

Dodatek č. 1 ke Smlouvě o poskytnutí účelové podpory na řešení projektu č. NU22-03-00370 panelu č. 3

Strany

1. **Česká republika - Ministerstvo zdravotnictví**
se sídlem **Palackého nám. 375/ 4, 128 01 Praha 2**
IČO: **00024341**
Zastoupená: [redacted]
(dále jen „Poskytovatel“)

AZU/000256/2024/EACU
Agentura pro zdravotnický výzkum ČR
Ruská 65, 100 05 Praha 10
DORUČI. NO / ODESLANO

a

2. **Univerzita Karlova – 1. LF**
se sídlem **Ovocný trh 560/5, 11636 Praha 1**
IČO: **00216208**
Zastoupený(á): [redacted]
Zapsaný(á): [redacted]
č. účtu: 04-6702301170410 CUB PRAHA 1
(dále jen „Příjemce“)

24-04-2024

Počet listů/příloh:

Vyf.:
T:

uzavřely tento

dodatek č. 1 ke Smlouvě o poskytnutí účelové podpory na řešení projektu č. NU22-03-00370 panelu č. 3
(dále jen „Dodatek“)

I.

1. Mezi shora uvedenými stranami byla dne 31.03.2022 uzavřena Smlouva o poskytnutí účelové podpory na řešení projektu č. NU22-03-00370 panelu č. 3, reg. č. projektu NU22-03-00370 (dále jen „Smlouva“), jejímž předmětem bylo řešení projektu:
Název projektu: Vliv mikrobiomu na toxicitu a efektivitu protinádorové léčby u krevních malignit
Registrační číslo projektu: NU22-03-00370 (dále jen „Projekt“)
Odpovědný řešitel projektu: [redacted], datum narození: [redacted] (dále jen „Řešitel“)
2. Nedílnou součástí smlouvy je i návrh projektu.
3. Pojmy použité v textu tohoto Dodatku mají stejný význam, jako obdobné pojmy použité a definované v rámci Smlouvy nebo na které Smlouva odkazuje.

II.

Smluvní strany na základě hodnocení Dílčí zprávy za rok 2023 tímto Dodatkem mění dílčí cíl projektu č. 3 s názvem „Zhodnocení významu korelace specifického složení mikrobiomu, lymfocytárních subpopulací, markerů selhání slizniční bariéry a kolitidy indukovanou PI3k inhibitory (idelalisib)“ a nově ho nahrazují cílem s názvem „Zhodnocení vlivu rozdílného složení mikrobiomu v korelaci s podskupinami periferních lymfocytů na odpověď a toxicitu bispecifických protilátek (anti CD3 x anti CD20 nebo anti BCMA) u pacientů s lymfomem nebo myelomem“.

Stávající cíl č. 3 bude nahrazen vztahem mikrobiomu a protinádorového efektu bispecifických protilátek. V současné době (v roce 2023), byly EMA – SÚKL schváleny 3 preparáty (anti CD20 x anti CD3) – glofitamab, epcoritamab a mosunetuzumab pro lymfomy a 1 preparát (anti BCMA x anti CD3) pro myelom – teclistamab – a začaly se používat v terapii. Řešitel počítá s analýzou stejného počtu pacientů (15), jako v původním projektu.

Změna je odůvodněna následovně: Z objektivních důvodů stažení léků ze skupiny PI3k inhibitorů, nelze splnit původní dílčí cíl projektu č. 3.

1. Tato změna byla schválena odpovědnými orgány Agentury pro zdravotnický výzkum České republiky na základě žádosti o změnu ze dne 5. 4. 2024.
2. Ostatní ustanovení Smlouvy se nemění a zůstávají v platnosti.
3. Pokud se na řešení projektu podílí jeden nebo více dalších účastníků, je příjemce povinen obsah tohoto dodatku promítnout do svých smluv o účasti na řešení projektu a tyto dodatky doručit poskytovateli.

III.

1. Jakékoli změny či doplnění tohoto Dodatku mohou být provedeny pouze písemně prostřednictvím vzestupně číslovaných dodatků podepsaných oběma smluvními stranami. Jiná forma změny tohoto Dodatku je vyloučena.
2. Neplatnost jakéhokoliv ustanovení tohoto Dodatku se nedotýká jeho platnosti jako celku nebo platnosti kterékoliv jiné jeho části.
3. Příjemce prohlašuje, že je srozuměn se skutečností, že Poskytovatel je osobou povinnou ve smyslu zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů, a dále zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), a je tak povinen o tomto dodatku a právním vztahu jím založeném zpřístupňovat všechny informace, které zákon ze zpřístupňování nevylučuje, výslovně dále bere na vědomí, že tento dodatek a dříve uzavřená Smlouva budou Poskytovatelem zveřejněny.
4. Tento Dodatek nabývá platnosti dnem jeho podpisu oběma smluvními stranami a účinnosti dnem uveřejnění v registru smluv dle zákona o registru smluv.
5. Bude-li tento Dodatek uzavírán v listinné podobě, je sepsán ve dvou vyhotoveních v českém jazyce s platností originálu, z nichž každá strana obdrží jedno vyhotovení.
6. Smluvní strany závazně prohlašují, že si tento Dodatek přečetly, s jeho obsahem se seznámily a s tímto zcela a bezvýhradně souhlasí.

Za Poskytovatele:

Za Příjemce¹:

¹ U příjemce - právnické osoby nebo organizační složky státu nebo územně samosprávného celku uveďte rovněž jméno, příjmení a funkci jednající osoby (jednajících osob).