in writing via the assigned Gilead case manager. In either case, the Parties shall use reasonable endeavours to agree an alternative Target Delivery Date, taking account of the interests of the specific patient.
 |
| * 1. Po obdržení každé dodávky přípravku pro autologní buněčnou terapii je poskytovatel povinen dodržet postup převzetí dodávky popsaný v příslušném standardním operačním postupu společnosti Gilead/Kite SOP týkajícím se zacházení s léčivým přípravkem ve zdravotnickém zařízení („**SOP Commercial Treatment Site Final Product Handling**“) a okamžitě informovat společnost Gilead prostřednictvím aplikace Kite KonnectTM (v každém případě nejdéle 24 hodin od okamžiku obdržení), pokud dojde k jakémukoli poškození nebo pokud se objeví jakákoli závada nebo jiný problém týkající se daného přípravku pro autologní buněčnou terapii. Jestliže poskytovatel neinformuje společnost Gilead o žádném takovém problému, poškození nebo závadě při převzetí přípravku pro autologní buněčnou terapii, má se za to, že daný přípravek pro autologní buněčnou terapii byl poskytovatelem přijat jako „**úspěšná dodávka**“ (tzn. dodávka vaku s přípravkem pro autologní buněčnou terapii, která vyhovuje kontrolním požadavkům poskytovatele a je vhodná k podání daném pacientovi, který je z lékařského hlediska způsobilý léčbu podstoupit). Jestliže poskytovatel jakoukoli dodávku přípravku pro autologní buněčnou terapii dle tohoto odstavce 6.4 odmítne, jedinými možnými opatřeními jsou: (a) dodání rezervního vaku (je-li to v případě daného pacienta možné) bez dodatečných nákladů, nebo (b) zrušení objednávky a úhrada ceny zaplacené za odmítnutý přípravek pro autologní buněčnou terapii (nebo, v případě, že ještě cena nebyla uhrazena, vystavením opravného daňového dokladu k příslušné faktuře). Společnost Gilead je povinna poskytnout poskytovateli kopii aktuální verze SOP Commercial Treatment Site Final Product Handling co nejdříve po uzavření této smlouvy, následně je povinna poskytovatele bezodkladně informovat v případě aktualizace daného dokumentu.
 | * 1. Upon receipt of each delivery of Kite Autologous Cell TherapyProduct, Provider shall follow the receipt procedure, as outlined in the relevant Gilead/Kite SOP regarding treatment site final product handling (as may be amended from time to time (“**Commercial Treatment Site Final Product Handling SOP**”) and notify Gilead via Kite KonnectTM immediately (and, in any event, not more than 24 hours from the time of receipt) if there is any damage, defect or other concern relating to such Autologous Cell TherapyProduct. If Provider does not notify Gilead of any such concerns, damage or defects at receipt, such Autologous Cell TherapyProduct shall be deemed to be accepted by Provider as a “**Successful Delivery**” (i.e. delivery of a bag of Autologous Cell TherapyProduct that satisfies Provider’s inspection requirements and is acceptable for administration to the specific patient who is medically eligible to receive the treatment). Where any delivery of Autologous Cell TherapyProduct is rejected by Provider pursuant to this clause 6.4, Provider’s remedies shall be limited to either: (a) delivery of a Reserve Bag (to the extent available for the relevant patient) at no extra cost; or (b) cancellation of the Order and reimbursement of the Price paid in respect of the rejected Autologous Cell TherapyProduct (or, if not yet paid, issue a credit note against the corresponding invoice). Gilead shall provide a copy of the current version of the Commercial Treatment Site Final Product Handling SOP to Provider as soon as practicable after the date of this Agreement, then it is obliged to immediately inform the Provider in case of updating the document.
 |
| * 1. S výjimkou situací popsaných v článku 10 a za předpokladu, že jsou splněny podmínky uvedené v článku 17, společnost Gilead ani Kite nenese vůči poskytovateli odpovědnost za: (a) žádný závadný, poškozený nebo nesprávný přípravek pro autologní buněčnou terapii dodaný poskytovateli, pokud poskytovatel nepředloží oznámení v souladu s odstavcem 6.4 výše, (b) žádný přípravek pro autologní buněčnou terapii, který se ztratí po dodání poskytovateli, nebo za (c) žádný závadný nebo poškozený přípravek pro autologní buněčnou terapii, u kterého se závada/poškození objeví po dodání poskytovateli, včetně všech případných závad/poškození, které byly způsobeny: (i) nesprávnými podmínkami skladování přípravku pro autologní buněčnou terapii nebo zacházením s ním ze strany poskytovatele nebo jeho personálu, (ii) jakýmkoli úmyslným poškozením nebo nedbalostí ze strany poskytovatele nebo jeho personálu, nebo (iii) poskytovatelem nebo jeho pracovníky, kteří se neřídili pokyny společnosti Gilead nebo Kite nebo nesprávně použili přípravek pro autologní buněčnou terapii.
 | * 1. Except as set out in clause 10 and subject to clause 17, Gilead nor Kite will not be liable to Provider for: (a) any faulty, damaged or incorrect Autologous Cell TherapyProduct delivered to Provider unless Provider gives notice in accordance with clause 6.4 above; (b) any Autologous Cell TherapyProduct that is lost after delivery to Provider; or (c) any faulty or damaged Autologous Cell TherapyProduct where the fault/damage arises after delivery to Provider, including, without limitation, any fault/damage caused by: (i) abnormal storage conditions or handling of the Autologous Cell TherapyProduct by Provider or its staff; (ii) any deliberate damage or negligence by Provider or its staff; or (iii) by Provider or its staff failing to follow Gilead’s or Kite´s instructions or misusing the Autologous Cell TherapyProduct.
 |
| Povinnosti poskytovatele | 1. Provider’s Responsibilities
 |
| * 1. Poskytovatel bere na vědomí, že poskytování zdravotních služeb pro jakéhokoli pacienta zůstává výhradní odpovědností poskytovatele. Poskytovatel odpovídá za:
		1. způsob a průběh všech výkonů u jakýchkoliv pacientů a zajištění jejich zdravotní péče a léčby;
		2. zajištění toho, že jsou všichni pacienti, které poskytovatel navrhl na léčbu přípravkem pro autologní buněčnou terapii, plně informováni o rizicích, s nimiž je tato léčba spojena, a že poskytnou svobodný a informovaný souhlas (ve formě, kterou určí poskytovatel) s léčbou a se souvisejícími klinickými procedurami, včetně podpisu příslušného formuláře souhlasu pacienta s léčbou;
		3. pořízení veškeré dokumentace související s dodáním a podáním přípravků pro autologní buněčnou terapii v souladu s příslušnou správnou praxí a se všemi dalšími odůvodněnými požadavky společnosti Gilead a za uchování takové dokumentace po dobu minimálně 30 let po dodání;
		4. to, že vyvine veškeré přiměřené úsilí, aby společnosti Gilead poskytl součinnost v případě, že společnost Gilead rozhodne o stažení přípravku pro autologní buněčnou terapii.
 | * 1. Provider acknowledges that the clinical care of any patient shall always remain the sole responsibility of Provider. Provider shall be responsible for:
		1. the manner and conduct of all operations on, and the care and treatment provided to, any patients;
		2. ensuring that any patient who Provider proposes for therapy with an Autologous Cell TherapyProduct is fully informed of the risks involved in connection with such treatment, and gives his/her free and informed consent (in the form specified by Provider) to the treatment and associated clinical procedures, including signature of the relevant patient consent form;
		3. completing all documentation relative to the supply and administration of Autologous Cell TherapyProducts in accordance with relevant good practice and any other reasonable requirements of Gilead, and retaining such documentation for a minimum period of 30 years after delivery; and;
		4. using all reasonable endeavours to assist Gilead in the event that Gilead issues a recall notice in respect of an Autologous Cell TherapyProduct.
 |
| * 1. Poskytovatel prohlašuje, že udržuje v platnosti po celou dobu, kdy má povinnosti podle této smlouvy, pojistné krytí ve smyslu ustanovení § 45 odst. 2 písm. n) zákona č. 372/2011 Sb., o zdravotních službách, ve znění pozdějších předpisů, ve výši dostatečné k tomu, aby byla pokryta jeho odpovědnost vyplývající z této smlouvy provádění jeho každodenních činností. Tato pojistná smlouva musí být uzavřena u renomovaných pojišťovacích společností a na požádání společnosti Gilead bude společnosti Gilead pro ověření předložen doklad o její účinnosti.
 | * 1. Provider declares that he has taken out and maintains in force, for as long as it has obligations under this Agreement, insurance coverage in the sense of Section 45(2)(n) of the Act No. 372/2011 Coll., on Healthcare Services, as amended, for an amount sufficient to cover its liabilities under this Agreement and as is required to conduct its day-to-day activities. Such insurance policies shall be taken out with reputable insurance companies, and if requested by Gilead, evidence of such policies being in effect shall be submitted to Gilead for its inspection.
 |
| Cena a platby | 1. Price and Payment
 |
| * 1. Cenou přípravku pro autologní buněčnou terapii dodaného dle této smlouvy je cena uvedená v Příloze B této smlouvy v části *jednotková cena v Kč bez DPH* („**cena**“).
 | * 1. The price of an Autologous Cell TherapyProduct supplied under this Agreement shall be the price listed in Exhibit B Section *unit price in CZK without VAT* (the “**Price**”).
 |
| * 1. Cena nezahrnuje žádnou daň z přidané hodnoty ani jinou státem vyměřovanou daň či clo, které budou v příslušných případech účtovány a budou hrazeny nad rámec ceny ve chvíli, kdy je platba za příslušný přípravek pro autologní buněčnou terapii splatná.
 | * 1. The Price does not include any value added tax or other government tax or duty, which, if applicable, will be charged and be payable in addition to the Price at the time when payment for the relevant Autologous Cell TherapyProduct is due.
 |
| * 1. Společnost Gilead vystaví poskytovateli fakturu za přípravky pro autologní buněčnou terapii dodané dle této smlouvy v den uskutečnění úspěšné dodávky daného přípravku nebo kdykoli po tomto datu úspěšné dodávky. Poskytovatel je povinen uhradit celou fakturu do 60 dnů od prokazatelného doručení faktury poskytovateli. Platba musí být provedena na bankovní účet uvedený na faktuře. Čas zaplacení je považován za podstatnou náležitost.

