

Dodatek č.1 ke smlouvě o provedení klinického hodnocení

Protokol č.: CMG012022 („**Protokol**“)

Studie fáze 2 hodnotící belantamab mafodotin v kombinaci s bortezomibem a dexamethasonem u pacientů s relabovaným/refrakterním mnohočetným myelomem

uzavřená mezi:

Česká myelomová skupina, z.s.

se sídlem: FN Brno, Jihlavská 340/20, 625 00 Brno - Bohunice, Česká republika

zastoupená: [REDACTED]

IČ: 26593491,

DIČ: CZ26593491

dále jen „**Zadavatel**“,

a

Fakultní nemocnici Hradec Králové

se sídlem: Sokolská 581, 500 05, Hradec Králové – Nový Hradec Králové, Česká republika

zastoupenou ředitelem: MUDr. Alešem Hermanem, Ph.D.,

IČO: 00179906, DIČ: CZ00179906

dále jen „**Poskytovatel**“,

a

[REDACTED]
IV. interní hematologická klinika, Fakultní nemocnice Hradec Králové,

dále jen „**Hlavní zkoušející**“

Preambule

- (a) Smluvní strany si přejí změnit Smlouvu o provedení klinického hodnocení humánního léčivého přípravku ze dne, [REDACTED] v platném znění („**Smlouva**“).
- (b) Smluvní strany si přejí být nadále vázány Smlouvou ve znění tohoto dodatku č.1 („**Dodatek č.1**“).
- (c) Smluvní strany prohlašují, že Klinické hodnocení nebude ukončeno do 30. ledna 2025, a bylo podle Nařízení EU 536/2014 ("**CTR**") převedeno do režimu CTR.
- (d) Tento Dodatek č.1 podléhá uveřejnění v registru smluv podle zák. č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv (zákon o registru smluv), v platném znění („**Zákon o registru**“).

1. ZMĚNY

- 1.1 Smluvní strany berou na vědomí, že v důsledku převedení Klinického hodnocení do režimu CTR je nutno nově dodržovat požadavek na archivaci podle CTR. Obsah Základního dokumentu klinického hodnocení je tedy nutno archivovat alespoň po dobu 25 let od ukončení Klinického hodnocení. Zdravotní dokumentace Subjektů hodnocení je však archivována v souladu s vnitrostátními právními předpisy.
- 1.2 Smluvní strany berou na vědomí, že v důsledku převedení Klinického hodnocení do režimu CTR je nutno nově plnit oznamovací povinnosti vůči SÚKL a/nebo etické komisi prostřednictvím CTIS. Tuto povinnost splní Zadavatel.
- 1.3 Smluvní strany se dohodly na změně článku **5 odstavce 5.1: Platnost a účinnost smlouvy**

Tato Smlouva vstupuje v platnost podpisem poslední smluvní strany a v účinnost dnem uveřejnění v registru smluv podle zákona č. 340/2015 Sb., o registru smluv. Tato Smlouva zůstane v platnosti a účinnosti do ukončení Klinického hodnocení v souladu s Protokolem, tj. v předpokládané době [REDAKCE], pokud nebude ukončeno předčasně. Případná odchylka skutečné doby trvání od předpokládané doby trvání přesahující tuto dobu o více než 12 měsíců vyžaduje změnu Smlouvy ve formě písemného dodatku.

2. ZÁVĚREČNÁ USTANOVENÍ

- 2.1 Ustanovení Smlouvy nedotčená tímto Dodatkem č.1 platí v původním rozsahu a znění.
- 2.2 Tento Dodatek č.1 je vyhotoven ve třech stejnopisech a každá Smluvní strana obdrží po jednom. Tento Dodatek č.1 může být podepsán v jednom vyhotovení elektronicky kvalifikovaným podpisem.
- 2.3 Datem účinnosti tohoto Dodatku č.1 je den uveřejnění tohoto Dodatku č.1 v registru smluv podle Zákona o registru.
- 2.4 Předpokládaná hodnota Smlouvy ve znění tohoto Dodatku je 300 000 Kč bez DPH.

Následuje podpisová strana

Podpisy:

18. 3. 2025

Zadavatel:



27. 3. 2025

Poskytovatel:



Hlavní zkoušející 27. 3. 2025

