

Dodatek č. 1 ke Smlouvě o klinickém hodnocení

Protokol číslo: 20200041

Společnost Amgen s.r.o., Pod dráhou 1637/2, Holešovice, 170 00 Praha 7, Česká republika, zapsána v obchodním rejstříku vedeném u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka 97583 (dále jen "**Společnost**"), a Všeobecná fakultní nemocnice v Praze, U Nemocnice 499/2, Praha 2, 12808, Česká republika, IČ: 00064165, DIČ: CZ00064165, zastoupena , na základě plné moci ze dne 7.6.2019 (dále jen "**Zdravotnické zařízení**"), tímto uzavírají tento dodatek ke Smlouvě č. 371450 (dále jen "**Dodatek**") k datu podpisu Dodatku poslední smluvní stranou (dále jen "**Datum platnosti**"). Dodatek nabývá účinnosti dnem jeho uveřejnění v Registru smluv (dále jen "**Datum účinnosti**").

Společnost je registrována pod IČ: 27117804, DIČ: CZ27117804, zapsána v obchodním rejstříku u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka č. 97583 a je zastoupena MUDr. Silvií Přitasilovou, Mgr. Martinou Hauserovou, Mgr. Davidem Valou, MUDr. Petrem Cyprem a Mgr. Jindřiškou Krejčovou, Ph.D., prokuristy Společnosti. Každý prokurista je oprávněn činit za společnost právní úkony, k nimž dochází při provozu podniku společnosti, přičemž každý prokurista jedná a podepisuje se za společnost společně s jedním dalším prokuristou.

JELIKOŽ strany uzavřely Smlouvu o klinickém hodnocení (včetně všech dodatků dále jen "**Smlouva**") vztahující se k protokolu 20200041; a

JELIKOŽ si strany nyní přejí doplnit Smlouvu zde uvedenou.

NYNÍ, PROTO, s ohledem na předpoklady a vzájemné závazky, podmínky a dohody zde obsažené, se strany dohodly následovně:

1. Definice; odkazy. Není-li v Dodatku výslovně uvedeno jinak, každý termín zde použitý, jenž je definován ve Smlouvě, bude mít význam přikládáný takovému termínu ve Smlouvě.

2. Úhrada. Společnost provedla následující změny ve výše uvedené Smlouvě vzhledem ke změně rozpočtu z důvodu dodatku k Protokolu. Změny v úhradě stanovené v Dodatku jsou zahrnuty v Příloze A1, která je součástí Dodatku a nahrazuje všechny předchozí Přílohy A. Služby dokončené k nebo po Datu účinnosti budou zpracovány v souladu s připojenou Přílohou A1; služby dokončené před Datem účinnosti budou zpracovány v souladu s předchozí platnou Přílohou A. Pokud je to žádoucí, informujte, prosím, svou institucionální hodnotící komisi nebo etickou komisi o změnách v počtu Subjektů zařazených do tohoto Klinického hodnocení, pokud to povede ke změně v nákladech.

3. Smluvní strany souhlasí, že část Objednávky uvedena níže bude pozměněna a přeformulována ve své úplnosti následujícím způsobem:

3.3 Společnost zajistí distribuci zásilky Hodnoceného přípravku a Požadovaného materiálu do lékárny Zdravotnického zařízení, kde je odpovědný farmaceut převezme a zkontroluje (jako jiné zásilky - tzn., není-li poškozena, v případě zvláštních požadavků na transport, byly-li tyto požadavky dodrženy, příjem zásilky potvrdí), následně si na žádanku Hlavní zkoušející Hodnocený přípravek vyzvedne na centrum, kde je za ně plně zodpovědný. Společnost je povinna oznámit do tří (3) pracovních dnů před dodáním, kdy bude zásilka do lékárny předána na OPC, Karlovo nám. 32, Praha 2, odpovědné farmaceutky . Tel. +420 , +420 .

4. Uveřejnění. Tento Dodatek č. 1 podléhá uveřejnění v registru smluv ve smyslu ust. čl. 1.3 Dílčí smlouvy. Finanční rozpočet pro toto Klinické hodnocení je stanoven v celkové částce 8 397 694,- Kč.

5. Výklad Smlouvy. S výjimkou této změny, veškerá ustanovení příslušné Smlouvy (včetně všech případných dodatků a Změn) zůstanou i nadále v plné platnosti a účinnosti a jsou tímto ve všech ohledech potvrzena.

NA DŮKAZ TOHO strany pověřily své řádně zmocněné zástupce, aby Dodatek podepsali.

AMGEN S. R. O.

VŠEOBECNÁ FAKULTNÍ NEMOCNICE V PRAZE

(podpis)

Jméno:

Funkce: Prokurista

Datum: _____

(podpis)

Jméno:

Funkce:

Datum: _____

AMGEN S. R. O.

(podpis)

Jméno:

Funkce: Prokurista

Datum: _____

Prohlášení Hlavního zkoušejícího:

Já, _____, Hlavní zkoušející Klinického hodnocení 20200041, tímto potvrzuji, že jsem se seznámila se Smlouvou uzavřenou mezi společností Amgen a Všeobecnou fakultní nemocnicí v Praze a tímto Dodatkem a budu dodržovat povinnosti v nich stanovené či vyplývající ze Správné klinické praxe Hlavnímu zkoušejícímu.

.