Společnost Gilead je dále povinna na každé jednotlivé faktuře vystavené v rámci smluvního vztahu založeného touto smlouvou uvést interní evidenční číslo **VZ-2024-000153**.Nezbytnou přílohou faktury bude kopie dodacího listu potvrzeného poskytovatelem v souladu s příslušným ustanovením této kupní smlouvy. | * 1. Gilead may invoice Provider for Autologous Cell TherapyProducts supplied under this Agreement on or at any time after Successful Delivery of the same. The Provider is obliged to pay the invoice in full within 60 days of provable receipt of the invoice by the Provider.Payment shall be made to the bank account as shown on the invoice. Time of payment is of the essence.

Gilead is further obliged to indicate the internal registration number VZ-2024-000153 on each individual invoice issued under the contractual relationship established by this Agreement.A copy of the delivery note certified by the Provider in accordance with the relevant provision of this Purchase Agreement shall be an essential attachment to the invoice. |
| * 1. Platební podmínky, které společnost Gilead pro poskytovatele nastavila, podléhají prověření společností Gilead a společnost Gilead je oprávněna je kdykoli a bez předchozího upozornění odvolat nebo upravit. Společnost Gilead si dále vyhrazuje právo požadovat, aby poskytovatel předtím, než společnost Gilead provede (nebo zařídí) dodání, poskytl přijatelnou záruku.
 | * 1. Any credit terms extended to Provider are subject to review by Gilead from time to time and Gilead can at any time and without prior notice suspend or vary any credit terms given to Provider. Gilead also reserves the right to require Provider toprovide acceptable security before Gilead makes (or arranges) delivery.
 |
| * 1. Poskytovatel je povinen uhradit všechny splatné částky dle této smlouvy v plné výši bez jakýchkoli zápočtů, protinároků, odpočtů nebo srážek (s výjimkou případných odpočtů nebo srážek, které vyžadují právní předpisy). Není-li společností Gilead písemně určeno jinak, poskytovatel není oprávněn zadržet platbu ani započíst jakékoli částky proti jakýmkoli částkám, které mu dluží společnost Gilead.
 | * 1. Provider shall pay all amounts due under this Agreement in full without any set off, counterclaim, deduction or withholding (except for any deduction or withholding required by law). Unless otherwise agreed in writing by Gilead, Provider is not entitled to withhold payment or use any amounts as a set off against any amount Gilead may owe Provider.
 |
| * 1. Jestliže poskytovatel neuhradí jakoukoli platbu splatnou společnosti Gilead dle této smlouvy do data splatnosti takové platby, je společnost Gilead oprávněna:
		1. zrušit objednávku a/nebo pozastavit veškeré případné další dodávky přípravků pro autologní buněčnou terapii,
		2. účtovat úroky z prodlení z částky po splatnosti ve výši stanovené právními předpisy. Tyto úroky nabíhají denně od data splatnosti do okamžiku skutečné úhrady dlužné částky, ať již před vydáním soudního rozhodnutí nebo po jeho vydání, a poskytovatel zaplatí tyto úroky společně s dlužnou částkou;
		3. započíst jakoukoli částku splatnou poskytovatelem společnosti Gilead oproti jakékoli částce splatné společnosti Gilead poskytovatelem; a / nebo
		4. požadovat okamžitě uhrazení všech dosud neuhrazených faktur, které jsou splatné společnosti Gilead.
 | * 1. If Provider fails to make any payment due to Gilead under this Agreement by the due date for payment, without limiting any other rights or remedies Gilead may have, Gilead may:
		1. cancel the Order and/or suspend any further deliveries of Autologous Cell TherapyProducts;
		2. charge interest on the overdue amount at the rate specified by applicable laws, such interest shall accrue on a daily basis from the due date until actual payment of the overdue amount, whether before or after judgment, and Provider shall pay the interest together with the overdue amount;
		3. set off any amount owing to Gilead by Provider against any amount payable by Gilead to Provider; and/or
		4. demand immediate payment of any or all outstanding invoices that are payable to Gilead.
 |
| * 1. Poskytovatel bere na vědomí, že společnost Gilead může činnostmi, které jsou spojeny s fakturováním a s vymáháním plateb, pověřit dceřinou společnost nebo určenou třetí stranu, aniž by tím došlo k postoupení práv a povinností.
 | * 1. Provider acknowledges that, without limitation, Gilead may outsource invoicing and payment collection activities to an affiliate or a designated third party; without an assignment of rights and obligations.
 |
| Poškození přípravku pro autologní buněčnou terapii nebo jeho ztráta v době, kdy je V DRŽENÍ společnosti Gilead | 1. Damage to or Loss of Autologous Cell Therapy Product While in Gilead’s Control
 |
| * 1. Poskytovatel není povinen zaplatit: (a) za přípravek pro autologní buněčnou terapii nebo aferetický materiál ztracený v době, kdy je má v držení společnost Gilead nebo kdy jsou pod její kontrolou (nebo kdy je u sebe má zástupce nebo subdodavatel společnosti Gilead nebo kdy jsou pod jeho kontrolou), (b) za přípravek pro autologní buněčnou terapii objednaný poskytovatelem, jestliže oddělení kvality společnosti Gilead dojde k závěru, že vak obsahující takový přípravek pro autologní buněčnou terapii nebo přípravek samotný je poškozený, před dodáním daného vaku na místo dodání, a tato skutečnost není zaviněna poskytovatelem a buňky nejsou aplikovány pacientovi (a pouze za předpokladu, je-li takové poškození odhaleno po dodání na místo dodání, byly splněny požadavky na informování uvedené v odstavci 6.4 výše).
 | * 1. Provider shall not be liable for payment: (a) for lost Autologous Cell TherapyProduct or apheresis cells while they are in the possession or control of Gilead (or its agent or sub-contractor); nor (b) for Autologous Cell TherapyProduct Ordered by Provider if Gilead’s Quality Department determines that a bag containing such Autologous Cell TherapyProduct, or the product itself, is damaged before delivery of the same to the Delivery Location due to no fault of Provider and cells are not infused (provided always that where such damage is discovered after delivery to the Delivery Location, the notification requirements set out in clause 6.4 above have been complied with).
 |
| * 1. Jestliže dojde k poškození nebo ztrátě jakéhokoli přípravku pro autologní buněčnou terapii, který byl objednán poskytovatelem, v době, kdy je v držení společnosti Gilead nebo kdy je pod její kontrolou (nebo kdy jej má v držení  zástupce nebo subdodavatel společnosti Gilead nebo kdy je pod jeho kontrolou), a je  možno odeslat rezervní vak pro stejného pacienta, bude tento rezervní vak poskytovateli bez dodatečných nákladů dodán, ovšem vždy za předpokladu, že pokud je takové poškození zjištěno až po dodání na místo dodání, byly splněny požadavky na oznámení uvedené v odstavci 6.4 výše. Není-li k odeslání připraven žádný rezervní vak s přípravkem pro autologní buněčnou terapii, může poskytovatel podat novou objednávku na přípravek pro autologní buněčnou terapii (prostřednictvím postupu, který je uveden v článku 3 výše) v souladu s pokyny ošetřujícího lékaře. Po přijetí této objednávky společnost Kite vyrobí novou dávku přípravku pro autologní buněčnou terapii z nových zmrazených T-lymfocytů. V takovém případě uhradí poskytovatel pouze jednu dávku přípravku pro autologní buněčnou terapii po jeho úspěšné dodávce.
 | * 1. If any Autologous Cell TherapyProduct Ordered by Provider is damaged or lost while in the possession or control of Gilead (or its agent or subcontractor) and a Reserve Bag for the same patient is available for shipment, then the Reserve Bag will be delivered to Provider at no additional cost provided always that where such damage is discovered after delivery to the Delivery Location, the notification requirements set out in clause 6.4 above have been complied with. If there is no Reserve Bag available for shipment, then Provider may place a new Order for Autologous Cell TherapyProduct (via the ordering process set out in clause 3 above) pursuant to the treating physician’s instructions. Upon acceptance of such Order, Kite will manufacture a new batch of Autologous Cell TherapyProduct using a new batch of the relevant patient’s frozen T-Lymphocytes. In such event, Provider will only be charged for one bag of Autologous Cell TherapyProduct upon Successful Delivery of the same.
 |
| Poškození přípravku pro autologní buněčnou terapii nebo jeho ztráta v době, kdy je V držení poskytovatele | 1. Damage to or Loss of Autologous Cell Therapy Product While in Provider’s Control
 |
| * 1. Jestliže je jakýkoli přípravek pro autologní buněčnou terapii objednaný poskytovatelem poškozen nebo ztracen poté, co byl dodán na místo dodání a společnost Gilead má k dispozici rezervní vak s tímto přípravkem, který je možno odeslat, bude tento rezervní vak dodán poskytovateli a poskytovatel bude povinen uhradit pouze cenu rezervního vaku (tj. poskytovatel nebude povinen uhradit cenu původního zničeného/ztraceného vaku s přípravkem pro autologní buněčnou terapii).
 | * 1. If any Autologous Cell TherapyProduct Ordered by Provider is damaged or lost after delivery of the same to the Delivery Location and a Reserve Bag is available to Gilead for shipment, then the Reserve Bag will be delivered to Provider and Provider will only be liable for the Price in respect of the Reserve Bag (i.e. Provider shall not be liable for the Price of the original damaged/lost bag of Autologous Cell TherapyProduct).
 |
| * 1. Jestliže je jakýkoli přípravek pro autologní buněčnou terapii objednaný poskytovatelem poškozen nebo ztracen poté, co byl dodán na místo dodání a společnost Gilead nemá k dispozici rezervní vak, který je možno odeslat, může poskytovatel podat novou objednávku na přípravek pro autologní buněčnou terapii (prostřednictvím postupu, který je uveden v článku 3 výše), v souladu s pokyny ošetřujícího lékaře. Po přijetí této objednávky společnost Kite vyrobí nový vak přípravku pro autologní buněčnou terapii z nové dávky zmrazených T-lymfocytů daného pacienta. Poskytovatel bude v takovém případě hradit cenu původního poškozeného/ ztraceného vaku s přípravkem pro autologní buněčnou terapii i cenu nového vaku přípravku pro autologní buněčnou terapii, který byl objednán v souladu s tímto odstavcem.
