

Smlouva o provedení klinického hodnocení humánního léčiva

Česká skupina pro chronickou lymfocytární leukemii,

se sídlem Šrobárova 1150/50, 100 00 Praha 10

zastoupená prof. MUDr. Michaelem Doubkem, Ph.D., předsedou

IČO: 26557550

DIČ: CZ26557550

Bankovní spojení: 2086486329/0800

(dále jen „ČSCLL“ nebo „zadavatel“),

a

Fakultní nemocnice Brno

se sídlem Jihlavská 340/20, 625 00 Brno

zastoupená MUDr. Ivo Rovný, MBA, ředitel FN Brno

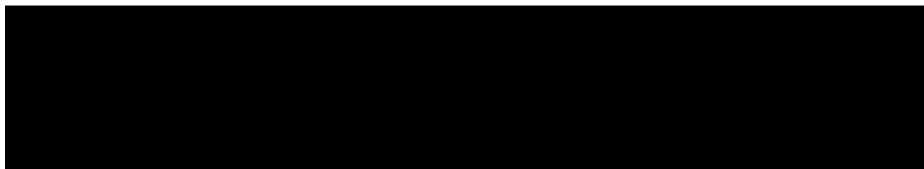
IČO: 652 69 705

DIČ: CZ 652 69 705

Bankovní spojení: 712 346 21/0710

(dále jen „poskytovatel“),

a



(dále jen „hlavní zkoušející“)

přičemž

- ČSCLL je zapsaný spolek; má zákonnou povinnost zápisu do obchodního rejstříku,
- ČSCLL jedná jako zadavatel klinického hodnocení uvedeného níže v čl. I. odst. 1. (dále jen „zadavatel“).

Smluvní strany uzavírají v souladu s ustanovením § 1746 odst. 2 zák. č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, ve znění pozdějších předpisů, dále jen „občanský zákoník“ a v souladu se zákonem č. 378/2007 Sb., o léčivech, ve znění pozdějších předpisů, **tuto smlouvu**: Smlouva o provedení klinického hodnocení humánního léčiva.

I.

Předmět a účel smlouvy

1. Předmětem smlouvy je klinické hodnocení s názvem „Multicentrická, randomizovaná, prospektivní, open-label studie fáze 3 • terapie venetoklaxem/obinutuzumabem s pevně danou délkou trvání (12 cyklů) vs. • terapie venetoklaxem/pirtobrutinibem s pevně danou délkou trvání (15 cyklů) vs. • terapie venetoklaxem/pirtobrutinibem řízená MRN, u pacientů s dříve neléčenou chronickou lymfocytární leukémií (CLL)/malým lymfocytárním lymfomem (SLL), s cílem stanovit míru individuální reziduální nemoci pro přizpůsobení délky léčby za účelem zlepšení výsledků “ (zkrácený název CLL18) EuCT number: 2023-510294-34-00 (dále jen „studie“).
2. Účelem smlouvy je stanovit podmínky k provedení studie a vymezit práva a povinnosti smluvních stran pro průběh a zpracování studie.

II.

Vyžádání povolení a stanoviska k zahájení studie

Studie bude provedena na základě povolení Státního ústavu pro kontrolu léčiv, vydaného dne 01.04.2025 pod sp. zn. sukls308336/2024.

III.

Místo a doba provedení studie

1. Studie bude provedena na pracovišti poskytovatele na adrese Fakultní nemocnice Brno, Jihlavská 20, Brno, 625 00 (dále jen „místo studie“) pod vedením hlavního zkoušejícího.
2. Veškerá oznámení poskytovateli budou zaslána na adresu: Oddělení klinických studií, Fakultní nemocnice Brno, Jihlavská 20, Brno, 625 00, kontaktní osoba: [REDACTED]
3. Studie nebude v místě studie zahájena dříve, než tato smlouva nabude platnosti a účinnosti. Studie bude provedena v předpokládané lhůtě do 2. čtvrtletí roku 2030.
4. Předpokládaný počet zařazených pacientů je 5-10.
5. Odhadovaná celková hodnota smlouvy je 1 900 000 Kč.

IV.

Základní podmínky pro provedení studie

1. Zkoušející provede studii při dodržení platných právních předpisů ČR, a to zejména zákona č.378/2007 Sb., o léčivech, ve znění pozdějších předpisů, zákona č. 372/2011 Sb. (zákon o zdravotních službách), NAŘÍZENÍ EVROPSKÉHO PARLAMENTU A RADY (EU) č. 536/2014 , a ve shodě se základními podmínkami a zásadami stanovenými:
 - a) v povolení vydaném Státním ústavem pro kontrolu léčiv a stanoviskem příslušné etické komise,
 - b) v protokolu studie s kódem CLL18/ MOIRAI, s Eu CT č. 2023-510294-34-00, ve znění pozdějších dodatků
 - c) v souboru informací pro zkoušejícího obsahujícím veškeré v současné době známé informace o léčivu použitém v klinické studii a jeho vlastnostech. Soubor předá ČSCLL hlavnímu zkoušejícímu a bude připojen k dokumentaci studie.

2. Studie bude provedena ve shodě se správnou klinickou praxí (GCP) a podmínkami vycházejícími z Helsinské deklaráce.
3. Dokumenty uvedené v odst. 1 písm. b) a c) jsou důvěrné a informace o jejich obsahu mohou být poskytnuty jen osobám pověřeným hlavním zkoušejícím a orgánům a institucím uvedeným v čl. VI.
4. Zadavatel je povinen **provést iniciační návštěvu pověřeného farmaceuta** příslušné lékárny FN Brno **před zahájením příslušného klinického hodnocení**. V rámci iniciační návštěvy musí být pověřenému farmaceutovi předány:

- veškeré informace nezbytné pro jeho spoluúčast na tomto klinickém hodnocení

- související dokumentace stanovená legislativou, Státním ústavem pro kontrolu léčiv nebo jinou regulační autoritou (zejména souhrn protokolu, study file, schválení SÚKL a etickou komisí atd.)

- požadavky a pokyny týkající se vedení evidence

- tzv. Delegation log, obsahující seznam všech osob oprávněných zacházet s hodnocenými léčivými přípravky, jehož případnou aktualizaci bude zadavatel následně pověřenému farmaceutovi oznamovat bez zbytečného odkladu

Zadavatel bere na vědomí, že zásilka hodnocených léčiv **nebude před provedením iniciační návštěvy pověřeným farmaceutem převzata**.

5. Zadavatel se zavazuje doručovat řádně označené zásilky hodnocených léčivých přípravků v pracovní dny v době od **8:00 do 15:00 hodin** a to výhradně po předchozí dohodě s pověřeným farmaceutem. Není-li písemnou oboustrannou dohodou výslovně stanoveno jinak, pověřený farmaceut po potvrzení převzetí dodávky informuje zkoušejícího a předává hodnocené léčivo do místa klinického hodnocení v nejbližším možném termínu.

Do doby předání léčiv na místo klinického hodnocení je pověřený farmaceut odpovědný za kontrolu zacházení s hodnoceným léčivým přípravkem podle zásad správné lékařské praxe a pokynů zadavatele včetně vedení příslušné dokumentace.

6. Zadavatel se zavazuje po ukončení klinického hodnocení odebrat nespotřebovaná balení hodnocených léčivých přípravků na vlastní náklady zpět. Lékárna **nezajišťuje likvidaci** těchto léčiv ani administrativu s ní související.
7. Zadavatel je povinen zajistit splnění výše uvedených podmínek i v případě, že komunikaci s pověřeným farmaceutem nebo prováděním části úkonů v rámci klinického hodnocení (dodávky, monitoring atd.) pověří jiný subjekt. Za účelem snížení organizačních a zdravotních rizik je zadavatel povinen každý takový subjekt o konkrétních dohodnutých podmínkách prokazatelně informovat.

Zadavatel zajistí dodávku na adresu podle místa centra, kde bude klinická studie probíhat a označí ji jménem odpovědného farmaceuta

Nemocniční lékárna – pavilon L

Jihlavská 20, 625 00 Brno

V.

Výběr subjektů studie a vyžádání jejich souhlasu

1. Je plánováno, že do klinické studie bude v tomto místě studie zařazeno 6 subjektů studie.
2. Zařazení subjektů do studie bude možné jen s jejich písemným informovaným souhlasem resp. souhlasem jejich zákonných zástupců a po jejich řádném poučení. Vyžádání informovaného souhlasu musí být ve shodě s etickými principy a správnou klinickou praxí. K tomu:
 - a) ČSCLL prohlašuje, že předala zkoušejícímu aktuální schválenou verzi písemných informací pro subjekty studie a formuláře písemného informovaného souhlasu.
 - b) Hlavní zkoušející se zavazuje, že před zařazením každého subjektu do studie v případě jeho souhlasu s účastí ve studii požádá o jeho podpis na dvou stejnopisech formuláře informovaného souhlasu.
3. Formuláře o poučení subjektů a jejich souhlasu podepsané subjekty a získané v souladu s odst. 2 budou přiloženy k dokumentaci studie vedené hlavním zkoušejícím.
4. Pokud hlavní zkoušející zjistí v průběhu studie, že subjekt zařazený do studie nevyhovuje jejím kritériím, bude o tom okamžitě informovat ČSCLL.
5. V průběhu studie a po jejím ukončení jsou hlavní zkoušející, poskytovatel i zadavatel povinni dodržovat příslušné zákony o ochraně osobních údajů a informací týkajících se subjektů. Se všemi údaji týkajícími se subjektů studie bude zacházeno jako s důvěrnými, budou zpracovávány a uchovávány v souladu s platnými předpisy na ochranu osobních údajů.

VI.

Sledování (monitorování) a kontrola průběhu studie

1. Průběh a provádění studie budou kontrolovány a sledovány pověřenými zaměstnanci ČSCLL nebo jí pověřené instituce, kterou je Lékařská fakulta Masarykovy univerzity, Kamenice 5, 625 00 Brno (dále jen „pověřená instituce“), kterým poskytovatel i hlavní zkoušející umožní přístup ke všem informacím získaným v rámci studie i k výsledkům laboratorních testů, zkoušek a jiných záznamů o subjektech studie zařazených do studie.
2. Průběh studie a její dokumentace mohou být kontrolovány také auditory zadavatele, tím není dotčeno právo kontroly pověřenými pracovníky příslušných státních orgánů ČR, příslušné etické komise a zahraničních kontrolních úřadů.
3. Subjekty studie musí být poučeny podle čl. V odst. 2 této smlouvy a informovány také o tom, že údaje získané o nich v průběhu studie mohou být pro účely kontroly použity a předloženy také příslušným státním orgánům ČR.
4. ČSCLL může pověřit kontrolou nebo monitorováním smluvní výzkumnou organizaci nebo zaměstnance jiných organizací, než je uvedeno v odst. 1; pokud k tomu dojde, ČSCLL to předem oznámí poskytovateli a hlavnímu zkoušejícímu.

VII.

Ostatní ujednání

1. Zadavatel poskytne poskytovateli a hlavnímu zkoušejícímu veškerý materiál vymezený protokolem studie, který je nezbytný k provedení studie tak, aby mohla být dodržena doba trvání studie předpokládaná v čl. III této smlouvy.
2. Zadavatelem poskytnutá léčiva, jejichž specifikace je uvedena v protokolu klinického studie, použije hlavní zkoušející výhradně pro účely stanovené protokolem studie. Všechna léčiva a materiály, které nebudou použity v rámci studie, hlavní zkoušející vrátí zadavateli, pokud zadavatel nerozhodne jinak.
3. Poskytovatel se zavazuje uschovat veškerou dokumentaci vztahující se k subjektům zařazených do studie nejméně po dobu 25 roků od data ukončení studie.

VIII.

Nežádoucí příhody a účinky v průběhu studie

1. Hlavní zkoušející je povinen v průběhu studie zaznamenávat všechny nežádoucí příhody a neprodleně hlásit zadavateli závažné nežádoucí příhody v souladu s ustanoveními platné verze zákona o léčivech a NAŘÍZENÍ EVROPSKÉHO PARLAMENTU A RADY (EU) č. 536/2014
2. Zadavatel povede dokumentaci o všech nežádoucích příhodách, které mu byly hlášeny hlavním zkoušejícím a je povinen zajistit, aby byla podezření na závažné neočekávané nežádoucí účinky neprodleně ohlášena Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv a příslušné etické komisi v souladu s platnou legislativou.
3. Zadavatel bude informovat hlavního zkoušejícího o všech jemu oznámených podezřeních na závažné nežádoucí účinky hodnoceného léčiva, a každých 12 měsíců poskytne Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv a etické komisi zprávu o bezpečnosti hodnoceného léčiva.
4. Zadavatel bude každých 12 měsíců poskytovat Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv a etické komisi zprávu o průběhu klinického studie.

IX.

Náhrada za poškození zdraví subjektu studie

1. Zadavatel je povinen v souladu s § 58 zákona o léčivech zajistit smluvní pojištění subjektů studie pro případ smrti či škody vzniklé na zdraví v důsledku provádění studie, a dále pojištění odpovědnosti za škodu uzavřené pro zadavatele a pojištění odpovědnosti za škodu pro hlavního zkoušejícího.
2. Hlavní zkoušející ponese odpovědnost za nežádoucí následky studie, které budou přičitatelné jeho činnosti, a bude odpovědný za veškeré škody způsobené jeho nedbalostí, úmyslným činem, opomenutím nebo porušením povinností stanovených zákonem nebo touto smlouvou, které vzniknou jako následek nebo během studie.
3. Poskytovatel bude odpovídat a zaručí vlastní odpovědnost a odpovědnost svých zaměstnanců za veškeré škody způsobené nedbalostí, úmyslným činem, opomenutím nebo porušením povinností stanovených zákonem nebo touto smlouvou, které vzniknou jako následek nebo během studie.

X.

Ochrana důvěrných informací a osobních údajů

1. Důvěrnými informacemi se pro účely této smlouvy rozumí veškeré informace poskytnuté zadavatelem a vztahující se ke studii nebo studijní dokumentaci, zadavatelem označené jako důvěrné. Poskytovatel a hlavní zkoušející nesmí důvěrné informace zpřístupnit třetí osobě, nebo je používat pro účel jiný než určený v instrukcích zadavatele. Zadavatel, Poskytovatel a hlavní zkoušející se zavazují informovat všechny osoby zúčastněné na této studii a osoby, jímž je důvěrná informace zpřístupněna, o povinnosti mlčenlivosti v souladu s touto smlouvou, takové osoby jsou pak vázány stejnou povinností mlčenlivosti.
2. Požadavky na zpracování osobních údajů tvoří přílohu č. 1 této smlouvy.

XI.

Vlastnictví výsledků studie, jeho ochrana a publikování výsledků

1. Výsledky studie jsou výlučným vlastnictvím zadavatele.
2. Výsledky studie nebo jejich část nebudou poskytovatelem či hlavním zkoušejícím publikovány bez předchozího písemného souhlasu zadavatele. Poskytovatel a hlavní zkoušející se zavazují, že záměr zveřejnění výsledků studie formou písemné publikace nebo přednášky projednají se zadavatelem v dostatečném předstihu.
3. Poskytovatel a hlavní zkoušející berou na vědomí, že žádná odborná publikace k objevům či zkoušeným lékům nesmí být poskytovatelem nebo hlavním zkoušejícím vydána před podáním žádosti zadavatele o patentovou přihlášku, pokud vzhledem k povaze výsledků studie bude podání takové přihlášky přicházet v úvahu.

XII.

Uchování dokumentace

1. Poskytovatel se zavazuje uchovat základní dokumentaci klinického hodnocení 25 let od ukončení klinického hodnocení. Zadavatel bude informovat poskytovatele zdravotních služeb nejpozději 6 měsíců před uplynutím doby archivace o tom, jakým způsobem bude s těmito záznamy a dokumenty patřícími ke klinickému hodnocení naloženo, v případě, že zadavatel ve stanovené době poskytovatele zdravotních služeb informovat nebude, má se za to, že souhlasí se skartací. V případě, že bude zadavatel žádat o prodloužení doby archivace u poskytovatele zdravotních služeb, je poskytovatel zdravotních služeb oprávněn požadovat zpoplatnění.

Uchování dat stažených z elektronických systémů do interního úložiště poskytovatele zdravotních služeb, stejně tak nakládání s nimi a přístup k nim se řídí interními pravidly poskytovatele zdravotních služeb.

XII.

Řešení sporů a smírcí řízení

1. Smluvní strany se dohodly, že právní vztahy a poměry vzniklé z této smlouvy se řídí obecně závaznými právními předpisy České republiky.
2. Smluvní strany se zavazují při zpracování studie si vzájemně pomáhat a případné spory a rozdílnost názorů na postup a způsob prací řešit jednáním obvyklým u smluvních stran.

3. Strany vynaloží nejvyšší úsilí k urovnání nedorozumění a sporů přátelskou cestou. Dojde-li však k jakémukoli sporu na základě této smlouvy, který strany nebudou moci urovnat, bude předložen příslušnému soudu České republiky.

XIV.

Finanční ujednání

Finanční podmínky jsou uvedeny v příloze č. 2 této smlouvy.

XV.

Ukončení studie

1. Studie bude považována za ukončenou, až hlavní zkoušející zadá všechna data ze studie do formuláře záznamů subjektů studie (CRF) a zodpoví všechny dotazy na data vznesené zadavatelem. O ukončení studie bude hlavní zkoušející informovat poskytovatele.
2. Tato smlouva zůstane v platnosti do ukončení studie a uzavření místa provádění studie („site close-out“) pověřeným pracovníkem zadavatele nebo pověřené instituce, a po splnění povinností stran podle této smlouvy, nebo do dřívějšího ukončení v souladu s touto smlouvou.
3. Kterákoliv ze smluvních stran je oprávněna odstoupit od této smlouvy s účinností ode dne doručení oznámení smluvním stranám, a to v následujících případech:
 - a) pokud některá smluvní strana neplní některé z ustanovení této smlouvy a neodstraní závadný stav ani ve lhůtě 30 dnů od doručení výzvy k nápravě,
 - b) pokud některá smluvní strana provede se svými věřiteli vyrovnání nebo bude-li na její majetek prohlášen konkurs,
 - c) pokud některá smluvní strana pozbude oprávnění k působení v dané oblasti,
 - d) bude-li riziko pro subjekty studie neúměrně zvýšeno,
 - e) pokud potřebné oprávnění, povolení, souhlas nebo výjimka je revokováno, jeho platnost suspendována nebo vyprší-li doba, na kterou bylo vydáno bez příslušného prodloužení.
4. V ostatních případech lze trvání smlouvy ukončit dohodou nebo výpovědí bez uvedení důvodů, přičemž výpovědní lhůta činí 30 dnů a počíná běžet dnem následujícím po doručení výpovědi druhé smluvní straně.
5. Tato smlouva nabývá platnosti k datu jejího podpisu (dále jen "datum platnosti") a účinnosti dnem zveřejnění v registru smluv. Zadavatel zajistí pro poskytovatele verzi smlouvy ke zveřejnění dle zákona o registru smluv ve strojově otevřeném formátu. Tato verze musí obsahovat vymezení obchodního tajemství a anonymizované údaje fyzických osob.

XVI.

Závěrečná ustanovení

1. Právní poměry touto smlouvou výslovně neupravené se řídí příslušnými ustanoveními zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku.
2. Tato smlouva je, v případě, že je podepisována vlastnoručně, vyhotovena ve třech stejnopisech, z nichž každá smluvní strana obdrží jeden. Smlouvu lze podepsat rovněž kvalifikovanými elektronickými podpisy.
3. Změny a doplňky této smlouvy jsou možné toliko dohodou, a to písemným číslovaným dodatkem ke smlouvě podepsaným všemi smluvními stranami.

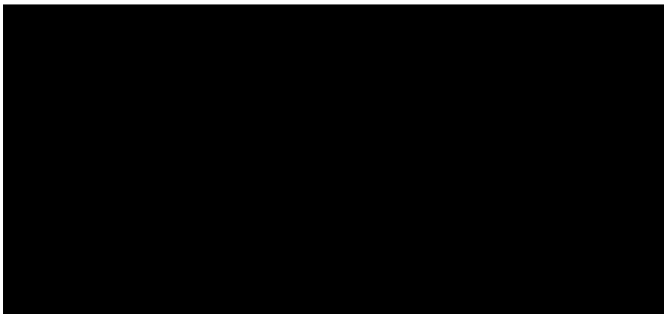
Na důkaz souhlasu se zněním smlouvy připojují smluvní strany své podpisy.

V Praze dne:

V Brně dne:



V Brně dne:



Příloha č. 1

Požadavky na zpracování údajů

1. Poskytovatel a hlavní zkoušející souhlasí, že budou zpracovávat pouze osobní údaje pro zadavatele a jeho jménem v souladu s pokyny zadavatele a pro účely Studie a zajištění plnění Platných regulačních požadavků ze strany zadavatele.
2. Poskytovatel a hlavní zkoušející se zavazují plnit povinnosti stanovené pro zpracovatele údajů v Článku 28 GDPR, zejména následující povinnosti:
 - a. zavést a udržovat v platnosti technická a organizační bezpečnostní opatření dostačující alespoň ke splnění povinností, které má zadavatel jakožto správce údajů dle Článku 28, odst. 1 GDPR;
 - b. neangažovat dalšího zpracovatele bez předchozího písemného souhlasu zadavatele (Článek 28, odst. 2 GDPR);
 - c. zpracovávat osobní údaje pouze dle zdokumentovaných pokynů zadavatele, pokud není vyžadováno jinak Platnými regulačními požadavky, ve kterém případě má poskytovatel povinnost uvědomit zadavatele před zpracováním údajů, nebo co nejdříve to bude možné po zpracování údajů, pokud legislativa požaduje okamžité zpracování údajů, pokud však legislativa nezakazuje takové oznámení z důvodu veřejného zájmu (Článek 28, odst. 3, písm. a GDPR);
 - d. zajistit, aby personál zpracovávající osobní údaje byl vázán povinností mlčenlivosti (Článek 28, odst. 3, písm. c GDPR);
 - e. přijmout veškerá opatření vyžadovaná Článkem 32 GDPR ve vztahu k bezpečnosti zpracování údajů (Článek 28, odst. 3, písm. c GDPR);
 - f. respektovat podmínky stanovené Článkem 28, odst. 2 a 4 GDPR pro angažování dalšího zpracovatele údajů (Článek 28, odst. 3, písm. d GDPR);
 - g. vzít v úvahu povahu zpracování údajů a napomáhat zadavateli prostřednictvím přiměřených technických a organizačních opatření v možném rozsahu při odpovídání na požadavky uplatnění práv subjektů údajů (Článek 28, odst. 3, písm. c GDPR);
 - h. napomáhat zadavateli jakožto správci zajistit dodržování povinností vyplývajících z Článků 32 až 36 GDPR a vzít při tom v úvahu povahu zpracování údajů a informace dostupné poskytovateli a hlavnímu zkoušejícímu (Článek 28, odst. 3, písm. f GDPR). Poskytovatel a hlavní zkoušející budou především nápomocni zadavateli při řešení potenciálních porušení ochrany osobních údajů a poskytnou zadavateli požadované informace v zájmu umožnění řádného oznámení p porušení ochrany osobních údajů kompetentním dohledovým úřadům Článek 33 GDPR). Poskytovatel a zkoušející budou bez zbytečného odkladu spolupracovat se zadavatelem v případech, kdy porušení osobních údajů musí být oznámeno dotčených subjektům osobních údajů (Článek 34 GDPR);
 - i. dle rozhodnutí zadavatele buď zlikvidovat, nebo vrátit veškeré osobní údaje zadavateli při ukončení nebo předčasném ukončení této smlouvy, pokud však není zákonem vyžadováno uchování údajů (Článek 28, odst. 3, písm. g GDPR), nebo pokud nejsou osobní

- údaje v držení poskytovatele a/nebo hlavního zkoušejícího jakožto správců pro účely poskytnutí klinické péče nebo jiné účely; a
- j. uchovávat záznamy o zpracovávání údajů, jak je vyžadováno Článkem 30, odst. 2 GDPR.
3. Poskytovatel potvrzuje, že ustanovil pověřence pro ochranu osobních údajů (Článek 37 GDPR).
4. Poskytovatel a hlavní zkoušející mají povinnost zajistit, aby:
- a. jejich studijní personál nezpracovával osobní údaje jinak, než v souladu s touto smlouvou a protokolem;
 - b. podnikli veškeré přiměřené kroky k zajištění spolehlivosti a integrity všech členů Studijního personálu, kteří mají přístup k osobním údajům, a zajistili, aby:
 - (i) si byli vědomi povinností poskytovatele a hlavního zkoušejícího dle této Přílohy 2 a dodržovali je;
 - (ii) podstoupili povinné školení týkající se jejich povinností správy informací; a
 - (iii) byli informováni o důvěrné povaze osobních údajů a byli si vědomi povinností souvisejících se správou informací včetně povinnosti zpracovávat osobní údaje bezpečně a šířit je a předávat pouze pro příslušné účely v souladu se zákonem.
5. Poskytovatel a hlavní zkoušející se zavazují umožnit zadavateli nebo jinému auditorovi určenému zadavatelem provést audit u poskytovatele a u hlavního zkoušejícího z hlediska dodržování povinností uvedených v této Smlouvě, celkového dodržování platných právních předpisů o ochraně údajů (včetně GDPR) a zejména Článku 28 GDPR ohlášený v přiměřeném předstihu s výhradou, že zadavatel bude dodržovat všechny relevantní předpisy poskytovatele týkající se zdraví, bezpečnosti a zabezpečení, a/nebo poskytnout zadavateli důkaz o dodržování povinností stanovených touto Smlouvou.

Příloha č. 2 Finanční ujednání

Veškeré částky uvedené v platební části jsou uvedeny v Kč bez DPH. DPH bude k těmto cenám připočtena ve výši dle právních předpisů účinných ke dni uskutečnění zdanitelného plnění.

Platby budou prováděny à 6 měsíců po zařazení 1. subjektu na základě faktury. Faktura bude vystavena poskytovatelem na základě kalkulace vytvořené zadavatelem, a to do 15 dnů od doručení kalkulace poskytovateli (přičemž datum doručení je zároveň datem uskutečnění zdanitelného plnění). Kalkulace bude poskytnuta na veškeré položky uvedené v rozpočtu. Kalkulaci na veškeré položky uvedené v rozpočtu poskytne společnost Česká skupina pro chronickou lymfocytární leukemii, osoba zodpovědná za předložení kalkulace je Bc. Karolína Kalábová, email: [REDACTED] Splatnost faktury činí 30 dní od doručení. Jednotlivé platby musí být vždy jednoznačně označeny číslem faktury poskytovatele zdravotních služeb uvedeným v poli variabilní symbol (VS). V případě došlé platby bez označení VS není možné platbu přiřadit ke konkrétní faktuře a tato platba nebude poskytovatelem akceptována. Při pozdní úhradě je poskytovatel oprávněn účtovat úrok z prodlení v zákonné výši. V případě, že zadavatel nedoručí poskytovateli kalkulaci včas v souladu s harmonogramem uvedeným v předchozím textu, a dále v případě pozdní úhrady je poskytovatel oprávněn pozastavit zadávání dat do databáze, a to až do provedení příslušné úhrady.

Adresa FN Brno:

Fakultní nemocnice Brno:
Jihlavská 20, 625 00 Brno
DIČ: CZ65269705

Bankovní spojení:

Česká národní banka
Kód banky: 0710
Majitel účtu: Fakultní nemocnice Brno

Číslo účtu - **CZK**: 71234621/0710
IBAN: CZ3407100000000071234621
SWIFT CODE: CNBACZPP
VS: číslo faktury

Fakturační adresa:

Česká skupina pro chronickou lymfocytární leukemii, z. s.
IČO: 26557550,
DIČ: CZ26557550
Šrobárova 1150/50, 100 00 Praha 10
e-mailové adresy na zasílání faktur:

