

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

Všeobecná fakultní nemocnice v Praze

se sídlem: U Nemocnice 499/2, 128 08, Praha 2, Česká republika

zastoupená: [REDACTED]

[REDACTED] : 00064165, DI : CZ00064165

dále jen „**Zdravotnické zařízení**“,

a

[REDACTED] všeobecná fakultní nemocnice
v Praze,

dále jen „**Hlavní zkoušející**“

Preambule

- (a) Smluvní strany si ře í 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 [REDACTED] 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 ve Zdravotnickém zařízení. 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 do [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.

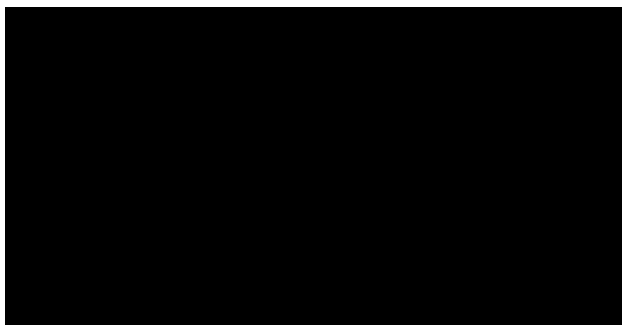
2. ZÁVĚREČNÁ USTANOVENÍ

- 2.1 Ustanovení Smlouvy nedotčená tímto Dodatkem č.1 platí v původním rozsahu a znění.
- 2.2 Tento Dodatkem č.1 je vyhotoven ve třech stejnopisech a každá Smluvní strana obdrží po jednom. Tento Dodatek č.1 může být podepsán 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 nebo datum převedení Klinické hodnocení do režimu CTR podle toho, které datum nastane později.

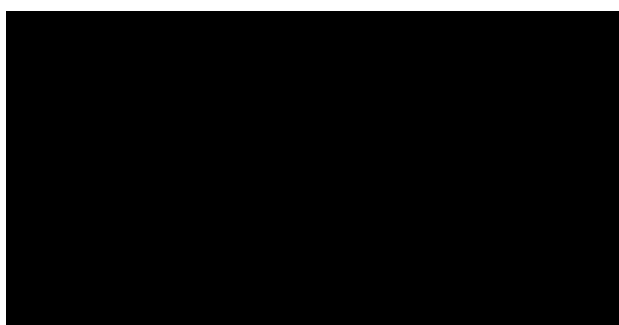
Následuje podpisová strana

Podpisy:

Zadavatel:



Zdravotnické zařízení



Hlavní zkoušející