 | * 1. If any Autologous Cell TherapyProduct Ordered by Provider is damaged or lost after delivery of the same to the Delivery Location, and there is no Reserve Bag available to Gilead for shipment, then Provider may place a new Order for the Autologous Cell TherapyProduct (via the ordering process set out in clause 3 above) pursuant to the treating physician’s instructions. Upon acceptance of such Order, Kite will manufacture a new batch of Autologous Cell TherapyProduct using a new batch of the specific patient’s frozen T-Lymphocytes. In these circumstances, Provider shall be liable for the Price of the original damaged/lost bag of Autologous Cell TherapyProduct, as well as for the new bag of Autologous Cell TherapyProduct Ordered pursuant to this clause.
 |
| * 1. Za účelem vyloučení veškerých pochybností: (a) s výjimkou situací popsaných v odstavci 6.4, 9.2, 10.1 a 12.3, není společnost Gilead povinna dodat poskytovateli rezervní vak, (b) termín „místo dodání“ v článcích 9 a 10 odkazuje na příslušné pracoviště uvedené v aplikaci Kite KonnectTM  pro potvrzenou objednávku příslušného přípravku pro autologní buněčnou terapii a (c) jestliže je poskytovateli z jakýchkoli důvodů dodán rezervní vak dle této smlouvy a není-li mezi smluvními stranami písemně dohodnuto jinak: (i) je rezervní vak dodán na stejné místo dodání, které je uvedeno u původního vaku, (ii) vlastnické právo k takovému rezervnímu vaku a rizika s ním spojená přecházejí na poskytovatele okamžikem dodání dle odstavce 6.2, a (iii) na dodání rezervního vaku se použijí ustanovení odstavců 6.4 a 6.5 a článků 9, 10 a 11 (s tím rozdílem, že žádný další rezervní vak nebude k dispozici v případě, kdy je dodání rezervního vaku odmítnuto nebo kdy dojde ke ztrátě nebo poškození dodávaného rezervního vaku přípravku pro autologní buněčnou terapii).
 | For clarity: (a) except in the circumstances set out in clauses 6.4, 9.2, 10.1 and 12.3, Gilead shall not be under any obligation to supply the Reserve Bag to Provider; (b) reference to the “Delivery Location” in clauses 9 and 10 means the relevant Site specified in Kite KonnectTM in respect of a confirmed Order for delivery of the relevant Autologous Cell TherapyProduct; and (c) where for any reason a Reserve Bag is supplied to Provider under this Agreement and unless otherwise agreed in writing between the Parties: (i) the Reserve Bag shall be delivered to the same Delivery Location as that specified for the original bag; (ii) title and risk in such Reserve Bag shall pass upon delivery as per clause 6.2; and (iii) the provisions of clauses 6.4, 6.5, 9, 10 and 11 shall apply to the delivery of the Reserve Bag (save that no further Reserve Bag shall be available in the event that delivery of the Reserve Bag is rejected or the Autologous Cell TherapyProduct in such Reserve Bag is lost or damaged). |
| Pacient není ze zdravotních důvodů schopen přijmouT přípravek pro autologní buněčnou terapii | 1. Patient Unable to Receive Autologous Cell Therapy Product for Medical Reasons
 |
| * 1. Pokud společnost Kite zahájí nebo dokončí výrobu přípravku pro autologní buněčnou terapii, který byl objednán pro pacienta, a existuje opodstatněný zdravotní důvod, pro který tento pacient nemůže po podání objednávky přípravek pro autologní buněčnou terapii přijmout, poskytovatel není povinen hradit náklady na takový přípravek pro autologní buněčnou terapii. K těmto závažným zdravotním důvodům patří, mimo jiné, zhoršení zdravotního stavu pacienta (dle posouzení lékaře) nebo jeho úmrtí. Za takových okolností je poskytovatel povinen předložit společnosti Gilead písemné oznámení, v němž je uveden důvod, proč nebyl příslušný přípravek pro autologní buněčnou terapii pacientovi podán. V takovém případě je poskytovatel povinen kontaktovat Kite KonnectTM case manažera během patnácti (15) pracovních dní poté, co byl zdravotní důvod identifikován a Kite KonnectTM case manažer poskytne poskytovateli poradenství ohledně dalších kroků a dokumentace. Pokud byl daný přípravek již dodán na místo dodání, poskytovatel zničí všechny případné otevřené vaky s takovým přípravkem pro autologní buněčnou terapii (v souladu s biologickými procedurami poskytovatele a se všemi příslušnými právními předpisy). Všechny případné neotevřené vaky s přípravkem pro autologní buněčnou terapii budou zničeny poskytovatelem (v souladu s biologickými procedurami poskytovatele a se všemi příslušnými právními předpisy). Povinnost podle předchozí věty se uplatní bez ohledu na důvod, z jakého nebyl přípravek pacientovi podán.
 | * 1. If Kite initiates or completes the manufacture of an Autologous Cell TherapyProduct Ordered for a patient and there is a valid medical reason why, subsequent to the Order being placed, the patient can no longer receive the Autologous Cell TherapyProduct, then Provider will not be responsible for the cost of such Autologous Cell TherapyProduct. Such valid medical reasons may include, but are not limited to, the decline in patient health (as determined by the physician) or death of the patient. In such circumstances, Provider must submit a written notice to Gilead documenting the reason why the patient did not receive the Autologous Cell TherapyProduct in question. In this situation, Provider should contact the Kite KonnectTM Case Manager within fifteen (15) business days after the medical reason has been identified, who will advise Provider of the steps and documentation required. If the Autologous Cell TherapyProduct in question has already been delivered to the Delivery Location, Provider shall destroy any opened bags of such Autologous Cell TherapyProduct (as per Provider’s biologics procedure and in accordance with all applicable laws and regulations). Any unopened bags of Autologous Cell TherapyProduct shall be destroyed by Provider (as per Provider’s biologics procedure and in accordance with applicable laws and regulations). The obligation under the previous sentence applies regardless of the reason for which the Product was not administered to the patient.
 |
| * 1. Jakmile společnost Gilead obdrží od poskytovatele nezbytnou dokumentaci potvrzující, že byl daný přípravek pro autologní buněčnou terapii zlikvidován v souladu s odstavcem 11.1 výše, společnost Gilead zruší příslušnou objednávku a vrátí cenu zaplacenou za daný přípravek pro autologní buněčnou terapii (nebo pokud ještě nebyla uhrazena, vystaví opravný daňový doklad k příslušné faktuře).
 | * 1. Once Gilead receives the necessary documentation from Provider confirming that the Autologous Cell TherapyProduct in question has been destroyed in accordance with clause 11.1 above, Gilead shall cancel the relevant Order and reimburse the Price paid in respect of the Autologous Cell TherapyProduct in question (or, if not yet paid, issue a credit note against the corresponding invoice).
 |
| Stahování přípravku | 1. Product Recall
 |
| * 1. Poskytovatel je povinen dodržovat všechny přiměřené pokyny společnosti Gilead týkající se případného pozastavení výroby nebo stahování přípravku pro autologní buněčnou terapii, nebo jakéhokoli jiného nápravného opatření, které je přijato společností Gilead nebo jejím jménem v souvislosti s přípravkem pro autologní buněčnou terapii po dodání poskytovateli.
 | * 1. Provider must comply with all reasonable instructions of Gilead in relation to any product hold or product recall campaign organised in respect of an Autologous Cell TherapyProduct, or any other corrective action reasonably taken by or on behalf of Gilead in respect of the relevant Autologous Cell TherapyProduct after delivery to Provider.
 |
| * 1. Aniž by byly dotčeny povinnosti kterékoli ze smluvních stran dle příslušných právních předpisů, společnost Gilead přijme pouze takové vrácené přípravky pro autologní buněčnou terapii, které byly staženy společností Kite ve spolupráci se společností Gilead a v souladu s konkrétními pokyny udělenými v okamžiku stahování. Všechny takto stažené přípravky pro autologní buněčnou terapii musejí být zabaleny samostatně a viditelně označeny jako vrácené z důvodu stahování a musí k nim být připojena zpráva o vrácení. V této zprávě musí být uvedeny podrobnosti o důvodu stahování, a pokud je to vyžadováno, tak také všechna čísla šarží. Poskytovatel je povinen ponechat si kopii této zprávy, a osoba odpovědná za stahování přípravků musí tuto zprávu podepsat, a potvrdit tak, že společnost Gilead (nebo její zástupce či subdodavatel) přípravek pro autologní buněčnou terapii převzala.
 | * 1. Without limiting either Party’s obligations under applicable laws and regulations, Gilead will only accept returns of any Autologous Cell TherapyProduct which are recalled by the Kite in collaboration with Gilead and in line with the specific instructions given at the time of the recall. All such recalled Autologous Cell TherapyProduct must be packaged separately, clearly identified as returns relating to the recall and accompanied by a separate returns notification. The notification must give details of the type of recall and, where appropriate, all batch numbers. Provider must keep a copy of the notification and the person responsible for collection must sign it to acknowledge that the Autologous Cell TherapyProduct has been received by Gilead (or its agent or sub-contractor).
 |
| * 1. Pod podmínkou, že je dodrženo ustanovení článku 17 níže, má poskytovatel v případě stažení přípravku pro autologní buněčnou terapii k dispozici pouze právo na: (a) dodání náhradního vaku s přípravkem bez dodatečných nákladů (pokud je pro daného pacienta (dané pacienty) k dispozici), nebo (b) zrušení objednávky a vrácení ceny, která byla za stažený přípravek pro autologní buněčnou terapii zaplacena (nebo, pokud ještě nebyla zaplacena, vystavení opravného daňového dokladu k příslušné faktuře).
 | * 1. Subject to clause 17 below, Provider’s remedies in the event of a recall of Autologous Cell TherapyProduct shall be limited to either: (a) delivery of a Reserve Bag (to the extent available for the specific patient(s)) at no extra cost; or (b) cancellation of the Order and reimbursement of the Price paid in respect of the recalled Autologous Cell TherapyProduct (or, if not yet paid, issue a credit note against the corresponding invoice).
 |
| Kvalita | 1. Quality
 |
| * 1. Příslušné povinnosti každé ze smluvních stran (nebo jejích dceřiných společností) týkající se zajištění systému kvality, jsou uvedeny v dohodě o zajištění kvality. V případě rozporu mezi podmínkami uvedenými v dohodě o zajištění kvality a podmínkami této smlouvy, které se týkají kvality, jsou v tomto rozsahu rozhodující podmínky uvedené v dohodě o zajištění kvality.
 | * 1. The respective responsibilities of each Party (or its affiliate) in relation to technical and quality matters are further set out in the Quality Agreement. In the event of a conflict between the terms of the Quality Agreement and the terms of this Agreement on quality related matters, the terms of the Quality Agreement shall, to the extent of such conflict, prevail.
 |
| * 1. Jestliže společnost Gilead kdykoli v průběhu trvání této smlouvy dojde k závěru, že pracoviště již nadále nevyhovuje požadavkům společnosti Gilead (nebo společnosti Kite) na akreditaci, je společnost Gilead oprávněna (aniž by tím byla dotčena jiná její práva a nároky a aniž by jí tím vznikala jakákoli odpovědnost vůči poskytovateli): (a) zrušit veškeré nevyřízené objednávky, jednotlivě nebo všechny současně, nebo pozastavit dodávky přípravků pro autologní buněčnou terapii dle této smlouvy, a (b) odmítnout přijetí jakýchkoli dalších objednávek na přípravky pro autologní buněčnou terapii až do chvíle, kdy bude zajištěno, že příslušné pracoviště znovu splňuje nezbytné podmínky.
 | * 1. If at any time during the term of this Agreement Gilead determines that a Site no longer satisfies Gilead’s (or Kite’s) requirements for qualification, Gilead may (without prejudice to its other rights and remedies and without liability to Provider): (a) cancel any pending Orders, in whole or in part, or suspend deliveries of Autologous Cell TherapyProducts hereunder; and (b) refuse to accept any further Orders for Autologous Cell TherapyProducts until the applicable Site has been requalified.
 |
| Ochrana údajů | 1. Data Protection
 |
| * 1. Pro účely příslušných předpisů o ochraně osobních údajů (jak jsou definovány v odstavci 14.2 níže):
		1. Poskytovatel je správcem ve vztahu ke všem údajům o pacientech, které shromažďuje a zpracovává v souvislosti s léčbou pacienta.
		2. Společnost Kite je správcem údajů ve vztahu ke všem údajům o pacientech poskytnutým poskytovatelem, které společnosti Gilead a Kite potřebují k vyřízení objednávky, k vyrobení přípravků pro autologní buněčnou terapii a k jejich dodání poskytovateli, jakož i ve vztahu ke všem údajům o pacientech, které si společnost Kite potřebuje ponechat poté, co jsou přípravky pro autologní buněčnou terapii poskytnuty poskytovateli, aby mohla splnit své zákonné povinnosti (např. záznamy o výrobě, hlášení týkající se farmakovigilance apod.).
		3. Společnost Gilead je za společnost Kite zpracovatelem údajů o pacientech, které jsou nezbytné k vyřízení objednávky a k dodání přípravků pro autologní buněčnou terapii poskytovateli. Společnost Gilead je správcem údajů ve vztahu k jakýmkoliv údajům o pacientech, které si společnost Gilead musí ponechat poté, co jsou přípravky pro autologní buněčnou terapii poskytnuty poskytovateli, aby mohla splnit své zákonné povinnosti (např. záznamy o výrobě a distribuci, hlášení týkající se farmakovigilance apod.), jakož i jakýmkoliv osobním údajům poskytnutým poskytovatelem (např. kontakty v nemocnici, ošetřující lékař apod.), které jsou nezbytné k vyřízení objednávky a dodání přípravků pro autologní buněčnou terapii poskytovateli.
 | * 1. For the purposes of Applicable Data Protection Laws (as defined in clause 14.2 below):
		1. Provider shall be the data controller of any patient data it collects and processes for the treatment of the patient.
		2. Kite shall be the data controller as relates to any patient data provided by the Provider which is required for Gilead and Kite to process an Order, manufacture Autologous Cell TherapyProducts and deliver the Autologous Cell TherapyProducts to the Provider as well as for any patient data Kite needs to retain following the provision of Autologous Cell TherapyProducts to the Provider in order to meet its legal and regulatory obligations (e.g. manufacturing records, pharmacovigilance reporting, etc).
		3. Gilead shall be a data processor, on behalf of Kite, of patient data required to process an Order and deliver the Autologous Cell Therapy Products to the Provider. Gilead shall be the data controller as relates to any patient data Gilead needs to retain following the provision of Autologous Cell Therapy Products to the Provider in order to meet its legal and regulatory obligations (e.g. manufacturing and distribution records, pharmacovigilance reporting, etc.) as well as for any other personal data provided by the Provider (e.g. hospital contacts, treating physician, etc.) which is needed in order to process an Order and deliver the Autologous Cell Therapy Products to the Provider.
 |
| * 1. Při shromažďování a zpracování všech případných osobních údajů (jak jsou definovány v souladu s právními předpisy na ochranu údajů, soukromí a bezpečnosti informací a které se vztahují na obě smluvní strany při plnění jejich povinností dle této smlouvy („**příslušné předpisy o ochraně údajů**“) obě smluvní strany: (a) vždy dodržují příslušné předpisy o ochraně údajů, a to, mimo jiné, i tím, že náležitě získávají a mají zdokumentovány všechny potřebné souhlasy od pacientů, mají zavedeny postupy a procedury nezbytné ke splnění všech požadavků od pacientů, kteří si přejí uplatnit svá práva dle příslušných předpisů o ochraně údajů, a dále tím, že plní své informační povinnosti a další povinnosti stanovené těmito příslušnými předpisy o ochraně údajů (a obě smluvní strany si navzájem poskytnou přiměřenou pomoc ve spojitosti s výše uvedenými záležitostmi), a (b) mají v účinnosti všechna potřebná technická a organizační bezpečnostní opatření, která zajišťují ochranu před neoprávněným nebo nezákonným zpracováním osobních údajů a před náhodnou ztrátou osobních údajů a před jejich zničením nebo poškozením, v souladu s požadavky příslušných předpisů o ochraně údajů („**porušení zabezpečení osobních údajů**“). Jakmile se kterákoli ze smluvních stran dozví o porušení zabezpečení osobních údajů, (i) neprodleně o tom informuje druhou smluvní stranu, (ii) vyvine veškeré úsilí nezbytné k napravení porušení zabezpečení osobních údajů a k zabránění tomu, aby k němu opět došlo, a (iii) poskytne druhé smluvní straně přiměřenou součinnost v souvislosti s opatřeními za účelem zajištění nápravy, která přijímá druhá strana.
 | * 1. In collecting and processing any Personal Data (as defined under any laws relating to data protection, data privacy and/or information security which are applicable to the performance by each party of its obligations under this Agreement (“**Applicable Data Protection Laws**”)) each Party shall: (a) comply at all times with the Applicable Data Protection Laws, including, without limitation, by obtaining and documenting appropriately all necessary consents from Patients, having in place necessary practices and procedures to fulfil any requests by Patients seeking to exercise their rights under the Applicable Data Protection Laws, and complying with notification and other obligations set out in such Applicable Data Protection Laws (and each Party shall provide the other with reasonable assistance in relation to the foregoing); and (b) have in place all necessary technical and organisational security measures against unauthorised or unlawful Processing of Personal Data and against accidental loss or destruction of, or damage to, Personal Data, as required under Applicable Data Protection Laws (“**Personal Data Breach**”). Upon becoming aware of a Personal Data Breach, each Party shall: (i) notify the other without undue delay; (ii) undertake all remediation efforts necessary to remedy the Personal Data Breach and prevent its recurrence; and (iii) provide reasonable cooperation to the other Party in relation to any remediation efforts being undertaken by the other Party.
 |
| * 1. Poskytovatel společnosti Gilead zpřístupní, přenese nebo jinak poskytne osobní údaje pouze v případě, kdy je to zákonné, a to v souladu se všemi souhlasy, které získal od pacientů nebo jinak v souladu s příslušnými předpisy o ochraně údajů.
 | * 1. Provider shall only disclose, transfer or otherwise make available to Gilead Personal Data where lawful, in accordance with all consents obtained from and disclosures made to Patients, and otherwise in accordance with Applicable Data Protection Laws.
 |
| * 1. Bez ohledu na ustanovení 14.1 výše, v rozsahu, v jakém se společnost Gilead a společnost Kite považují za zpracovatele osobních údajů pro poskytovatele podle příslušných předpisů o ochraně údajů v rámci plnění jeho povinností dle této smlouvy, kromě plnění svých povinností dle odstavce 14.2 výše společnost Gilead zajistí (a zajistí, že společnost Kite):
 | * 1. Notwithstanding clause 14.1 above, to the extent Gilead and/or Kite are considered to be processing personal data on behalf of the Provider under Applicable Data Protection Laws in the performance of its obligations under this Agreement, in addition to Gilead’s obligations in clause 14.2 above, Gilead shall (and shall ensure that Kite shall):
 |
| * + 1. zpracovává pouze osobní údaje, které jsou nezbytné k dodání přípravku pro autologní buněčnou terapii, pakliže příslušné předpisy neukládají jiný postup,
 | * + 1. only process Personal Data as required to supply Autologous Cell TherapyProducts unless required otherwise by applicable law;
 |
| * + 1. je obecně oprávněna využívat subdodavatele, přičemž nese plnou odpovědnost za všechny své subdodavatele,
 | * + 1. be generally authorised to use subcontractors provided that Gilead shall remain fully liable for any of its subcontractors;
 |
| * + 1. zajistí, aby její pracovníci, kteří mají přístup k osobním údajům, byli zavázáni k dodržování povinnosti zachování mlčenlivosti,
 | * + 1. ensure that all Gilead personnel who have access to Personal Data are subject to suitable confidentiality obligations;
 |
| * + 1. poskytne poskytovateli přiměřenou součinnost při plnění jeho povinností dle příslušných předpisů o ochraně údajů, které souvisejí se zabezpečením, s informováním o porušení zabezpečení osobních údajů, s posouzením vlivu na ochranu osobních údajů a s konzultacemi s dozorovými úřady, a to s přihlédnutím k povaze zpracování a informací, které má společnost Gilead k dispozici,
 | * + 1. taking into account the nature of the processing and information available to Gilead provide reasonable assistance to Provider in meeting its obligations under Applicable Data Protection Laws relating to security, personal data breach notification, data protection impact assessments and prior consultation with supervisory authorities;
 |
| * + 1. podle rozhodnutí poskytovatele vymaže nebo vrátí všechny osobní údaje na žádost poskytovatele nebo při vypovězení této smlouvy, pakliže příslušné předpisy nepožadují jiný postup,
 | * + 1. at the choice of Provider, delete or return all Personal Data on Provider’s request or upon termination of this Agreement, unless required otherwise by applicable law;
 |
| * + 1. na požádání poskytne informace přiměřeně nutné k doložení toho, že byl dodržen tento článek 14, a umožní poskytovateli na jeho náklady požádat o audit nebo kontrolu; jakmile společnost Gilead takovouto žádost obdrží, smluvní strany se domluví na rozsahu a časovém průběhu takového auditu nebo takové kontroly a dohodnou se na příslušných ujednáních o zachování mlčenlivosti v souvislosti s tímto auditem nebo s touto kontrolou (za účelem vyloučení veškerých pochybností, žádná z výše uvedených skutečností nezakládá povinnost společnosti Gilead poskytnout jakékoli údaje, materiály nebo informace o jakýchkoli dalších zákaznících společnosti Gilead),
 | * + 1. upon request make available information reasonably necessary to demonstrate compliance with this clause 14, and allow, at Provider’s cost and expense, for Provider to request an audit or inspection and upon receiving such request the parties shall discuss the scope, timing duration and applicable confidentiality arrangements for such audit or inspection (for clarity, nothing in the foregoing shall require Gilead to make available any data, material or information of any of Gilead’s other customers); and
 |
| * + 1. je oprávněna přenést osobní údaje do zemí v rámci Evropského hospodářského prostoru a do zemí mimo Evropský hospodářský prostor, existuje-li k tomu právní důvod.
 | * + 1. be entitled to transfer personal data to countries within the European Economic Area and to countries outside the European Economic Area where there is a lawful basis to do so.
 |
| * 1. V případě zpracování údajů, na které se vztahuje ustanovení odstavce 14.4 výše, bude zpracování osobních údajů probíhat po dobu trvání této smlouvy pro účely plnění povinností společnosti Gilead dle této smlouvy nebo pro účely nezbytné k dodržení právních povinností a bude zahrnovat osobní údaje, které se týkají pacientů, včetně zvláštních kategorií osobních údajů týkajících se zdravotního stavu.
 | * 1. In relation to processing subject to clause 14.4 above, the processing of Personal Data will be for the duration of this Agreement, for the purposes of Gilead’s performance of its obligations under this Agreement or as required to comply with regulatory obligations, and include Personal Data relating to patients, including sensitive health data.
 |
| Duševní vlastnictví | 1. Intellectual Property
 |
| * 1. Veškerá práva k (a) patentům; (b) vynálezům, objevům, užitným vzorům a vylepšením, bez ohledu na to, zda je možné je chránit patentem nebo registrací či nikoli; (c) autorská práva a související práva; (d) morální práva, (e) práva k průmyslovým vzorům; (f) ochranné známky, (g) veškerá práva k obchodní firmě nebo k obchodním názvům a k názvům domén, práva ke vzhledu, práva ke goodwillu nebo práva podat žalobu z titulu nekalé soutěže, (h) práva k databázím, (i) práva k důvěrným informacím, k know-how a k obchodním tajemstvím a (j) ostatní práva duševního vlastnictví, v každém případě ať již registrovanému nebo neregistrovanému a včetně všech žádostí (nebo práv podat žádost) o ně, a prodloužení a rozšíření těchto práv a práv uplatňovat přednostní právo a všechna podobná nebo ekvivalentní práva nebo formy ochrany, které existují nyní nebo budou existovat v budoucnu v libovolné části světa (společně „**práva duševního vlastnictví**“) společnosti Gilead, společnosti Kite nebo jejich dceřiných společností ve vztahu k přípravkům pro autologní buněčnou terapii, k sadě nebo k libovolným jiným položkám, výrobkům nebo materiálům, které poskytne společnost Gilead dle této smlouvy nebo v souvislosti s touto smlouvou, zůstávají stále majetkem příslušné dceřiné společnosti Gilead. Poskytovatel nezveřejní žádné informace týkající se této smlouvy, včetně všech obchodních názvů nebo ochranných známek společnosti Gilead, společnosti Kite nebo jejich dceřiných společnost (ať již registrovaných nebo neregistrovaných), ani nedovolí zveřejnění žádných takových informací bez předchozího písemného souhlasu společnosti Gilead.
 | * 1. All rights in and/or to: (a) patents; (b) inventions, discoveries, utility models and improvements whether or not capable of protection by patent or registration; (c) copyright and related rights; (d) moral rights; (e) design rights; (f) trademarks and service marks; (g) business or trade names, domain names, rights in get-up, rights to goodwill or to sue for passing off or unfair competition; (h) database rights; (i) confidential information, know-how, trade secrets; and (j) other intellectual property rights, in each case whether registered or unregistered and including all applications (or rights to apply) for, and renewals or extensions of, and rights to claim priority from, such rights and all similar or equivalent rights or forms of protection which subsist or will subsist now or in the future in any part of the world (together defined as “**Intellectual Property Rights**”) of Gilead, Kite or their affiliates in or relating to Autologous Cell TherapyProducts, the Kit or any other items, products or materials provided by Gilead under or in relation to this Agreement, shall at all times remain the property of the relevant Gilead affiliate. Provider shall not without the prior written consent of Gilead publish or permit to be published any information whatsoever relating to this Agreement, including any corporate names or trademarks (whether registered or unregistered) of Gilead, Kite or any of their affiliates.
 |
| * 1. S výjimkou práv, která jsou udělena touto smlouvou, se má za to, že žádná ze skutečností uvedených v této smlouvě nebude vykládána jako skutečnost, kterou by byl poskytovateli udělován, výslovně nebo implikovaně, jakýkoli druh práva nebo licence k libovolnému právu duševního vlastnictví nebo jiného práva společnosti Gilead, společnosti Kite nebo jejich dceřiných společností.
 | * 1. Except for the rights granted herein, it is understood that nothing in this Agreement will be construed as granting Provider, either expressly or by implication, any type of right or licence under any Intellectual Property Right or other right of Gilead, Kite or their affiliates.
 |
| Prohlášení a záruky | 1. Representations and Warranties
 |
| * 1. Obě smluvní strany tímto prohlašují, že:
		1. mají právo uzavřít tuto smlouvu,
		2. podmínky této smlouvy nejsou v rozporu s jinými smluvními povinnostmi smluvních stran, výslovnými nebo konkludentními;
		3. všechny činnosti, které provádějí v souvislosti s přípravky pro autologní buněčnou terapii, budou v souladu se všemi příslušnými právními předpisy a pokyny.
 | * 1. Each Party warrants and represents that:
		1. it has the right to enter into this Agreement;
		2. the terms of this Agreement are not inconsistent with other contractual obligations, expressed or implied, which it may have; and
		3. all activities that it conducts in connection with Autologous Cell TherapyProducts will comply with all applicable laws, regulations and guidelines.
 |
| * 1. Společnost Gilead zaručuje, že ona sama nebo ostatní dceřiné společnosti vlastní všechna povolení, souhlasy a certifikace, která jsou nezbytná k dodávání sad poskytovateli a k dovážení přípravků pro autologní buněčnou terapii do České republiky k dalšímu dodání poskytovateli.
 | * 1. Gilead warrants that either it or its affiliates hold all licences, approvals and certifications necessary in order to supply the Kits to Provider and to import Autologous Cell TherapyProducts into the Czech Republic for onward supply to Provider.
 |
| * 1. Poskytovatel prohlašuje, že:
 | * 1. Provider warrants that:
 |
| * + 1. přípravky pro autologní buněčnou terapii dodávané dle této smlouvy budou použity výhradně k léčbě konkrétních pacientů a na odpovědnost poskytovatele a
 | * + 1. Autologous Cell TherapyProducts supplied under this Agreement shall only be used for the treatment of individual patients under Provider’s responsibility; and
 |
| * + 1. on sám a každé pracoviště mají všechna povolení.
 | * + 1. it and each Site holds all Licences.
 |
| * 1. S výjimkou případů výslovně uvedených v této smlouvě jsou tímto v rozsahu povoleném právními předpisy vyloučeny všechny záruky a podmínky, ať už výslovné nebo předpokládané právními předpisy nebo jinak.
 | * 1. Except as expressly stated in this Agreement, all warranties and conditions whether express or implied by law or otherwise are hereby excluded to the extent permitted by law.
 |
| Odpovědnost | 1. Liability
 |
| * 1. Žádná ze skutečností uvedených v této smlouvě nevylučuje ani neomezuje odpovědnost žádné smluvní strany, pokud není tato odpovědnost vyloučena nebo omezena právními předpisy, včetně odpovědnosti za: (a) úmrtí nebo újmu na zdraví, které byly zapříčiněny nedbalostí dané smluvní strany nebo jejích zaměstnanců, zástupců nebo subdodavatelů, nebo za (b) podvod nebo podvodné zkreslení informací danou smluvní stranou nebo jejími vedoucími pracovníky či zaměstnanci.
 | * 1. Nothing in this Agreement shall exclude or limit either Party’s liability to the extent the same may not be excluded or limited as a matter of law, including (to such extent) liability for: (a) death or personal injury caused by that Party’s negligence, or that of its employees, agents or sub-contractors; or (b) fraud or fraudulent misrepresentation by that Party or its officers or employees.
 |
| * 1. Za účelem vyloučení veškerých pochybností, skutečnost, že společnost Kite označí pracoviště jako způsobilá v souladu s odstavcem 2.1 (nebo jinak ve spojitosti s touto smlouvou) nikterak neomezuje trvale platné povinnosti poskytovatele vůči pacientům nebo jeho odpovědnost vůči nim (včetně případné odpovědnosti za zanedbání zdravotní péče) nebo vůči libovolné jiné třetí straně. Poskytovatel nese výhradní odpovědnost za zajištění toho, že každé pracoviště a jeho léčba pacientů neustále splňují požadavky všech příslušných právních předpisů a že poskytovatel drží všechna potřebná povolení.
