

Dodatek č. 1 RÁMCOVÉ SMLOUVY O KLINICKÉM HODNOCENÍ HUMÁNNÍCH LÉČIV

Novartis s.r.o.

Se sídlem: Na Pankráci 1724/129
140 00 Praha 4
Zastoupená Heidrun Irschik Hadjieff, jednatelkou společnosti
IČ : 64 57 59 77
DIČ: CZ64 57 59 77
Bankovní spojení: XXXX
Č. účtu: XXXX
Zapsána v Obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 41352

(dále jen „Zadavatel“)

a

Všeobecná fakultní nemocnice v Praze

Se sídlem: U Nemocnice 499/2, 128 08, Praha 2
Zastoupená Mgr. Danou Juráskovou, Ph.D., MBA, ředitelkou
IČ: 00064165
DIČ: CZ00064165
bankovní spojení: XXXX
č. účtu: XXXX
specifický symbol: XXXX

(dále jen „Poskytovatel“)

Na základě dohody smluvních stran se „Rámcová smlouva o klinickém hodnocení humánního léčiva“ ze dne 22.11.2013 upravuje a doplňuje tímto Dodatkem č. 1 následovně:

I.

Podřízení smluvního vztahu zákonu č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, v platném znění

Smluvní strany se v souladu s § 3028 odst. 3 zákona č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, v platném znění (dále jen „Občanský zákoník“), dohodly, že Rámcová smlouva o klinickém hodnocení humánních léčiv uzavřená mezi smluvními stranami dne 22.11.2013 (dále také jen „Smlouva“) a práva a povinnosti z ní vzniklé, včetně práv a povinností z porušení Smlouvy, stejně jako jednotlivé Dílčí smlouvy uzavřené v jejím rámci a na jejím základě, se budou řídit Občanským zákoníkem ode dne platnosti a účinnosti tohoto Dodatku.

II.

Změny Smlouvy

1. Smluvní strany se dále dohodly na změně čl. VI. odst. 6.3 Smlouvy, a to tak, že se text uvedený v závorce nahrazuje tímto textem: „u nezletilých pacientů jejich zákonnými zástupci a u subjektů hodnocení, jejichž svéprávnost je omezena, jejich opatrovníkem“.
2. Smluvní strany se dále dohodly na změně čl. VIII. Smlouvy, a to tak, že se do tohoto článku doplňuje následující nový odstavec 8.9 tohoto znění:

„8.9 Aby předešly jakýmkoli pochybnostem, dohodly se smluvní strany výslovně na tom, že Zadavatel dodává hodnocený přípravek a případně další hodnocený materiál Zdravotnickému zařízení zdarma pouze za účelem jeho podání subjektům hodnocení výlučně v rámci provádění Studie.“

3. Smluvní strany se dále dohodly na změně čl. IX. odst. 9.2 Smlouvy, a to tak, že se za slova „formou písemné faxové zprávy“ doplňuje text „nebo e-mailem na XXXX“.
4. Smluvní strany se dále dohodly na změně čl. XI Smlouvy, a to tak, že text tohoto článku se zcela nahrazuje tímto textem:

XI.

Náhrada za poškození zdraví subjektu hodnocení

- 11.1. *Zadavatel zajistí před uzavřením každé Dílčí smlouvy o provádění klinického hodnocení pojištění odpovědnosti za škodu pro sebe i Zkoušejícího, prostřednictvím kterého bude zajištěno i odškodnění v případě smrti subjektu hodnocení nebo v případě újmy vzniklé na zdraví subjektu hodnocení, včetně újmy nemajetkové, v důsledku provádění Studie. Zadavatel, Zkoušející i Poskytovatel jsou povinni k náhradě újmy způsobené prováděním Studie podle obecně závazných právních předpisů. Pojistná smlouva musí pokrývat celé období, ve kterém bude Studie probíhat.*
- 11.2. *Zadavatel se zavazuje, že v případě, že Poskytovatel či Zkoušející budou na základě pravomocného rozhodnutí příslušného soudu povinni k náhradě újmy subjektu hodnocení, popř. dalším oprávněným osobám, v rozsahu:
- újmy na zdraví, která subjektu hodnocení vznikla v důsledku provádění Studie,
- nemajetkové újmy způsobené subjektu hodnocení, popř. dalším oprávněným osobám, v důsledku provádění Studie,
nahradí Poskytovateli či Zkoušejícímu částky, které tito budou povinni z výše uvedených titulů uhradit subjektu hodnocení či jiným oprávněným osobám, včetně soudem přiznaných nákladů řízení.
Zadavatel však není povinen Poskytovateli či Zkoušejícímu takové částky uhradit v rozsahu, v jakém výše uvedená újma těmto osobám vznikla spoluzaviněním Poskytovatele či Zkoušejícího v důsledku jejich porušení právních předpisů nebo této Rámcové smlouvy či konkrétní Dílčí smlouvy o provádění klinického hodnocení či konkrétní Smlouvy se Zkoušejícím (týká se pouze Zkoušejícího).*
- 11.3. *Nárok Zkoušejícího či Poskytovatele na náhradu újmy podle odstavce 11.2. nevzniká, anebo vzniká jen v odpovídající poměrné výši (v takovém případě bude Zkoušejícímu a Poskytovateli nahrazena částka odpovídající vzniklé újmě ponížena o částku odpovídající míře zavinění Zkoušejícího či Poskytovatele), jestliže:*
 - 11.3.1. *Zkoušející či Poskytovatel bez zbytečného odkladu, tj. nejpozději do sedmi pracovních dnů poté, co byla Zkoušejícímu nebo Poskytovateli doručena žaloba na náhradu újmy na zdraví a/nebo nemajetkové újmy ve smyslu odst. 11.2. popř. jiné písemné uplatnění takových nároků, neoznámili tuto skutečnost písemně Zadavateli;*
 - 11.3.2. *Zkoušející či Poskytovatel uznali nárok vznesený subjektem hodnocení (příp. jinou oprávněnou osobou), aniž by obdrželi předchozí písemný souhlas Zadavatele. Pro účely tohoto ustanovení se má za to, že Poskytovatel souhlas neobdržel, nevyjádří-li se Zadavatel ve lhůtě 7 pracovních dnů ode dne doručení požadavku ze strany Poskytovatele, zda souhlasí či nesouhlasí s uznáním nároku;*

- 11.3.3. *Zkoušející nebo Poskytovatel porušili svoji povinnost uchovávat a vést příslušnou dokumentaci a toto porušení nenapravili ani po předchozí výzvě k nápravě ze strany Zadavatele či příslušných kontrolních orgánů a toto porušení či nesplnění se podílelo na vzniku újmy na zdraví či jiné nemajetkové újmy subjektu hodnocení (příp. jiné oprávněné osoby), nebo mělo za následek, že Zadavatel nemohl ke své obraně proti uplatněnému nároku subjektu hodnocení (příp. jiné oprávněné osoby) všechny potřebné informace, které měl mít k dispozici, a tato skutečnost přispěla k přiznání povinnosti k náhradě takové újmy subjektu hodnocení, příp. jiné oprávněné osoby;*
- 11.3.4. *Zkoušející nebo Poskytovatel porušili informační povinnosti, kterou jim stanoví tato Rámcová smlouva, Dílčí smlouva o provádění klinického hodnocení, Smlouva se Zkoušejícím (týká se pouze Zkoušejícího) nebo platné právní předpisy a toto porušení se podílelo na vzniku povinnosti k náhradě újmy na zdraví či jiné nemajetkové újmy subjektu hodnocení (příp. jiné oprávněné osoby), nebo mělo za následek, že Zadavatel nemohl využít ke své obraně proti uplatněnému nároku subjektu hodnocení (příp. jiné oprávněné osoby) všechny potřebné informace, které měl mít k dispozici, a tato skutečnost přispěla k přiznání povinnosti k náhradě takové újmy subjektu hodnocení, příp. jiné oprávněné osoby;*
- 11.3.5. *Zkoušející nebo Poskytovatel porušili či nesplnili jakoukoli jinou svoji povinnost jim, nebo některému z nich, vyplývající z této Rámcové smlouvy, konkrétní Dílčí smlouvy o provádění klinického hodnocení Smlouvy ze Zkoušejícím nebo příslušných právních předpisů, a toto porušení či nesplnění se podílelo na vzniku povinnosti k náhradě újmy na zdraví či jiné nemajetkové újmy subjektu hodnocení (příp. jiné oprávněné osoby), nebo mělo za následek, že Zadavatel nemohl využít ke své obraně proti uplatněnému nároku subjektu hodnocení (příp. jiné oprávněné osoby) všechny potřebné informace, které měl mít k dispozici, a tato skutečnost přispěla k přiznání povinnosti k náhradě takové újmy subjektu hodnocení, příp. jiné oprávněné osoby;*
- 11.4. *Zkoušející a Poskytovatel budou písemně informovat Zadavatele o veškerých okolnostech, o kterých je možné se domnívat, že by mohly vést ke vzniku nároku na náhradu újmy subjektu hodnocení (příp. jiné oprávněné osoby) nebo s tím souvisejícího soudního řízení a kterých si jsou vědomi nebo měli být vědomi, a budou Zadavatele přiměřeně informovat o vývoji takového nároku nebo řízení, i když se Zkoušející či Poskytovatel rozhodnou na základě těchto podmínek nárok na náhradu újmy vůči Zadavateli neuplatnit.*
- 11.5. *Smluvní strany si zavazují poskytnout vzájemně veškerou dokumentaci a součinnost potřebnou pro obranu vůči vznesenému nároku dle tohoto článku Rámcové smlouvy, kterou lze s ohledem na jejich předmět činnosti odůvodněně požadovat.*
- 11.6. *Zadavatel se dále zavazuje nahradit Poskytovateli náklady na léčbu subjektu hodnocení v případě poškození zdraví subjektu hodnocení, která vznikla v důsledku užívání hodnoceného léčivého přípravku použitého ve Studii nebo podstoupením terapeutického nebo jiného výkonu předepsaného Protokolem studie (tj. klinického zákroku nebo postupu provedeného v rámci Studie, kterým by subjekt hodnocení nebyl vystaven, kdyby se Studie nezúčastnil), a to za předpokladu, že nárok nevznikl v důsledku porušení povinnosti Zkoušejícího a/nebo Poskytovatele, a veškeré další náklady Poskytovatele s tím související, vyjma nákladů na léčbu, které budou bez dalšího uhrazeny z veřejného zdravotního pojištění a nebude-li jejich proplacení požadováno zpět ze strany příslušné zdravotní pojišťovny.*

- 11.7. *V případě, že kterákoli smluvní strana způsobí jiné smluvní straně škodu nebo jinou újmu, zavazuje se ji nahradit v rozsahu a způsobem stanovenými obecně závaznými právními předpisy.*
- 11.8. *Povinnosti Zadavatele uvedené v tomto článku Rámcové smlouvy zůstávají v platnosti i po ukončení platnosti a účinnosti této Rámcové smlouvy nebo Dílčí smlouvy o provedení klinického hodnocení.*
5. Smluvní strany se dále dohodly na změně čl. XVI Smlouvy, a to tak, že text tohoto článku se zcela nahrazuje tímto textem:

XVI.

Závěrečná ustanovení

- 16.1. *Smluvní strany se zavazují, že budou vždy postupovat tak, aby veškeré záležitosti, které budou alespoň jednou ze smluvních stran považovány za potřebné, řešily bez zbytečného prodlení a průtahů, tedy v co nejkratší možné době a zároveň s vynaložením nejnižších možných nákladů.*
- 16.2. *Smluvní strany prohlašují, že si v této Rámcové smlouvě sjednaly všechny náležitosti, které si v jejím rámci chtěly sjednat a které považují za důležité. Současně smluvní strany prohlašují, že si navzájem sdělily všechny informace, které považují za důležité a podstatné pro uzavření této Rámcové smlouvy. Tím ovšem není dotčena možnost smluvních stran upravit práva a povinnosti v rámci konkrétního klinického hodnocení podrobněji v konkrétní Dílčí smlouvě o provádění klinického hodnocení.*
- 16.3. *Práva a povinnosti smluvních stran, které nejsou upraveny touto Rámcovou smlouvou nebo konkrétní Dílčí smlouvou o provádění klinického hodnocení, se řídí ustanovením příslušných platných a účinných právních předpisů. Smluvní strany zároveň prohlašují, že si nepřejí, aby nad rámec výslovných ustanovení této Smlouvy byly jakékoli práva a povinnosti stran dovozovány z dosavadní či budoucí praxe zavedené mezi smluvními stranami či zvyklostí zachovávaných obecně či v odvětví týkajícím se předmětu plnění této Smlouvy, ledaže je ve Smlouvě sjednáno jinak. Pokud se tedy např. kterákoli ze smluvních stran od výslovných ustanovení této Smlouvy odkloní a druhá strana toto akceptuje, vztahuje se toto akceptování jen na tento konkrétní případ a nelze z něj dovozovat, že druhá strana takový odklon od výslovně sjednaných ustanovení této Smlouvy bude akceptovat i v budoucnosti. Podobně pokud se kterákoli ze smluvních stran vzdá pro ni z této Smlouvy vyplývajícího práva nebo jej nevykoná, nelze z toho dovozovat, že se takového práva nebo jeho výkonu vzdává i pro budoucnost.*
- 16.4. *Tato Rámcová smlouva je vyhotovena ve svou stejnopisech, přičemž každá ze smluvních stran obdrží jeden stejnopis.*
- 16.5. *Tuto Rámcovou smlouvu je možné měnit a doplňovat pouze formou písemného dodatku, který bude za takový označen, příslušně číslován, opatřen datem a podpisem všech smluvních stran.*
- 16.6. *Smluvní strany se dohodly, že jejich právní vztah se řídí platným právem České republiky. Jakékoli spory vyplývající nebo související s touto Rámcovou smlouvou a jednotlivými Dílčími smlouvami o provádění klinického hodnocení budou rozhodovány výhradně příslušnými soudy České republiky. Místní příslušnost soudu bude dána sídlem Zadavatele.*
- 16.7. *V případě, že by kterékoli z ustanovení této Rámcové smlouvy bylo či se dodatečně stalo neplatným nebo neúčinným, budou ostatní její ustanovení posuzována jako oddělitelná a platnost či účinnost této Rámcové smlouvy jako celku zůstane*

zachována. Pro tento případ se smluvní strany zavazují na základě vzájemné dohody nahradit neplatné nebo neúčinné ustanovení takovým ustanovením, které bude nejlépe odpovídat účelu této Rámcové smlouvy a vůli smluvních stran při jejím uzavření.

- 16.8. *Strany, každá samostatně, výslovně prohlašují, že na sebe berou nebezpečí změny okolností, a žádné ze stran tak v případě změny okolností, za nichž byla tato Rámcová smlouva uzavřena, nevzniká právo domáhat se obnovení jednání o Rámcové smlouvě ve smyslu § 1765 občanského zákoníku.*
- 16.9. *Tato Rámcová smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem podpisu oběma stranami.*
- 16.10. *Smluvní strany shodně prohlašují, že jakékoliv klinické hodnocení Zadavatele nebude nijak souviset s odběrem léčivých přípravků (zdravotnických prostředků) od Zadavatele, jakož i s případným rozhodováním o pořízení léčivých přípravků (zdravotnických prostředků) od Zadavatele, a ani neovlivní existující nebo budoucí smluvní vztahy mezi Zadavatelem a Poskytovatelem.*
6. Smluvní strany se dále dohodly na změně Přílohy č. 1 „Dílčí smlouva o provádění klinického hodnocení“, konkrétně na změně čl. IV. odst. 1 této Přílohy č. 1 tak, že text tohoto odstavce se zcela nahrazuje textem:

„1. Zadavatel prohlašuje, že před uzavřením této Dílčí smlouvy o provádění klinického hodnocení zajistil dle § 52 odst. 3 písm. f) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech, ve znění pozdějších předpisů, pojištění Zadavatele a Zkoušejícího, jehož prostřednictvím je zajištěno i odškodnění v případě smrti subjektu hodnocení nebo v případě újmy vzniklé na zdraví subjektu hodnocení nebo v případě jiné nemajetkové újmy vzniklé subjektu hodnocení v důsledku provádění klinického hodnocení.

7. Smluvní strany se dále dohodly na změně Přílohy č. 1 „Dílčí smlouva o provádění klinického hodnocení“, konkrétně na změně čl. V. této Přílohy č. 1 tak, že se text tohoto článku zcela nahrazuje textem:

V.

Závěrečná ustanovení

- 5.1. *Smluvní strany prohlašují, že uzavřením této Dílčí smlouvy o provádění klinického hodnocení na základě čl. 1 a násl. Rámcové smlouvy dochází k uzavření samostatné a řádné smlouvy o provádění klinického hodnocení humánních léčiv za podmínek sjednaných v Rámcové smlouvě a v této Dílčí smlouvě o provádění klinického hodnocení a jejich přílohách.*
- 5.2. *Smluvní strany prohlašují, že si v této Dílčí smlouvě o provádění klinického hodnocení sjednaly všechny náležitosti, které si v jejím rámci chtěly sjednat a které považují za důležité. Současně smluvní strany prohlašují, že si navzájem sdělily všechny informace, které považují za důležité a podstatné pro uzavření této Dílčí smlouvy o provádění klinického hodnocení. Tím ovšem není dotčena možnost smluvních stran odkázat na úpravu některých práv a povinností v rámci Rámcové smlouvy.*
- 5.3. *Práva a povinnosti smluvních stran, které nejsou upraveny touto Rámcovou smlouvou nebo konkrétní Dílčí smlouvou o provádění klinického hodnocení, se řídí ustanovením příslušných platných a účinných právních předpisů. Smluvní strany zároveň prohlašují, že si nepřejí, aby nad rámec výslovných ustanovení této Smlouvy byly jakékoli práva a povinnosti stran dovozovány z dosavadní či budoucí praxe zavedené mezi smluvními stranami či zvyklostí zachovávaných obecně či v odvětví týkajícím se předmětu plnění této Smlouvy, ledaže je ve Smlouvě sjednáno jinak. Pokud se tedy*

např. kterákoli ze smluvních stran od výslovných ustanovení této Smlouvy odkloní a druhá strana toto akceptuje, vztahuje se toto akceptování jen na tento konkrétní případ a nelze z něj dovozovat, že druhá strana takový odklon od výslovně sjednaných ustanovení této Smlouvy bude akceptovat i v budoucnosti. Podobně pokud se kterákoli ze smluvních stran vzdá pro ni z této Smlouvy vyplývajícího práva nebo jej nevykoná, nelze z toho dovozovat, že se takového práva nebo jeho výkonu vzdává i pro budoucnost.

- 5.4. *Tato Dílčí smlouva se vyhotovuje ve dvou stejnopisech, přičemž každé ze smluvních stran patří jeden stejnopis.*
- 5.5. *Smluvní strany se dohodly, že tato Dílčí smlouva může být s dále uvedenou výjimkou měněna pouze písemně prostřednictvím vzestupně číslovaných dodatků podepsaných všemi smluvními stranami. Smluvní strany nemusí uzavírat dodatek k této smlouvě v případě tzv. nepodstatných změn Protokolu. Nepodstatnou změnou Protokolu se přitom rozumí taková změna Protokolu, která nemění rozsah či způsob provádění úkonů (zejména vyšetření) prováděných Poskytovatelem či Zkoušejícím v rámci klinického hodnocení a nemá tedy jakýkoli vliv na výši odměny za provádění klinického hodnocení či jiné ceny uvedené v této smlouvě. Nepodstatné změny Protokolu jsou vůči Poskytovateli účinné dnem jejich doručení Zkoušejícímu, ne však dřív, než s nimi vysloví souhlas Státní ústav pro kontrolu léčiv a/nebo příslušné etické komise, pokud se jejich souhlasy pro změnu Protokolu vyžadují.*
- 5.8. *Strany, každá samostatně, výslovně prohlašují, že na sebe berou nebezpečí změny okolností, a žádné ze stran tak v případě změny okolností, za nichž byla tato Dílčí smlouva o provádění klinického hodnocení uzavřena, nevzniká právo domáhat se obnovení jednání o Dílčí smlouvě o provádění klinického hodnocení ve smyslu § 1765 občanského zákoníku.*
- 5.9. *Tato Dílčí smlouva o provádění klinického hodnocení nabývá platnosti a účinnosti dnem podpisu oběma stranami.*
8. Smluvní strany se dále dohodly na změně Přílohy č. 2 „Hodnocené léčivé přípravky“, konkrétně na změně čl. I. odst. 6 této Přílohy tak, že se text tohoto odstavce zcela nahrazuje textem:
- „6. Zdravotnické zařízení se zavazuje zajistit, že Lékárna se bude o převzatý Hodnocený lék starat s odbornou péčí, chránit jej proti poškození, zničení a odcizení.“*
9. Smluvní strany se dále dohodly na změně Přílohy č. 2 „Hodnocené léčivé přípravky“, konkrétně do čl. I. této Přílohy se přidává nový odst. II. odst. 3:
- „3. Zadavatel se jako původce odpadu zavazuje, že zajistí na vlastní náklady, jak v průběhu, tak i po skončení klinického hodnocení, předání veškerého nevyužitého hodnoceného léčivého přípravku oprávněné osobě v souladu s ustanoveními zákona č. 185/2001 Sb., o odpadech a jeho prováděcími předpisy v platném znění.“*
10. Smluvní strany se dále dohodly na změně Přílohy č. 2 „Hodnocené léčivé přípravky“, konkrétně na změně čl. III této Přílohy tak, že se celý text tohoto článku zcela nahrazuje následujícím textem:

III.

Odpovědnost Poskytovatele za újmu

1. *Poskytovatel je povinen k náhradě újmy, která vznikla Zadavateli z důvodu poškození, odcizení, znehodnocení nebo ztráty Hodnoceného léku, a to od okamžiku jeho převzetí Poskytovatelem prostřednictvím Lékárny, až do jeho vyzvednutí oprávněnou osobou.*
 2. *Poskytovatel není povinný k náhradě újmy, která byla způsobená výhradně:*
 - *Zadavatelem nebo distributorem,*
 - *vadou nebo přirozenou povahou uloženého Hodnoceného léku,*
 - *vadným obalem, na vadnost kterého Poskytovatel prostřednictvím Lékárny upozornil Zadavatele či distributora v potvrzení o převzetí Hodnoceného léku; pokud Poskytovatel prostřednictvím Lékárny neupozornil Zadavatele na vadnost obalu, nemá povinnost nahradit újmu pouze tehdy, když vadnost obalu nebyla rozpoznatelná.*

Poskytovatel je však povinen i v tomto případě vynaložit odbornou péči, aby újma byla co nejmenší.
 3. *V případě vzniku újmy, Poskytovatel vyhotoví do 3 pracovních dnů od jejího zjištění protokol, ve kterém uvede datum vyhotovení protokolu, den vzniku újmy, způsob vzniku újmy, příp. uvede jméno škůdce, pokud mu je znám, označení Hodnoceného léku, jehož se újma týká, a to druhem, množstvím a rozsahem poškození, a celkový rozsah újmy. Protokol předloží Poskytovatel Zadavateli nejpozději do 3 pracovních dnů od jeho vyhotovení.*
 4. *Smluvní strany se dohodly, že újmu, kterou je povinen Poskytovatel nahradit, nahradí Poskytovatel Zadavateli do 30 dní ode dne písemného oznámení vyčíslení újmy.*
 5. *Poskytovatel je povinen nahradit Zadavateli újmu, která vznikla Zadavateli uložením veřejnoprávní sankce dozorovým orgánem, pokud byla tato sankce uložena Zadavateli za porušení nebo nesplnění povinnosti, jejíž faktické plnění měl Poskytovatel prostřednictvím Lékárny zajišťovat v souladu s touto Přílohou.*
11. Smluvní strany se dále dohodly na změně Přílohy 1 „Dílčí smlouva o provádění klinického hodnocení“, konkrétně na změně čl. III Smlouvy, Přílohy č.7, a to tak, že Příloha č. 7 „Prohlášení o odškodnění“ se ze seznamu příloh vypouští.

II.

Závěrečná ustanovení

1. V ostatních částech tímto Dodatkem č. 1 nedotčených platí Smlouva ve svém původním znění.
2. Tento Dodatek č. 1 je vyhotoven ve dvou vyhotoveních, z nichž každá ze smluvních stran obdrží po jednom.
3. Tento Dodatek č. 1 nabývá platnosti a účinnosti dnem podpisu poslední ze smluvních stran.
4. Smluvní strany prohlašují, že si tento Dodatek č. 1 před jeho podpisem přečetly, že byl uzavřen podle jejich pravé a svobodné vůle, vážně, určitě a srozumitelně. Na důkaz výše uvedeného připojují své podpisy.

V Praze dne

V Praze dne

Novartis s. r. o.
Mag. Heidrun Irschik-Hadjieff, MBA
jednatelka společnosti

Všeobecná fakultní nemocnice v Praze
Mgr. Dana Jurásková, Ph.D., MBA
ředitelka