 | * 1. For clarity, qualification of each Site by Kite in accordance with clause 2.1 (or otherwise in connection with this Agreement) shall in no way limit Provider’s ongoing obligations towards and/or liability to patients (including, without limitation, any liability for clinical negligence) or any other third party. Provider remains solely responsible for ensuring that each Site and its treatment of patients complies at all times with all applicable laws and regulations and that it holds all necessary Licences.
 |
| * 1. Neobsazeno
 | * 1. Unavailable
 |
| * 1. Za podmínek odstavců 17.1 a 17.3, celková odpovědnost společnosti Gilead vůči poskytovateli ve vztahu ke všem ztrátám, nárokům, závazkům, nákladům, rozhodnutím, pokutám, penále, výdajům (včetně soudních poplatků a dalších výdajů na profesionální služby) a škodám libovolné povahy, které vyplynou z této smlouvy nebo vzniknou ve spojitosti s ní (ať již jsou důsledkem porušení smlouvy, občanskoprávní povinnosti, zákonné povinnosti nebo důsledkem nedbalosti), a bez ohledu na to, zda bylo přiměřeně možné je předvídat nebo jim předejít, nepřekročí v případě, že se jedná o objednávku pro pacienta, nižší z následujících částek (i) celková částka, kterou zaplatil poskytovatel dle této smlouvy ve vztahu k dané objednávce, nebo (ii) 500 000 EUR (pět set tisíc euro).
 | * 1. Subject to clauses 17.1 and 17.3, Gilead’s total liability to Provider in respect of all losses, claims, liabilities, costs, awards, fines, penalties, expenses (including legal fees and other professional expenses) and damages of any nature whatsoever, and whether or not reasonably foreseeable or avoidable, arising out of or in connection this Agreement (whether arising in contract, tort, negligence, breach of statutory duty or otherwise) shall not exceed where involving an Order for a patient the lesser of (i) the total amount paid by Provider under this Agreement in relation to the Order, or (ii) €500,000 (five hundred thousand euros).
 |
| Doba trvání smlouvy a její vypovězení | 1. Term and Termination
 |
| * 1. Smluvní strany se dohodly, že uveřejnění této smlouvy v registru smluv dle zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv („**Zákon o registru smluv**“) zajistí Poskytovatel, a to nejpozději do 30 dní od uzavření této smlouvy, a to plně v souladu s požadavky Zákona o registru smluv. Poskytovatel uveřejní verzi této smlouvy, kterou mu za tímto účelem připraví a poskytne společnost Gilead nejpozději v den podpisu této smlouvy, a to v strojově čitelném formátu v elektronické podobě. Poskytovatel je povinen vyplnit ve formuláři pro uveřejnění smlouvy v registru smluv adresu datové schránky společnosti Gilead **jxjj5sx**, aby správce registru smluv mohl společnosti Gilead zaslat potvrzení o uveřejnění podle § 5 odst. 4 Zákona o registru smluv.
 | * 1. The Parties agree that the Provider will ensure the publication of this Agreement in the register of contracts under the Act no. 340/2015 Coll., on special conditions for the effectiveness of some contracts, publication of these contracts and register of contracts (“**Contracts Register Act**”) no later than 30 days after the conclusion of this Agreement and fully in accordance with the requirements of the Contracts Register Act. The Provider will publish a version of this Agreement, which will be prepared for this purpose and provided by Gilead no later than on the day of signing this Agreement, in machine-readable format in electronic form. The Provider is obliged to fill in the address of Gilead’s data box **jxjj5sx** on the form for publication of the Agreement in the contract register, so that the contracts register administrator is allowed to send Gilead a confirmation of publication pursuant to Section 5(4) of the Contracts Register Act.
 |
| * 1. Neuveřejní-li Poskytovatel tuto smlouvu v registru smluv ve lhůtě ujednané v článku 18.1, bude společnost Gilead oprávněna tuto smlouvu uveřejnit v registru smluv sama.
 | * 1. If the Provider does not publish this Agreement in the contracts register within the time limit stipulated in Article 18.1, Gilead will be entitled to publish this Agreement in the contracts register itself.
 |
| * 1. Ujednání článků 18.1 a 18.2 se použijí *mutatis mutandis* také na uveřejňování jakéhokoli dodatku či prováděcích smluv (objednávek) k této smlouvě v registru smluv.
 | * 1. The provisions of Articles 18.1 and 18.2 will also apply *mutatis mutandis* to the publication of any amendment or partial contracts (orders) to this Agreement in the contracts register.
 |
| * 1. Tato smlouva vstupuje v účinnost k datu účinnosti, a pokud nebude vypovězena dříve v souladu s ustanoveními této smlouvy, zůstává v platnosti po dobu 36 měsíců („**úvodní období**“). Na konci úvodního období se doba trvání této smlouvy automaticky obnoví na po sobě jdoucí období jednoho roku (každé jednotlivě „**období prodloužení**“), pokud některá ze smluvních stran nepodá druhé smluvní straně písemnou výpověď nejméně 30 dní předem o ukončení smlouvy.
 | * 1. This Agreement shall take effect on the Effective Date and, unless terminated earlier in accordance with the provisions of this Agreement, shall continue in force for a period of 36 months (the “**Initial Period**”). At the end of the Initial Period, the term of this Agreement will renew automatically for successive one year terms (each a “**Renewal Period**”) unless either Party has given at least 30 days’ prior written notice to the other Party to terminate this Agreement.
 |
| * 1. Společnost Gilead je oprávněna
 | * 1. Gilead may:
 |
| * + 1. tuto smlouvu kdykoli vypovědět bez udání důvodů za předložení výpovědi smlouvy s pětidenní výpovědní dobou nebo
 | * + 1. terminate this Agreement at any time without cause upon five days’ notice to Provider; or
 |
| * + 1. zrušit libovolnou objednávku, celou nebo její část, nebo s okamžitou platností pozastavit dodávky dle jakékoli objednávky na základě písemného oznámení, jestliže poskytovatel porušil jakékoli ustanovení této smlouvy.
 | * + 1. cancel any Order, in whole or in part, or suspend deliveries thereunder immediately on written notice to Provider if Provider is in breach of any of the provisions of this Agreement.
 |
| 18.5 bis Poskytovatel je oprávněn tuto smlouvu kdykoli vypovědět bez udání důvodů za předložení výpovědi smlouvy s pětidenní výpovědní dobou; tím nejsou dotčeny objednávky potvrzené společností Gilead. | 18.5 bis Provider may terminate this Agreement at any time without cause upon five days’ notice to Gilead; Orders confirmed by Gilead will not be affected. |
| * 1. Ukončení této smlouvy nemá vliv na práva a povinnosti obou smluvních stran, které smluvním stranám vznikly před jejím zánikem.
 | * 1. Termination of this Agreement shall not affect the rights and obligations of either Party which have accrued prior to termination.
 |
| * 1. V případě ukončení této smlouvy z jakéhokoli důvodu společnost Gilead dokončí výrobu a provede dodání přípravku pro autologní buněčnou terapii, který je předmětem závazné objednávky k datu zániku smlouvy, pokud se pro to poskytovatel rozhodne (vždy ovšem za předpokladu, že společnost Gilead obdržela úhradu za všechny neuhrazené faktury a všechny úroky dle této smlouvy spolu se zálohami za všechny případné objednávky, které mají být vyřízeny po zániku smlouvy).
 | * 1. Upon termination of this Agreement for any reason Gilead shall, at Provider’s option (subject always to Gilead having received payment of all outstanding unpaid invoices and interest under this Agreement as well as payment in advance for any Orders to be fulfilled post-termination), complete the manufacture and delivery of an Autologous Cell TherapyProduct which is the subject of a binding Order as at the date of termination.
 |
| * 1. Zánik této smlouvy nemá vliv na platnost ustanovení 2.3, 2.8, 6.4, 6.5, 7.1, 8, 10, 11, 12, 17, 18.6, 18.7, 18.8, 19, 20.1, 20.2, 20.11 a 20.12 a na jakákoli další ustanovení této smlouvy, která mají zůstat v platnosti i po skončení této smlouvy.
 | * 1. Termination of this Agreement shall not affect the operation of clauses 2.3, 2.8, 6.4, 6.5, 7.1, 8, 10, 11, 12, 17, 18.6, 18.7, 18.8, 19, 20.1, 20.2, 20.11, 20.12 or any other provisions of this Agreement which are intended to continue to have effect after it has come to an end.
 |
| Řešení sporů | 1. Dispute Resolution
 |
| * 1. Obě smluvní strany vynaloží přiměřené úsilí, aby veškeré případné spory nebo neshody, které vyplynou z této smlouvy nebo vzniknou ve spojitosti s ní (**„spor**“), vyřešily urychleným projednáním v dobré víře na úrovni manažerů obou smluvních stran, jejichž postavení odpovídá dotčenému sporu. Za podmínek odstavce 19.2 bude takové projednání předpokladem pro zahájení soudního řízení před soudem. Takové řízení může být zahájeno kteroukoli ze smluvních stran, která předloží druhé smluvní straně oznámení, v němž budou uvedeny záležitosti, kterých se spor týká, a odkaz na tento článek 19, a pokud se smluvní strany nedohodnou jinak, toto řízení bude považováno za uzavřené, pokud spor nebude vyřešen do 10 pracovních dnů (v místě, kde se nachází příjemce zmíněného oznámení) od učinění tohoto oznámení.
 | * 1. Each Party shall use its reasonable endeavours to resolve any dispute or difference arising out of or in connection with this Agreement (a “**Dispute**”) by prompt discussion in good faith at a managerial level appropriate to the Dispute in question. Subject to clause 19.2, this discussion shall be a pre-condition to the commencement of legal proceedings before any court. This procedure shall be invoked by either Party giving notice to the other setting out the issues in the Dispute and referring to this clause 19 and, unless the Parties agree otherwise, shall be treated as having been exhausted if the Dispute has not been resolved within 10 business days (in the location of the recipient of such notice) after the giving of the notice.
 |
| * 1. Žádná ze skutečností uvedených v odstavci 19.1 nebrání žádné smluvní straně v tom, aby kdykoli zahájila řízení nebo pokračovala v řízení před soudem:
 | * 1. Nothing in clause 19.1 precludes any Party from commencing or continuing proceedings in any court at any time:
 |
| * + 1. a požádala o rozhodnutí o předběžném opatření s cílem zabránit druhé smluvní straně v jakémkoli jednání nebo v tom, aby nutila jakoukoli další stranu k jakémukoli konání, nebo
 | * + 1. for an interim order to restrain any other Party from doing any act or compelling any other Party to do any act; or
 |
| * + 1. jehož účelem je zabránit tomu, aby byl určitý nárok promlčen z důvodu uplynutí případné zákonem nebo smlouvou stanovené promlčecí lhůty.
 | * + 1. the purpose of which is to prevent a claim from becoming time-barred due to the expiry of any statutory or contractual limitation period.
 |
| VšeobecnÁ USTANOVENÍ | 1. General
 |
| * 1. **Důvěrnost informací.** Všechny případné obchodní informace společností Gilead a Kite nebo jejich dceřiných společností a všechna jejich technická data, výrobky, výrobní plány, návrhy výrobků, dodavatelský řetězec, cenotvorba, marketingové plány, vývojové a výzkumné projekty a výsledky vývoje a výzkumu, školicí materiály, práva neveřejného duševního vlastnictví a informace o zákaznících nebo o pracovnících zveřejněné nebo získané ve spojitosti s touto smlouvou jsou důvěrné a zůstávají výhradním majetkem společnosti Gilead nebo její příslušné dceřiné společnosti. Poskytovatel je povinen zachovávat mlčenlivost o všech takových informacích a používat je výlučně k účelům této smlouvy. Poskytovatel žádné takové důvěrné informace nepoužije ani nezpřístupní k žádnému jinému účelu bez předchozího písemného souhlasu společnosti Gilead. Za účelem vyloučení všech pochybností, povinnosti obsažené v tomto odstavci 20.1 se nevztahují na informace, které jsou veřejně přístupné a veřejně přístupnými se staly bez toho, že by došlo k porušení této smlouvy poskytovatelem, a na informace, které musejí být zpřístupněny dle příslušných právních předpisů.
 | * 1. **Confidentiality.** Any of Gilead’s, Kite’s or any of their affiliates’ business information, technical data, operational, products, product plans, product designs, supply chain, pricing, marketing plans, research and development projects and results, training materials, non-public Intellectual Property Rights, customer or personnel information disclosed or obtained in connection with this Agreement is confidential and remains the exclusive property of Gilead or its relevant affiliate. Provider must maintain any such information in confidence and use it solely for the purposes of this Agreement. Provider will not use or disclose any such confidential information for any other purpose without Gilead’s prior written consent. For the avoidance of doubt, the obligations contained in this clause 20.1 do not apply to information that is in the public domain otherwise than through breach of this Agreement by Provider, or to information that is required to be disclosed by applicable law or regulation.
 |
| * 1. **Vyšší moc.** Žádná ze smluvních stran nenese odpovědnost za žádné nesplnění svých povinností dle této smlouvy nebo za prodlení při jejich plnění, jestliže je příčinou takového neplnění povinností nebo prodlení s plněním zásah vyšší moci. „**Zásahem vyšší moci**“ se rozumí událost, která je mimo přiměřenou kontrolu smluvní strany a kterou nebylo s ohledem na její povahu možné předvídat nebo, pokud ji bylo možné předvídat, byla nevyhnutelná, jako například stávky, výluky z práce nebo jiné pracovněprávní spory (ať již jsou do nich zapojeni pracovníci smluvní strany nebo personál třetí strany), výpadky v dodávce energií nebo ve fungování dopravní sítě, živelné pohromy, válka, teroristický útok, vzpoura, občanské nepokoje, zásah orgánů civilní ochrany nebo vojenských orgánů, katastrofa celostátního nebo mezinárodního rozsahu, ozbrojený konflikt, svévolné poškození, havárie v závodě nebo porucha stroje, jaderná, chemická nebo biologická kontaminace, aerodynamický třesk, výbuchy, zřícení budovy, požáry, potopy, bouře, zemětřesení, ztroskotání, epidemie nebo podobné události, přírodní katastrofy nebo extrémně nepříznivé klimatické podmínky.
 | * 1. **Force Majeure.** Neither Party shall be liable for any failure or delay in performing its obligations under this Agreement to the extent that such failure or delay is caused by a Force Majeure Event. A “Force Majeure Event” means any event beyond a Party’s reasonable control, which by its nature could not have been foreseen, or, if it could have been foreseen, was unavoidable, including strikes, lock-outs or other industrial disputes (whether involving a Party’s own workforce or a third party’s), failure of energy sources or transport network, acts of God, war, terrorism, riot, civil commotion, interference by civil or military authorities, national or international calamity, armed conflict, malicious damage, breakdown of plant or machinery, nuclear, chemical or biological contamination, sonic boom, explosions, collapse of building structures, fires, floods, storms, earthquakes, loss at sea, epidemics or similar events, natural disasters or extreme adverse weather conditions.
 |
| * 1. **Postoupení práv a povinností a sub-dodavatelé.** Společnost Gilead je oprávněna smluvně svěřit všechny své povinnosti po předchozím písemném souhlasu poskytovatele dle této smlouvy nebo jejich část libovolnému externímu subdodavateli. Poskytovatel je oprávněn smluvně svěřit všechny své povinnosti dle této smlouvy nebo jejich část libovolnému externímu subdodavateli jedině s předchozím písemným souhlasem společnosti Gilead a po předchozím uzavření dohody o kvalitě, případně uzavření či obstarání další dokumentace vyžadované společností Gilead s takovým subdodavatelem. Jestliže je poskytovateli povoleno smluvně svěřit své povinnosti dle této smlouvy subdodavateli, poskytovatel zůstává odpovědný za všechny úkony a všechna opomenutí svých povolených subdodavatelů a za úkony a opomenutí osob, které jsou takovými povolenými subdodavateli zaměstnány nebo najaty, jako by šlo o poskytovatelovy vlastní úkony a opomenutí. Je-li poskytovatel dle této smlouvy povinen cokoli vykonat nebo se naopak určitého konání zdržet, je zároveň povinen zajistit, aby jeho zaměstnanci, pracovníci, zástupci a zaměstnanci a pracovníci a zástupci povolených subdodavatelů byli rovněž povinni danou věc vykonat nebo se zdržet daného konání. Tato smlouva ani žádná práva nebo povinnosti dle této smlouvy nesmějí být žádnou ze smluvních stran postoupeny, jako celek nebo z části, bez předchozího písemného souhlasu druhé smluvní strany; tento souhlas nebude bezdůvodně odepřen. Bez ohledu na výše uvedené skutečnosti je společnost Gilead oprávněna postoupit tuto smlouvu na svou dceřinou společnost (včetně, bez omezení, společnosti Kite) nebo v souvislosti s prodejem všech nebo všech svých aktiv nebo jejich podstatné části, vlastního jmění nebo podniku nebo v souvislosti s fúzí, reorganizací nebo konsolidací, která se týká nejméně padesáti procent (50 %) majetkových cenných papírů společnosti Gilead spojených s hlasovacím právem, bez předchozího souhlasu poskytovatele. Povinnosti a práva dle této smlouvy přecházejí na nástupce a nabyvatele práv smluvních stran dle této smlouvy. Všechna případná postoupení této smlouvy v rozporu s tímto odstavcem jsou neplatná.
 | * 1. **Assignment and Sub-Contracting**. Gilead shall be entitled to subcontract all or part of its obligations under this Agreement to any external subcontractor with the prior written consent of the Provider. Provider may not sub-contract any or all of its obligations under this Agreement to any third party without Gilead’s prior written consent and subject always to any Quality Agreement or other documents required by Gilead being executed or provided respectively. Where Provider is permitted to sub-contract any of its obligations under this Agreement, Provider shall remain responsible for all acts and omissions of its permitted sub-contractors and the acts and omissions of those employed or engaged by such permitted sub-contractors as if they were its own. An obligation on Provider under this Agreement to do, or to refrain from doing, any act or thing shall include an obligation upon Provider to procure that its employees, staff, agents and permitted sub-contractors’ employees, staff and agents also do, or refrain from doing, such act or thing. Neither this Agreement nor any of the rights or obligations created herein may be assigned by either Party, in whole or in part, without the prior written consent of the other Party, not to be unreasonably withheld or delayed. Notwithstanding the foregoing, Gilead shall be free to assign this Agreement to an affiliate of Gilead (including, without limitation, Kite) or in connection with the sale of all or substantially all of Gilead’s assets, equity or business or a merger, reorganisation or consolidation involving at least fifty percent (50%) or more of the voting equity securities of Gilead, without the prior consent of Provider. This Agreement shall bind and inure to the benefit of the successors and permitted assigns of the Parties hereto. Any assignment of this Agreement in contravention of this clause shall be null and void.
 |
| * 1. **Vzdání se práv, změny smlouvy a oddělitelnost ustanovení.** Ustanovení této smlouvy mohou být změněna a práv dle této smlouvy je možné se vzdát jedině na základě výslovné písemné dohody, podepsané, a to i elektronicky, smluvní stranou, vůči níž je taková úprava nebo vzdání se práv uplatňováno. Jestliže kterákoli ze smluvních stran neuplatní některé ze svých práv dle této smlouvy nebo jej uplatní se zpožděním, nemá se za to, že jde o trvalé vzdání se práv nebo změnu práv této smluvní strany. Bude-li jedno nebo více ustanovení této smlouvy shledáno neplatným nebo nezákonným, nemá to vliv na platnost nebo zákonnost všech zbývajících ustanovení.
 | * 1. **Waiver, Modification and Severability**. None of the provisions of this Agreement may be waived or modified except by an express agreement in writing signed, even electronically, by the Party against whom enforcement of such waiver or modification is sought. The failure or delay of either Party in enforcing any of its rights under this Agreement shall not be deemed a continuing waiver or a modification by such Party of such right. If one or more of the provisions of this Agreement shall be found to be illegal or invalid, it shall not affect the legality or validity of any of the remaining provisions.
 |
| * 1. **Celková dohoda.** Tato smlouva představuje celkové ujednání smluvních stran ve vztahu k předmětu této smlouvy a nahrazuje všechny případné předchozí dohody týkající se tohoto předmětu, které spolu tyto smluvní strany uzavřely. Všechny případné úpravy této smlouvy jsou platné a účinné jedině v případě, že jsou provedeny písemně a podepsány zplnomocněnými zástupci obou smluvních stran.
 | * 1. **Entire Agreement.** This Agreement contains the entire understanding of the Parties with respect to the subject matter contained herein and supersedes any previous agreements on this subject matter executed by these Parties. No modification of this Agreement shall be effective unless the modification is in writing and signed by an authorised representative of each Party.
 |
| * 1. **Absence vlivu.** Obě smluvní strany potvrzují, že při uzavírání této smlouvy se nespoléhaly na žádné jiné vyjádření, prohlášení, ujištění nebo záruky poskytnuté, nebo údajně poskytnuté, druhou smluvní stranou nebo jménem druhé smluvní strany (ať již byly poskytnuty v důsledku nedbalosti nebo neznalosti), než jsou vyjádření, prohlášení, ujištění a záruky výslovně uvedené v této smlouvě, a obě strany berou na vědomí, že případná práva a nároky (kromě  případů porušení smlouvy) jim vznikají jedině ve spojitosti s vyjádřeními, prohlášeními, ujištěními a zárukami výslovně uvedenými v této smlouvě.
 | * 1. **Non-Reliance.** Each Party acknowledges that, in entering into this Agreement, it has not relied on, and shall have no right or remedy (other than for breach of contract) in respect of, any statement, representation, assurance or warranty made or given, or purportedly made or given, by or on behalf of the other Party (whether made negligently or innocently) other than as expressly set out in this Agreement.
 |
| * 1. **Vztah.** Žádná ze skutečností uvedených v této smlouvě nemá dávat vzniknout žádnému partnerství nebo společnému podniku mezi smluvními stranami, nemá z žádné smluvní strany činit zástupce druhé strany a nemá žádnou smluvní stranu opravňovat k tomu, aby přistupovala jménem druhé smluvní strany na jakékoli závazky.
 | * 1. **Relationship.** Nothing in this Agreement is intended to, or shall be deemed to, establish any partnership or joint venture between the Parties, constitute any Party the agent of another Party, or authorise any Party to make or enter into any commitments for or on behalf of any other Party.
 |
| * 1. **Práva třetích stran.** Není-li v této smlouvě výslovně uvedeno jinak, není žádné ustanovení této smlouvy vymahatelné žádnou třetí stranou. Ustanovení této smlouvy, která odkazují na společnost Kite nebo na dceřiné společnosti Gilead nebo Kite, představují oprávnění pro takové strany, a pokud to dovolují příslušné právní předpisy, jejich účelem je, aby byly vymahatelné těmito stranami.
 | * 1. **Third Party Rights.** Unless otherwise expressly stated in this Agreement, no provision of this Agreement shall be enforceable by any third party. The provisions of this Agreement that refer to Kite or affiliates of Gilead or Kite confer a benefit on such parties and, to the extent permitted under applicable laws, are intended to be enforceable by such parties.
 |
| * 1. **Oznámení**. Všechna případná oznámení, která mají být doručena smluvní straně dle této smlouvy nebo ve spojitosti s ní, (a) mají mít písemnou podobu a být adresována dané smluvní straně na adresu jejího sídla nebo hlavního místa podnikání nebo na jinou adresu, kterou smluvní strana uvedla druhé smluvní straně písemně v souladu s tímto ustanovením, a (b) mají být doručena osobně nebo komerčním kurýrem nebo zaslána doporučeně s potvrzením doručení v zemi, v níž má příjemce své sídlo (nebo jinou doručovací službou v příslušné zemi nabízející doručení další pracovní den). Všechna takováto případná oznámení jsou považována za obdržená (i) okamžikem, kdy byla doručena na adresu uvedenou výše, pokud jde o osobní doručení, (ii) v 9:00 hod. druhý pracovní den po odeslání, jestliže jsou odeslána doporučenou poštou nebo jinou doručovací službou nabízející doručení další pracovní den, nebo (iii) v den a v hodinu, kdy byla podepsána doručenka kurýra, pokud jsou doručována komerčním kurýrem. Oznámení doručené dle této smlouvy není platné, pokud je zasláno e-mailem. Tímto však není zapovězeno použití e-mailu pro účely běžné provozní komunikace mezi smluvními stranami. Ustanovení tohoto odstavce 20.9 se nevztahují na doručování jakýchkoli žalob nebo jiných dokumentů v rámci jakýchkoli právních sporů.
 | * 1. **Notices.** Any notice to be given to a Party under or in connection with this Agreement shall: (a) be in writing and addressed to that Party at its registered office or principal place of business or such other address as that Party may have specified to the other Party in writing in accordance with this clause; and (b) be delivered personally, delivered by commercial courier or sent by first-class recorded (i.e. signed for) post in the country in which the recipient’s address is located (or such other next working day postal delivery service in that country). Any such notice shall be deemed to have been received: (i) if delivered personally, when left at the address referred to above; (ii) if sent by pre-paid first-class post or other next business day delivery service, at 9.00 am on the second business day after posting; or (iii) if delivered by commercial courier, on the date and at the time that the courier’s delivery receipt is signed. A notice given under this Agreement is not valid if sent by e-mail. However, this is not intended to prohibit the use of e-mail for day to day operational communications between the Parties. The provisions of this clause 20.9 shall not apply to the service of any proceedings or other documents in any legal action.
 |
| * 1. **Vyhotovení.** Tato smlouva je vyhotovena ve dvou stejnopisech, přičemž každá smluvní strana obdrží po jednom. Je-li tato smlouva podepisována elektronicky, každá ze smluvních stran obdrží její shodné elektronicky podepsané vyhotovení.
 | * 1. **Counterparts**. This Agreement is executed in two counterparts whereas each Party will receive one. If this Agreement is signed electronically, each of the Parties will receive an identical electronically signed copy.
 |
| * 1. **Rozhodné právo.** Tato smlouva a všechny případné spory nebo nároky, které z ní vyplývají nebo s ní souvisejí nebo které souvisejí s předmětem této smlouvy (včetně mimosmluvních sporů či nároků), se řídí právním řádem České republiky a v souladu s ním jsou rovněž vykládány, ovšem bez odkazu na ustanovení o kolizních normách.
 | * 1. **Governing Law.** This Agreement and any dispute or claim arising out of or in connection with it or its subject matter (including non-contractual disputes or claims) shall be governed by and construed in accordance with the laws of the Czech Republic, without reference to its conflicts of law provisions.
 |
| * 1. **Jurisdikce.** Obě smluvní strany neodvolatelně souhlasí s tím, že výhradní pravomoc vyřešit případné spory a nároky, které vyplývají z této smlouvy nebo které s ní souvisejí nebo které souvisejí s předmětem této smlouvy nebo s jejím uzavřením (včetně mimosmluvních sporů či nároků), mají soudy v České republice a tímto se vzdávají práva uplatnit jakékoli námitky proti jejich příslušnosti.
 | * 1. **Jurisdiction.** Each Party irrevocably agrees that the courts of the Czech Republic shall have exclusive jurisdiction to settle any dispute or claim arising out of or in connection with this Agreement or its subject matter or formation (including non-contractual disputes or claims) and hereby waives any objections thereto.
 |
| * 1. **Jazykové verze.** Tato smlouva je vyhotovena v české a anglické jazykové verzi. Při výkladu jakéhokoli ustanovení této smlouvy bude mít vždy přednost její česká jazyková verze.
 | * 1. **Language versions.** This Agreement is made in Czech and English language versions. In interpreting any provision of this Agreement, the Czech language version shall prevail.
 |
| Smluvní strany tímto prostřednictvím osob oprávněných podepsat tuto smlouvu SOUHLASÍ. | AGREED by the Parties through their authorised signatories.  |
| **Gilead Sciences s.r.o.** | **Fakultní nemocnice Olomouc** |
| Místo/Place: PrahaDatum/Date: 21. 2. 2024 | Místo/Place: OlomoucDatum/Date: 23. 2. 2024 |
|  |  |
| Jméno/Name: xxxxxxxxFunkce/Position: jednatel/ executive director | Jméno/Name: prof. MUDr. Roman Havlík, Ph.D.Funkce/Position: ředitel/director |

**EXHIBIT A / PŘÍLOHA A**

**Autologous Cell Therapy Products / Přípravky pro autologní buněčnou terapii**

|  |  |
| --- | --- |
| Yescarta 0.4 - 2 x 108 cells dispersion for infusion / Yescarta 0,4 – 2 x 108 buněk infuzní disperze | SÚKL code / Kód SÚKL: 0223073 |
| Tecartus 0.4 - 2 × 108 cells dispersion for infusion / Tecartus 0,4 – 2 × 108 buněk infuzní disperze | SÚKL code / Kód SÚKL: 0250291 |

**EXHIBIT B / PŘÍLOHA B**

**Sjednaná cena přípravků pro autologní buněčnou terapii / Agreed Prices of Autologous Cell Therapy Products**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Kód SÚKL/ *SÚKL Code* | **Název */ Name*** | **Balení */ Package*** | **Jednotková cena v Kč bez DPH*****/ Unit price in CZK without VAT*** | **DPH /*VAT*** | **Jednotková cena v Kč včetně 10% DPH*/ Unit price in CZK including 10 % VAT*** |
| 0250291 | TECARTUS | 0,4-2X10^8BB INF DIS 1X68ML | xxxxxxxxx | xxxxxxxxx | xxxxxxxxx |
| 0223073 | YESCARTA | 0,4-2X10^8BUNĚK INF DIS 1X68ML | xxxxxxxxx | xxxxxxxxx | xxxxxxxxx |

**EXHIBIT C / PŘÍLOHA C**

**Souhlas pacienta se zpracováním osobních údajů v souvislosti s léčbou přípravkem pro buněčnou terapii**

**xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx**

**Cell Therapy Patient Consent Form for Processing Personal Data**

**xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx**