

CLINICAL TRIAL AGREEMENT with INSTITUTION	SMLOUVA O KLINICKÉM HODNOCENÍ se ZDRAVOTNICKÝM ZAŘÍZENÍM
Name of the Investigational Product (‘‘STUDY PRODUCT’’) and Study Number [REDACTED].	Název hodnoceného přípravku [REDACTED] (dále jen ‘‘HODNOCENÝ PŘÍPRAVEK’’) a číslo studie [REDACTED].
This Clinical Trial Agreement (‘‘AGREEMENT’’) is entered into and valid as of the last signature date below and effective as of the date of publication in the Registry of Contracts (described below in Article 21) (‘‘EFFECTIVE DATE’’).	Tato smlouva o klinickém hodnocení (dále jako ‘‘SMLOUVA’’) je uzavřena a platná ode dne posledního podpisu uvedeného níže a účinná ode dne zveřejnění v registru smluv popsáno níže v článku 21) (dále jen ‘‘DATUM ÚČINNOSTI’’).
BETWEEN	MEZI
<b>PAREXEL International (IRL) Limited</b> having a place of business at 70 Sir John Rogerson's, Quay, Dublin 2, Ireland, Company number 541507, Irish VAT Number: IE 3249971HH (hereinafter ‘‘CRO’’);	<b>PAREXEL International (IRL) Limited</b> se sídlem na adrese 70 Sir John Rogerson's, Quay, Dublin 2, Ireland, číslo společnosti 541507, Irské číslo DPH: IE 3249971HH (dále jen ‘‘CRO’’);
And	A
<b>UCB BIOPHARMA SPRL</b> , a corporation incorporated under the laws of Belgium having its registered offices at Allée de la Recherche 60, B-1070 Brussels, Belgium, VAT Registration Number: BE0543573053 (hereinafter ‘‘SPONSOR’’);	<b>UCB BIOPHARMA SPRL</b> společnost zaregistrovaná podle belgických zákonů, která má sídlo na adrese Allée de la Recherche 60, B-1070 Brusel, Belgie, daňové registrační číslo: BE0543573053 (dále jen ‘‘ZADAVATEL’’);
And	A
<b>Revmatologický ústav</b> , having a place of business at Na Slupi 450/4, 128 00 Praha 2 – Nové Město, Czech Republic, Company Registration No.: 00023728, VAT ID No.: CZ00023728 (hereinafter ‘‘INSTITUTION’’);	<b>Revmatologický ústav</b> , se sídlem na adrese Na Slupi 450/4, 128 00 Praha 2 – Nové Město, Česká republika, IČ: 00023728, DIČ: CZ00023728 (dále jen ‘‘ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ’’);
individually a ‘‘PARTY’’ and together the ‘‘PARTIES’’.	jednotlivě označovány jako ‘‘STRANA’’ a společně ‘‘STRANY’’.
<b>WHEREAS</b> , SPONSOR and its AFFILIATES (defined below) are engaged in research and development of pharmaceutical products and/or medical devices and have developed or acquired proprietary know-how and technical information relating to such products or devices; and	<b>VZHLEDEM K TOMU</b> , že ZADAVATEL a jeho PŘIDRUŽENÉ OSOBY (definované níže) se angažují ve výzkumu a vývoji farmaceutických přípravků a/nebo zdravotnických prostředků a mají nebo získali know-how, které vlastní, a technické informace týkající se těchto přípravků nebo zařízení; a
<b>WHEREAS</b> , CRO is a Clinical Research Organization which has been retained by SPONSOR under separate written agreement to act as SPONSOR's contractor and designee in managing the STUDY entitled [REDACTED]	<b>VZHLEDEM K TOMU</b> , že CRO je společnost pro klinický výzkum, která byla ZADAVATELEM najatá podle samostatné smlouvy, aby jednala pro ZADAVATELE jako ZADAVATELŮV dodavatel a zmocněnec pro správu STUDIE s názvem [REDACTED]

<p>██████████ (“<b>STUDY</b>”) for SPONSOR, including procurement of services in respect to this STUDY (“<b>CRO SERVICES</b>”); and</p>	<p>██████████ (dále jen „<b>STUDIE</b>“), a také pro získání služeb týkajících se STUDIE (dále jen „<b>SLUŽBY CRO</b>“); a</p>
<p><b>WHEREAS</b>, CRO has expertise <i>inter alia</i>, in recruiting institutions and investigators to participate in studies, in designing study protocols, in monitoring data collection and supervising the schedule and format of study deliverables, and SPONSOR has appointed CRO to procure CRO SERVICES under this AGREEMENT and to provide same to SPONSOR; and</p>	<p><b>VZHLEDEM K TOMU</b>, že je společnost CRO odborně způsobilá k tomu, aby <i>mimo jiné</i>, najímala zdravotnická zařízení a zkoušející k účasti ve studiích, k vytváření protokolů studie a monitorování shromažďování údajů a k dohledu na harmonogram a formát výstupů studie, a ZADAVATEL jmenoval CRO, aby tak zaopatřil SLUŽBY CRO podle této SMLOUVY a společnost CRO poskytovala tyto SLUŽBY ZADAVATELI; a</p>
<p><b>WHEREAS</b>, SPONSOR has entered into, or will enter into, a separate agreement with ██████████ (the “<b>INVESTIGATOR</b>”), ██████████ and ██████████ (each individually “<b>SUB-INVESTIGATOR</b>” and collectively the “<b>SUB-INVESTIGATORS</b>”), all of whom are employed by the INSTITUTION and shall serve as the INVESTIGATOR and the SUB-INVESTIGATORS, respectively, for the STUDY (defined hereinafter) and which relates to the performance of STUDY-related tasks by the INVESTIGATOR and the SUB-INVESTIGATORS, respectively, and the compensation of the INVESTIGATOR and the SUB-INVESTIGATORS, respectively; and</p>	<p><b>VZHLEDEM K TOMU</b>, že ZADAVATEL uzavřel nebo uzavře samostatnou smlouvu s ██████████ (dále jen „<b>ZKOUŠEJÍCÍ</b>“), ██████████ (jednotlivě “<b>SPOLUZKOUŠEJÍCÍ</b>” a společně “<b>SPOLUZKOUŠEJÍCÍ</b>”), kteří jsou všichni zaměstnanci ZDRAVOTNICKÉHO ZAŘÍZENÍ a kteří budou vykonávat činnosti ZKOUŠEJÍCÍHO a SPOLUZKOUŠEJÍCÍCH STUDIE (definovaná níže), a která se týká vykonávání úkolů spojených se STUDIÍ ZKOUŠEJÍCÍM a SPOLUZKOUŠEJÍCÍMI a kompenzace ZKOUŠEJÍCÍHO a SPOLUZKOUŠEJÍCÍCH; a</p>
<p><b>WHEREAS</b>, INSTITUTION desires to participate in the STUDY as described in this AGREEMENT, to provide the services to CRO agreed hereunder, and to administer the STUDY; and</p>	<p><b>VZHLEDEM K TOMU</b>, že si ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ přeje zúčastnit se STUDIE způsobem popsáným v této SMLOUVĚ a poskytovat služby sjednané v této SMLOUVĚ pro společnost CRO a řídit STUDII; a</p>
<p><b>WHEREAS</b>, INSTITUTION has reviewed sufficient information regarding the STUDY PRODUCT and PROTOCOL (defined hereinafter) to evaluate its interest in participating in the STUDY.</p>	<p><b>VZHLEDEM K TOMU</b>, že ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ přezkoumalo dostatečné množství informací týkající se HODNOCENÉHO PŘÍPRAVKU a PROTOKOLU, (definováno níže), aby mohlo posoudit svůj zájem o účast ve STUDII.</p>
<p><b>NOW, THEREFORE</b>, the PARTIES, intending to be legally bound, have entered into this AGREEMENT and specifically agree as follows:</p>	<p><b>TÍMTO</b> STRANY, které mají v úmyslu uzavřít právní závazek, uzavírají tuto SMLOUVU a konkrétně se dohodly takto:</p>
<p><b>1. CONDUCT OF THE STUDY</b></p>	<p><b>1. PROVÁDĚNÍ STUDIE</b></p>
<p>1.1 INSTITUTION agrees the STUDY will be carried out in accordance with the protocol entitled, “██████████”</p>	<p>1.1 ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ souhlasí s tím, že STUDIE bude vykonávána v souladu s protokolem s názvem ██████████</p>

<p>[REDACTED], which forms part of this AGREEMENT and may be amended, such amendments also forming part of this AGREEMENT (the “<b>PROTOCOL</b>”). The PROTOCOL and Investigator’s Brochure have previously been provided to INVESTIGATOR and the PROTOCOL fully details the clinical research activities and responsibilities to be undertaken with all due diligence by INSTITUTION. In the event of conflict between the terms of the PROTOCOL and this AGREEMENT, the PROTOCOL shall prevail with respect to the medical treatment of patients meeting enrollment criteria, then randomized, and thereafter not a screen failure (“<b>ENROLLED SUBJECTS</b>”) and this AGREEMENT shall prevail with respect to all other matters.</p>	<p>[REDACTED], který je součástí této SMLOUVY a který může být doplněn s tím, že tyto dodatky také tvoří součást této SMLOUVY (dále jen „<b>PROTOKOL</b>“). PROTOKOL a příručka zkoušejícího již byly poskytnuty ZKOUŠEJÍCÍMU a PROTOKOL podrobně specifikuje klinické výzkumné činnosti a povinnosti, které musí být realizované s řádnou péčí ZDRAVOTNICKÝM ZAŘÍZENÍM. V případě rozporu mezi podmínkami PROTOKOLU a této SMLOUVY má PROTOKOL přednost s ohledem na léčbu pacientů, kteří splňují zařazovací kritéria, jsou poté randomizováni a následně prošli úspěšně screeningem (dále jen „<b>ZAŘAZENÉ SUBJEKTY</b>“), a tato SMLOUVA má přednost s ohledem na všechny ostatní záležitosti.</p>
<p>1.2 INSTITUTION further agrees to:</p>	<p>1.2 ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ dále souhlasí, že:</p>
<p>(a) conduct this STUDY in strict compliance with all requirements of the host INSTITUTION or facility, any and all applicable laws, particularly Act No. 378/2007 Coll., on Pharmaceuticals, as amended, Act No. 372/2011 Coll., on Health Services, as amended, Act No. 268/2014 Coll., on Medical Devices, Decree No. 226/2008 Coll., on Good Clinical Practice conditions of clinical trials of medicinal products, as amended, Act No. 101/2000 Coll., on Personal Data Protection, as amended, and their potential replacements, and any and all applicable directives, rules, regulations, especially ICH - Good Clinical Practice guidelines and/or the Declaration of Helsinki, guidelines, professional standards, and codes of practice in the country in which the STUDY is to be conducted (the “<b>TERRITORY</b>”), including those relating to the preparation, use and submission of data arising out of clinical trials. For the avoidance of doubt, the PARTIES declare that they are aware of the effects of the applicable General Data Protection Regulation (EU) of the European Parliament and the Council number 2016/679 of 27 April 2016 and effective as of 25 May 2018 (hereafter the “<b>Regulation</b>”). The PARTIES undertake to comply with the provisions of the Regulation and shall make all activities and processes in which personal data (including</p>	<p>(a) bude provádět tuto STUDII v přísném souladu se všemi požadavky hostitelského ZDRAVOTNICKÉHO ZAŘÍZENÍ nebo pracoviště a s veškerými příslušnými zákony, zejména zákonem č. 378/2007 Sb. o léčivech, v platném znění, zákonem č. 372/2011 Sb., o zdravotních službách, v platném znění, zákonem č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích, vyhláškou č. 226/2008 Sb. o správné klinické praxi a podmínkách klinického hodnocení léčiv, v platném znění, a zákonem č. 101/2000 Sb., o ochraně osobních údajů, v platném znění, a jejich případnými náhradami, a s veškerými příslušnými směrnicemi, pravidly a předpisy, zejména ICH-GCP Směrnice pro správnou klinickou praxi, a/nebo Helsinskou deklarací, pokyny, profesními normami a prováděcími předpisy země, kde bude STUDIE prováděna (dále jen „<b>ÚZEMÍ</b>“), včetně těch, které se týkají přípravy, používání a předkládání údajů vyplývajících z klinických hodnocení. K vyloučení pochybností STRANY prohlašují, že jsou jim známy účinky platného Obecného nařízení Evropského parlamentu a Rady o ochraně údajů (EU) 2016/679 ze dne 27. dubna 2016 a účinného od 25. května 2018 (dále jen „<b>Nařízení</b>“). STRANY se zavazují, že do doby nabytí účinnosti Nařízení uvedou veškeré činnosti a procesy, při nichž dochází ke zpracování osobních údajů (včetně citlivých</p>

sensitive data) are processed in connection with performance of this AGREEMENT compliant with the Regulation by the time of the effective date of the Regulation.	údajů), v souvislosti s plněním dle této SMLOUVY, do souladu s uvedeným Nařízením.
(b) fulfill their obligations to the applicable ethics committee and/or Institutional Review Board (“ <b>IEC/IRB</b> ”) in the TERRITORY and to the hospital or institution responsible for the operation of the site at which STUDY is to be conducted as it relates to the role of INSTITUTION and/or INVESTIGATOR;	(b) splní své závazky vůči příslušné etické komisi a/nebo institucionální revizní komisi komisi (dále jen „ <b>EK/IRB</b> “) na daném ÚZEMÍ a vůči nemocnici nebo zdravotnickému zařízení, které bude odpovídat za činnost pracoviště, kde bude STUDIE probíhat, jak odpovídá roli ZDRAVOTNICKÉHO ZAŘÍZENÍ a/nebo ZKOUŠEJÍCÍHO;
(c) enable INVESTIGATOR to submit all data and information to CRO, and undertake all activities so that the time schedules set forth in the PROTOCOL and this AGREEMENT are met;	(c) umožní ZKOUŠEJÍCÍMU, aby předložil CRO veškeré údaje a informace a prováděl veškeré činnosti v zájmu striktního dodržení časových harmonogramů stanovených PROTOKOLEM a touto SMLOUVOU;
(d) enable INVESTIGATOR to return all unused compounds, drugs, devices, equipment, and related materials and all copies of CONFIDENTIAL INFORMATION (as defined in Article 6), including Case Report Forms (“ <b>CRFs</b> ”) and those materials that incorporate or otherwise record any intellectual property rights relating to the STUDY, to the SPONSOR/CRO or their AFFILIATES within thirty (30) days of the earlier of termination or completion of the STUDY. For the purpose of this AGREEMENT, “ <b>AFFILIATE</b> ” shall mean any corporation or other business entity or physical person controlling, controlled by or under common control of one of the PARTIES; for such purpose, control shall mean the direct or indirect ownership of more than fifty percent (50%) of the voting interest in such corporation or other entity or the power to direct or cause the direction of the management or policies of such PARTY.	(d) umožní ZKOUŠEJÍCÍMU, aby vrátil všechny nepoužité sloučeniny, léky, zařízení, vybavení a příbuzné materiály a všechny kopie DŮVĚRNÝCH INFORMACÍ (jak jsou definovány v odstavci 6) včetně formuláře pro individuální záznam subjektů hodnocení (dále jen „ <b>CRF</b> “) a materiálů, které obsahují nebo jinak zahrnují práva duševního vlastnictví týkajících se STUDIE, ZADAVATELI/CRO nebo jejich PŘIDRUŽENÝM OSOBÁM ve lhůtě třiceti (30) dnů ode dne předčasného ukončení nebo dokončení STUDIE podle toho, co nastane dříve. Pro účely této SMLOUVY bude „ <b>PŘIDRUŽENÁ OSOBA</b> “ znamenat jakoukoliv společnost nebo obchodní subjekt nebo fyzickou osobu, která kontroluje, je kontrolována nebo je pod častou kontrolou jedné ze STRAN; pro tento účel kontrola bude znamenat přímé nebo nepřímé vlastnictví více než padesáti procent (50 %) hlasovacích práv v takové společnosti nebo subjektu, případně pravomoc řídit nebo způsobit změnu směru správy nebo podnikových směrnic dané strany.
1.3 STUDY PRODUCT shall be supplied to INSTITUTION’s pharmacy. INSTITUTION hereby undertakes to ensure that the STUDY PRODUCT be stored separately from other medication in the pharmacy, and its preparation, inspecting, preserving and dispensing (hereinafter only “ <b>STUDY PRODUCT HANDLING</b> ”) be performed in compliance with the PROTOCOL, and SPONSOR’s or CRO’s instructions constituting an integral part hereof, and also pursuant to applicable laws and regulations, in particular	1.3 HODNOCENÝ PŘÍPRAVEK bude dodán do nemocniční lékárny ZDRAVOTNICKÉHO ZAŘÍZENÍ. ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ se zavazuje, že zajistí, aby HODNOCENÝ PŘÍPRAVEK byl uložen v lékárně odděleně od ostatních léčiv, a aby příprava/úprava, kontrolování, uchovávání a vydávání hodnoceného léčivého přípravku (dále jen „ <b>NAKLÁDÁNÍ S HODNOCENÝM PŘÍPRAVKEM</b> “) probíhaly v souladu s PROTOKOLEM a pokyny ZADAVATELE nebo CRO, které tvoří nedílnou součást této

the Good Pharmacy Practice, as well as the terms and conditions stipulated in the LEK-12 Directive issued by the State Institute for Drug Control.	smlouvy, dále se všeobecně závaznými právními předpisy, zejména se správnou lékárenskou praxí a rovněž dle podmínek stanovených v pokynu LEK-12 vydaném Státním ústavem pro kontrolu léčiv.
INSTITUTION shall ensure that its staff members meeting professional qualification criteria for the medical position of a pharmacist or pharmaceutical assistant pursuant to the applicable laws and regulations shall be responsible for STUDY PRODUCT HANDLING and keeping full records thereon. Immediately after appointing such staff members, INSTITUTION shall notify SPONSOR or CRO in writing of the name and surname of the appointee(s) along with the appropriate contact details, if applicable.	ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ je povinno určit osobu(y), která splňuje odborné předpoklady pro výkon zdravotnického povolání farmaceuta nebo farmaceutického asistenta ve smyslu příslušných právních předpisů, a která bude odpovědná za NAKLÁDÁNÍ S HODNOCENÝM PŘÍPRAVKEM a za vedení kompletní dokumentace o této činnosti. ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ je povinno neprodleně po jejím určení písemně oznámit ZADAVATELI nebo CRO jméno a příjmení uvedené osoby (osob) spolu s případnými kontaktními údaji.
<b>2. WARRANTIES</b>	<b>2. ZÁRUKY</b>
INSTITUTION represents and warrants that:	ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ prohlašuje a zaručuje, že:
2.1 INSTITUTION has the resources, including but not limited to: (a) sufficient personnel and equipment; and (b) sufficient patients for screening to efficiently and expeditiously perform the STUDY in a professional and competent manner, and will dedicate the necessary resources at all times to perform STUDY in such a manner. INVESTIGATOR will thoroughly familiarize him/herself with the properties of STUDY PRODUCT, PROTOCOL, the latest version of the ICH-GCP, and any other applicable laws, regulations, and standard operating procedures prior to beginning STUDY, and will ensure the STUDY is conducted in compliance with the same.	2.1 ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ má prostředky, které mimo jiné zahrnují: (a) dostatek personálu a vybavení; a (b) dostatečný počet pacientů pro screening, pro rychlé a účinné provedení STUDIE podle této smlouvy odborným a kompetentním způsobem a vyhradí potřebné zdroje po celou dobu provádění STUDIE, aby tomuto mohl dostát. ZKOUŠEJÍCÍ se důkladně seznámí s vlastnostmi HODNOCENÉHO PŘÍPRAVKU, PROTOKOLEM, nejnovější verzí ICH-GCP a jinými příslušnými zákony, předpisy a standardními pracovními postupy před zahájením STUDIE a zajistí, že STUDIE bude prováděna v souladu s těmito zákony, předpisy a standardními pracovními postupy.
2.2 INSTITUTION, and any other employee, agent or staff member performing the STUDY under the INSTITUTION's direction (" <b>STUDY PERSONNEL</b> ") have such current licenses and permits as may be required to perform clinical studies and they are not now nor in the past ever been debarred or excluded from any national healthcare program, nor are any of them currently under investigation by the U.S. Food and Drug Administration (" <b>FDA</b> ") for debarment action or license debarred pursuant to the U.S. Generic Drug Enforcement Act of 1992 (21 U.S.C. 301 et seq) or other national equivalent, and INSTITUTION shall notify SPONSOR and CRO immediately in	2.2 ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ a všichni zaměstnanci, zástupci nebo personál provádějící STUDII pod vedením ZDRAVOTNICKÉHO ZAŘÍZENÍ (dále jen " <b>PERSONÁL STUDIE</b> ") mají aktuální licence a povolení požadované k provádění klinických studií a žádnému z nich není a nebyla nikdy zakázána činnost ani jim v minulosti nebyla zakázána účast ani nebyli vyloučeni z účasti v některém z národních zdravotnických programů, ani nejsou v současnosti vyšetřováni americkým Úřadem pro kontrolu potravin a léčiv (U.S. Food and Drug Administration) (dále jen " <b>FDA</b> ") kvůli zakázané činnosti nebo zbavení licence na základě amerického zákona o

accordance with the Notices Article below upon any inquiry concerning or the commencement of any such proceeding concerning any person performing the STUDY.	generikách (U.S. Generic Drug Enforcement) z roku 1992 (21 U.S.C. 301 et seq) nebo jiného národního ekvivalentu, a ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ okamžitě oznámí ZADAVATELI a CRO, v souladu s článkem o oznamování níže, jakýkoli dotaz týkající se této skutečnosti nebo zahájení řízení ve vztahu k jakékoli osobě provádějící STUDII.
2.3 SPONSOR acknowledges that INSTITUTION, INVESTIGATOR and the STUDY PERSONNEL may be conducting other clinical studies. INSTITUTION agrees that neither it nor any other STUDY PERSONNEL is a party to any agreement which would prevent them from fulfilling their obligations under this AGREEMENT, and that during the term of this AGREEMENT they will not enter into any agreement which would in any way restrict their ability to conduct the STUDY.	2.3 ZADAVATEL bere na vědomí, že ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ, ZKOUŠEJÍCÍ a PERSONÁL STUDIE mohou provádět jiná klinická hodnocení. ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ souhlasí, že ani ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ ani žádný z PERSONÁLU STUDIE nejsou smluvní stranou smlouvy, která by jim zabránila v plnění závazků podle této SMLOUVY, a že v průběhu smluvního období této SMLOUVY neuzavřou žádnou smlouvu, která by jakýmkoliv způsobem omezovala jejich schopnost provádění STUDIE.
2.4 INSTITUTION shall prepare, modify, maintain, archive, retrieve and/or transmit any records, including CRFs, medical records, informed consents, test results, or other source documents, in a manner acceptable for the collection of data for submission to, or review by, the FDA, EMA and other regulatory or governmental authorities, and in full compliance with the PROTOCOL and all applicable laws.	2.4 ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ připraví, změní, bude udržovat, bude archivovat, získávat a/nebo přenášet jakékoli záznamy, včetně CRF, lékařských záznamů, informovaných souhlasů, výsledků testů nebo jiné zdrojové dokumentace způsobem přijatelným pro shromažďování údajů, nebo předkládat údaje pro předložení nebo přezkum ze strany FDA, EMA (Evropská léková agentura) a dalších regulačních nebo vládních orgánů v plném souladu s PROTOKOLEM a všemi platnými zákony.
2.5 This AGREEMENT does not involve the counseling or promotion of a business arrangement that violates state or federal law.	2.5 Tato SMLOUVA nezahrnuje poradenství či propagaci obchodního ujednání, které porušuje státní nebo federální zákony.
<b>3. REPLACEMENT</b>	<b>3. NÁHRADA</b>
3.1 In the event INVESTIGATOR becomes unwilling or unable to perform the duties required by this AGREEMENT, INSTITUTION will cooperate in good faith and expeditiously to find a replacement investigator with similar qualifications acceptable to CRO and SPONSOR; however, INVESTIGATOR shall continue to be bound by all relevant obligations and conditions of this AGREEMENT which by their nature or intent should survive, including but not limited to confidentiality, publication, intellectual property, following any replacement.	3.1 V případě, že ZKOUŠEJÍCÍ nebude nadále ochoten či schopen plnit své povinnosti požadované podle této SMLOUVY, ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ bude, v dobré víře a bez průtahů, spolupracovat při hledání náhradního zkoušejícího s podobnými kvalifikacemi a přijatelného pro CRO a ZADAVATELE; nicméně ZKOUŠEJÍCÍ bude i poté, co bude nahrazen, nadále vázán všemi příslušnými povinnostmi a podmínkami této SMLOUVY, které svojí povahou přetrvávají, mimo jiné včetně důvěrnosti údajů, zveřejňování a duševního vlastnictví.
3.2 In the event a replacement investigator acceptable to CRO, SPONSOR, and INSTITUTION is not found within a reasonable	3.2 V případě, že náhrada za zkoušejícího přijatelná pro CRO, ZADAVATELE a ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ není nalezena v

<p>time period, this AGREEMENT may be terminated in accordance with the Termination Article below. INSTITUTION's cooperation in finding an acceptable replacement does not release it from its obligations to perform this AGREEMENT up to and including the effective date of termination.</p>	<p>přiměřeném časovém období, může být tato SMLOUVA ukončena v souladu s článkem o ukončení níže. Spolupráce ZDRAVOTNICKÉHO ZAŘÍZENÍ při hledání přijatelného náhradního zkoušejícího nezbavuje zdravotnické zařízení jeho závazků plnit tuto SMLOUVU až do data a včetně data, kdy ukončení smlouvy nabude účinnosti.</p>
<p><b>4. TERM</b></p>	<p><b>4. OBDOBÍ PLATNOSTI</b></p>
<p>This AGREEMENT shall be effective as of the EFFECTIVE DATE and shall continue until STUDY close-out of INSTITUTION and completion of all obligations herein, including receipt by SPONSOR from CRO of all ENROLLED SUBJECT data and any corresponding queries in a form acceptable to CRO and/or SPONSOR, or until termination pursuant to Termination Article below.</p>	<p>Tato SMLOUVA se stane účinnou od DATA ÚČINNOSTI a bude pokračovat až do uzavření STUDIE ZDRAVOTNICKÝM ZAŘÍZENÍM a dokončení všech závazků podle této SMLOUVY, včetně ZADAVATELOVA obdržení od CRO všech údajů týkajících se ZAŘAZENÝCH SUBJEKTŮ a všech odpovídajících připomínek ve formě přijatelné pro CRO a/nebo ZADAVATELE, případně až do ukončení v souladu s článkem o ukončení níže.</p>
<p><b>5. FEES AND PAYMENT</b></p>	<p><b>5. FAKTURACE A PLATBY</b></p>
<p>5.1 In consideration for performance of the STUDY in accordance with the PROTOCOL, CRO will compensate INSTITUTION in accordance with the Payment Schedule in APPENDIX I and the Budget included in Attachment 1 of the APPENDIX I and made a part hereof (the "<b>BUDGET</b>"). INSTITUTION and/or INVESTIGATOR agree to see ENROLLED SUBJECTS only at a SPONSOR-approved location as agreed upon by the PARTIES for this STUDY. The BUDGET may be modified only upon the prior written consent of the PARTIES. Likewise, non-emergency additional tests or services (tests or services not required by the PROTOCOL or performed in excess of PROTOCOL requirements) shall not be compensable hereunder without the prior written consent of SPONSOR. Payments shall be made in accordance with the provisions set forth in the BUDGET, with the last payment being made after INSTITUTION completes all of its obligations under this AGREEMENT.</p>	<p>5.1 V rámci platby za provádění STUDIE v souladu s PROTOKOLEM CRO bude ZDRAVOTNICKÉMU ZAŘÍZENÍ platit v souladu s harmonogramem plateb v PŘÍLOZE I a v souladu s rozpočtem, který je v Příloze 1 PŘÍLOHY I a je součástí této SMLOUVY (dále jen "<b>ROZPOČET</b>"). ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ a/nebo ZKOUŠEJÍCÍ souhlasí, že budou vykonávat návštěvy ZAŘAZENÝCH SUBJEKTŮ pouze v lokalitách schválených ZADAVATELEM tak, jak bylo dohodnuto mezi STRANAMI této STUDIE. ROZPOČET může být pozměněn výhradně na základě předchozí písemné dohody mezi STRANAMI. Obdobně platí, že dodatečné testy nebo služby nevyžadované urgentní situací (např. testy nebo služby, které nejsou vyžadovány PROTOKOLEM nebo se provádějí nad rámec požadavků PROTOKOLU), nebudou hrazeny podle této smlouvy bez předchozího písemného souhlasu ZADAVATELE. Platby budou prováděny v souladu s ustanoveními uvedenými v ROZPOČTU s tím, že poslední platba bude provedena poté, co ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ ukončí své veškeré závazky podle této SMLOUVY.</p>
<p>5.2 The PARTIES hereto agree that compensation paid hereunder represents the fair market value of services rendered and, that no part of any consideration paid pursuant to this AGREEMENT is a prohibited payment for</p>	<p>5.2 SMLUVNÍ STRANY souhlasí, že náhrada vyplácená podle této smlouvy představuje spravedlivou tržní hodnotu poskytnutých služeb a že žádná část protiplnění na základě této SMLOUVY není zakázaná</p>

<p>the recommending or arranging for the referral of business, or the ordering of items or services, nor are the payments intended to induce illegal referrals of business. The service fees shown in the BUDGET do not include goods and services tax, (GST), Value Added Tax (VAT), harmonized sales tax or other similar commodity taxes, ("<b>TAXES</b>"). If such TAXES are required under law, they should be added to fees and shown on the invoice at the local applicable rate.</p>	<p>platba za doporučení nebo zprostředkování pro doporučení obchodní činnosti, za objednání zboží nebo služeb, ani se nejedná o platby, které mají vyvolat nezákonné doporučení podnikání. Poplatky uvedené v ROZPOČTU nezahrnují daň ze zboží a služeb (goods and services tax, GST), daň z přidané hodnoty (DPH), harmonizované daně z prodeje nebo podobné komoditní daně (dále jen „<b>DANĚ</b>“). Pokud jsou tyto DANĚ ze zákona vyžadovány, musí být přidány k poplatkům a uvedeny na faktuře ve výši místně uplatňované.</p>
<p>5.3 INSTITUTION shall comply with all obligations with respect to TAXES and social security contributions, if applicable, which relate to the subject matter of this AGREEMENT or, as the case may be those that relate to any payments made by INSTITUTION to the STUDY PERSONNEL.</p>	<p>5.3 ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ bude plnit všechny závazky s ohledem na DANĚ a příspěvky na sociální zabezpečení, je-li to relevantní, které se vztahují k předmětu této SMLOUVY nebo, respektive, k těm závazkům, které se vztahují k platbám prováděným ZDRAVOTNICKÝM ZAŘÍZENÍM PERSONÁLU STUDIE.</p>
<p>5.4 INSTITUTION acknowledges and agrees that CRO is performing the CRO SERVICES for SPONSOR in accordance with its separate agreement with SPONSOR. CRO shall make payments to INSTITUTION for the conduct of the STUDY under this AGREEMENT upon receipt of adequate funding from SPONSOR.</p>	<p>5.4 ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ bere na vědomí a souhlasí s tím, že CRO provádí SLUŽBY CRO pro ZADAVATELE v souladu se samostatnou smlouvou se ZADAVATELEM. CRO bude provádět platby ZDRAVOTNICKÉMU ZAŘÍZENÍ za provádění STUDIE podle této SMLOUVY po obdržení přiměřených částek od ZADAVATELE.</p>
<p>5.5 INSTITUTION agrees that it will not bill any third party payor for any visits, services or expenses incurred during the STUDY for which they have received compensation from CRO or SPONSOR, which are not part of the ordinary care they would normally provide for the patient. Claims for services and/or products in connection with the STUDY that, INSTITUTION may submit for reimbursement to the applicable third-party payor shall at all times be in compliance with applicable laws including notices, issuances and national and local coverage decisions. If CRO or SPONSOR provides any products or items for use in the STUDY at no charge to INSTITUTION it agrees, that it will not bill any third-party payor for such products or items.</p>	<p>5.5 ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ souhlasí, že nebude fakturovat plátcům třetí strany za žádné návštěvy, služby nebo výdaje vzniklé v průběhu STUDIE, za které obdrží náhradu od CRO nebo ZADAVATELE, které nejsou součástí běžné péče, která by obvykle byla poskytnuta pacientovi. Nároky za služby a/nebo přípravky v souvislosti s touto STUDIÍ, které ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ může předkládat k úhradě příslušným plátcům třetí strany, musí být vždy v souladu s platnými zákony, včetně oznámení, emisí a národních a místních rozhodnutí o pojištění. Pokud CRO nebo ZADAVATEL poskytují jakékoli přípravky nebo položky pro použití ve STUDII bezplatně pro ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ, ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ souhlasí s tím, že je nebude fakturovat žádnému jinému plátcovi třetí strany.</p>
<p>5.6 Due to legal requirements, including but not limited to applicable professional association codes (e.g., Codes of Practices and the Disclosure Code of EFPIA and its national member associations), CRO and/or SPONSOR may be required to disclose certain payments,</p>	<p>5.6 V důsledku zákonných požadavků, mimo jiné včetně kodexů příslušných odborných asociací (např. Zásady praxe a Zásady zpřístupňování Evropské federace farmaceutického průmyslu a asociací [EFPIA] a jejich národních členských asociací), může být</p>



<p>gifts, and other transfers of value that it provides to healthcare providers, institutions and organizations. Accordingly and notwithstanding any provision to the contrary, the compensation and other information hereunder may be publicly disclosed without notice by CRO and/or SPONSOR to comply with its legal obligations, regardless of whether such payment is remitted directly to INSTITUTION or INVESTIGATOR.</p>	<p>od společnosti CRO a/nebo ZADAVATELE požadováno, aby zpřístupnili jisté platby, dary nebo jiné převody hodnot, které poskytl poskytovatelům zdravotní péče, zdravotnickým zařízením a organizacím. Proto, a bez ohledu na jakékoli ustanovení v opačném smyslu, mohou být informace o úhradách a další informace zpřístupněny bez upozornění CRO a/nebo ZADAVATELEM z důvodu zákonných povinností, bez ohledu na to, zda taková platba byla poukázána přímo ZDRAVOTNICKÉMU ZAŘÍZENÍ nebo ZKOUŠEJÍCÍMU.</p>
<p><b>6. CONFIDENTIAL INFORMATION AND NONDISCLOSURE</b></p>	<p><b>6. DŮVĚRNÉ INFORMACE A NEZPŘÍSTUPŇOVÁNÍ INFORMACÍ</b></p>
<p>6.1 All information supplied by SPONSOR, CRO or their AFFILIATES (to the INSTITUTION or derived by the STUDY PERSONNEL (including without limitation the INVESTIGATOR), or otherwise generated during the course of this AGREEMENT, shall be deemed confidential and proprietary information of SPONSOR (“<b>CONFIDENTIAL INFORMATION</b>”). <b>CONFIDENTIAL INFORMATION</b> shall not be used for any purpose other than that of the STUDY, shall be maintained in strict confidence and shall not be transferred or disclosed to any third party other than the STUDY PERSONNEL, provided such STUDY PERSONNEL are bound by confidentiality provisions no less stringent than those of this Confidential Information and Nondisclosure Article.</p>	<p>6.1 Veškeré informace dodané ZADAVATELEM, CRO nebo jejich PŘIDRUŽENÝMI OSOBAMI ZDRAVOTNICKÉMU ZAŘÍZENÍ, případně takové, které jsou odvozené PERSONÁLEM STUDIE (včetně a bez omezení ZKOUŠEJÍCÍHO) nebo jinak generované v průběhu plnění této SMLOUVY, budou považované za důvěrné a vlastnické informace ZADAVATELE (dále jen „<b>DŮVĚRNÉ INFORMACE</b>“). <b>DŮVĚRNÉ INFORMACE</b> nebudou používány k jiným účelům, kromě účelů STUDIE, budou spravovány přísně důvěrným způsobem a nebudou přenášeny nebo zpřístupňované žádným třetím stranám, kromě PERSONÁLU STUDIE, ovšem s tím, že PERSONÁL STUDIE se musí řídit ustanoveními o důvěrnosti informací, která jsou nejméně tak přísná jako ustanovení tohoto článku o důvěrných informacích a nezpřístupňování.</p>
<p>6.2 The foregoing obligation of nondisclosure shall not apply to <b>CONFIDENTIAL INFORMATION</b> that:</p>	<p>6.2 Výše uvedená povinnost nezpřístupňování se nevztahuje na <b>DŮVĚRNÉ INFORMACE</b>, které:</p>
<p>(a) is or becomes publicly available through no fault of INSTITUTION and/or its STUDY PERSONNEL (including without limitation INVESTIGATOR);</p>	<p>(a) jsou nebo se stanou veřejně dostupnými nikoliv kvůli chybě ZDRAVOTNICKÉHO ZAŘÍZENÍ a/nebo PERSONÁLU STUDIE (včetně a bez omezení ZKOUŠEJÍCÍHO);</p>
<p>(b) is disclosed to INSTITUTION by a third party entitled to disclose such information not subject to any obligation of confidence;</p>	<p>(b) byly zpřístupněny ZDRAVOTNICKÉMU ZAŘÍZENÍ třetí stranou oprávněnou tyto informace zpřístupnit, která není vázána závazkem zachování důvěrnosti;</p>
<p>(c) is already known by INSTITUTION prior to disclosure hereunder, as shown by prior written records;</p>	<p>(c) již byly ZDRAVOTNICKÉMU ZAŘÍZENÍ známy před tím, než byly zpřístupněny v rámci této smlouvy, což je doložitelné předchozími písemnými záznamy;</p>
<p>(d) is necessary to obtain IEC/IRB approval of the STUDY or that must be included in any</p>	<p>(d) jsou nezbytné k získání souhlasu EK/IRB se STUDII nebo musí být obsaženy v</p>

ENROLLED SUBJECT's written informed consent form;	písemném formuláři informovaného souhlasu ZARAŽENÉHO SUBJEKTU;
(e) is required by applicable law to be disclosed to federal, state or local authorities; however, prior to making any such disclosure, INSTITUTION shall provide SPONSOR with (i) prior written notice of the proposed disclosure in order to provide SPONSOR with sufficient opportunity to seek a protective order or other similar order preventing or limiting the proposed disclosure, and (ii) with reasonable assistance in SPONSOR's efforts to obtain a protective order or other similar order, and (b) INSTITUTION shall disclose such CONFIDENTIAL INFORMATION only to the extent required in order to comply with the applicable law, regulation or action;	(e) jejich zpřístupnění federálním, národním nebo místním úřadům je vyžadováno příslušným zákonem; ovšem před tím, než k tomuto zpřístupnění dojde, musí ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ poskytnout ZADAVATELI (i) předchozí písemné upozornění o navrhovaném zpřístupnění, aby ZADAVATELI poskytlo dostatečnou příležitost k tomu, aby se mohl pokusit o získání ochranného příkazu nebo jiného podobného příkazu, který by zabránil nebo omezil navržené zpřístupnění, a (ii) přiměřenou pomoc ZADAVATELI v jeho snaze získat ochranný příkaz nebo podobný příkaz, a (iii) ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ zpřístupní tyto DŮVĚRNÉ INFORMACE pouze v rozsahu vyžadovaném příslušným zákonem, předpisem nebo žalobou;
(f) can be documented to have been independently developed by a staff member of the INSTITUTION not involved in the STUDY and not privy to the CONFIDENTIAL INFORMATION;	(f) byly doložitelně nezávisle připraveny členem personálu ZDRAVOTNICKÉHO ZAŘÍZENÍ nezapojeným do STUDIE a bez přístupu k DŮVĚRNÝM INFORMACÍM;
(g) is published in accordance with Article 7 (Publication and Release of Information) herein.	(g) byly zveřejněny v souladu s článkem 7 této SMLOUVY (Zveřejňování a uvolňování informací).
6.3 All PARTIES shall keep confidential all information from individual ENROLLED SUBJECTS and shall ensure that none could be identified in any reports, submissions or publications as further detailed in "APPENDIX II" (Data Protection). Any data furnished to CRO or SPONSOR concerning INSTITUTION's patients will be furnished in a coded format in accordance with the PROTOCOL which protects patient identities.	6.3 Všechny smluvní STRANY musí zachovávat důvěrnost všech informací jednotlivých ZARAŽENÝCH SUBJEKTŮ a zajistí, aby nikdo nemohl být identifikován v žádných zprávách, podáních nebo publikacích, jak je dále podrobně popsáno v „PŘÍLOZE II“ (Ochrana údajů). Veškerá data poskytnutá CRO nebo ZADAVATELI týkající se pacientů ZDRAVOTNICKÉHO ZAŘÍZENÍ budou poskytována v kódované podobě v souladu s PROTOKOLEM STUDIE z důvodu ochrany identity pacientů.
6.4 CRO and/or SPONSOR's ability to review the patient's medical records shall be subject to reasonable safeguards for the protection of patient confidentiality. INSTITUTION shall provide CRO's and/or SPONSOR's monitor access to any patient medical records or their systems. INSTITUTION shall ensure that only STUDY patient medical records are disclosed to CRO's and/or SPONSOR's monitor, and shall ensure there is no access to non-STUDY patient records. When this is not possible, INSTITUTION, as	6.4 Schopnost CRO a/nebo ZADAVATELE přezkoumávat zdravotní záznamy pacientů bude podmíněna přiměřenou ochranou důvěrných informací pacientů. ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ poskytne monitorovi CRO a/nebo ZADAVATELE přístup ke všem zdravotním záznamům pacienta nebo k jeho systémům. ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ zajistí, že monitor CRO a/nebo ZADAVATELE má přístup pouze k těm zdravotním záznamům pacienta, které se vztahují ke STUDII, a zajistí, že nebude umožněn žádný přístup k

<p>applicable, shall ensure certified paper copies are made available for inspection and/or monitoring visit.</p>	<p>pacientovým záznamům, které se nevztahují ke STUDII. Tam, kde to nebude možné, ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ, dle potřeby, zajistí, že inspekci a/nebo sledovací návštěvy budou dostupné úřední papírové kopie.</p>
<p>6.5 CRO is appointed to procure the CONFIDENTIAL INFORMATION from INSTITUTION and may only use the CONFIDENTIAL INFORMATION for that purpose. INSTITUTION agrees that CRO shall collect information during the STUDY that may be used to assess INSTITUTION's performance and further may be used in any manner that SPONSOR and CRO deem appropriate to further its business interests, both during and following termination of, this AGREEMENT.</p>	<p>6.5 Společnost CRO je pověřená, aby získávala DŮVĚRNÉ INFORMACE od ZDRAVOTNICKÉHO ZAŘÍZENÍ, a může používat DŮVĚRNÝCH INFORMACÍ pouze pro tento účel. ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ souhlasí, že CRO bude shromažďovat informace v průběhu STUDIE, které mohou být použity k hodnocení výkonu ZDRAVOTNICKÉHO ZAŘÍZENÍ, a kromě toho může tyto informace používat způsobem, který ZADAVATEL a CRO budou považovat za vhodný k rozvíjení jejich obchodních zájmů, a to i v průběhu a po ukončení této SMLOUVY.</p>
<p><b>7. PUBLICATION AND RELEASE OF INFORMATION</b></p>	<p><b>7. ZVEŘEJNĚNÍ A UVOLNĚNÍ INFORMACÍ</b></p>
<p>7.1 INSTITUTION shall recognize the integrity of a multi-site STUDY by not seeking to publish data derived from such work until the complete STUDY has been reported in full, or in the event that no such publication occurs within twelve (12) months of the completion of the STUDY, INSTITUTION shall be free to publish in accordance with the provisions of this Article.</p>	<p>7.1 ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ bude zachovávat nenarušenost této multicentrické STUDIE tím, že se nebude snažit zveřejňovat údaje odvozené od své práce až do doby, kdy dojde ke zdokumentování celé STUDIE, nebo v případě, že k žádnému takovému zveřejnění nedojde během dvanácti (12) měsíců od dokončení STUDIE, bude ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ oprávněno provést zveřejnění v souladu s ustanoveními tohoto článku.</p>
<p>INSTITUTION shall not publish or otherwise disclose any findings resulting from the STUDY with respect to the STUDY PRODUCT or its development without SPONSOR's prior review. For the purpose of obtaining such review, INSTITUTION shall submit to SPONSOR a copy of any proposed abstract, manuscript, presentation or the like at least ninety (90) days, or sixty (60) days for abstracts, prior to the estimated date of submission for publication or other disclosure. If SPONSOR determines that the proposed publication contains patentable subject matter, SPONSOR may require delay of publication or other disclosure for a period of time being the earlier of eighteen (18) months from the request to publish or twelve (12) months from the end of the STUDY, for the purpose of filing patent applications or taking other appropriate action to protect its proprietary interests. If SPONSOR determines that CONFIDENTIAL INFORMATION is contained in such manuscript or abstract,</p>	<p>ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ nesmí zveřejnit nebo jinak zpřístupnit jakékoliv výsledky vyplývající ze STUDIE týkající se HODNOCENÉHO PŘÍPRAVKU nebo jeho vývoje bez předchozího přezkumu ZADAVATELEM. Za účelem provedení tohoto přezkumu musí ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ předložit ZADAVATELI kopii navrženého abstraktu, rukopisu, prezentace a podobně nejméně devadesát (90) dní, nebo šedesát (60) dní v případě abstraktu, před odhadovaným datem předložení k publikování nebo jinému zpřístupnění. Pokud ZADAVATEL zjistí, že navrhovaná publikace obsahuje patentovatelný předmět, může ZADAVATEL požadovat odložení publikování či jiného zpřístupnění o dobu osmnácti (18) měsíců od žádosti o zveřejnění nebo dvanácti (12) měsíců od konce STUDIE za účelem podání patentové přihlášky nebo jiného vhodného opatření na ochranu svých vlastnických zájmů. Pokud ZADAVATEL zjistí, že jsou v tomto rukopisu nebo abstraktu</p>

<p>INSTITUTION agrees to delete that information. For the avoidance of doubt, if no response is received by INSTITUTION from SPONSOR within such review period, publication may proceed. SPONSOR's review of an abstract does not constitute its review of a subsequent manuscript, presentation or the like which must be submitted to SPONSOR for review in its own right. The participation of SPONSOR shall be acknowledged in any publication or presentation unless written notice to the contrary is given.</p>	<p>obsaženy DŮVĚRNÉ INFORMACE, ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ bude souhlasit s odstraněním těchto informací. Pro vyloučení pochybností, pokud ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ neobdrží od ZADAVATELE žádnou odpověď během období přezkumu, může dojít k publikaci. ZADAVATELŮV přezkum abstraktu nepředstavuje přezkum následného rukopisu, prezentace a podobně. Tento musí být ZADAVATELI předložen samostatně. Účast ZADAVATELE musí být potvrzena v jakékoli publikaci nebo prezentaci, pokud nedošlo k písemné žádosti vyžadující opak.</p>
<p>7.2 SPONSOR may use, refer to, and disseminate reprints of scientific, medical, and other published articles relating to the STUDY which disclose the name of the INSTITUTION, consistent with relevant copyright laws. INSTITUTION shall not use SPONSOR's name, or CRO's name in connection with any advertising or promotion of any product or service without the prior written permission of SPONSOR or CRO, as appropriate. Each PARTY agrees that it will not disclose the terms of this AGREEMENT to any outside party without the permission of the other PARTIES, except as required by applicable law.</p>	<p>7.2 ZADAVATEL může používat, odkazovat a šířit dotisky vědeckých, zdravotnických a dalších publikovaných článků týkajících se STUDIE, které uvádějí jméno ZDRAVOTNICKÉHO ZAŘÍZENÍ, a to v souladu s příslušnými autorskými zákony. ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ nesmí použít jméno ZADAVATELE nebo jméno CRO v souvislosti s jakoukoli reklamou či propagací produktu nebo služby bez předchozího písemného souhlasu ZADAVATELE nebo CRO, podle toho, co je relevantní. Každá STRANA souhlasí s tím, že nebude zveřejňovat podmínky této SMLOUVY jakékoli externí třetí straně bez souhlasu dalších STRAN s výjimkou situací, kdy je to vyžadováno platnými zákony.</p>
<p><b>8. INSPECTIONS</b></p>	<p><b>8. KONTROLY</b></p>
<p>8.1 INSTITUTION shall notify CRO and SPONSOR immediately in writing of any inquiries, correspondence or communications with or from any governmental or regulatory authority, including (without limitation) the FDA, EMA, HCA and MHRA.</p>	<p>8.1 ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ bude CRO a ZADAVATELE ihned písemně informovat v případě jakýchkoli dotazů, korespondence, komunikace s regulačním orgánem, včetně (bez omezení) FDA, EMA HCA a MHRA.</p>
<p>8.2 If any governmental or regulatory authority, including (without limitation) the FDA, EMA, HCA and MHRA, requests permission to or does inspect INSTITUTION'S facilities or research records relating to this STUDY, INSTITUTION will allow CRO and/or SPONSOR to attend such inspections, and shall make all reasonable efforts to coordinate any scheduling of such inspections to permit CRO and SPONSOR to attend such inspections.</p>	<p>8.2 Pokud kterýkoli vládní či regulační orgán, včetně (bez omezení) FDA, EMA, HCA a MHRA požádá o povolení kontroly nebo provede kontrolu prostor nebo výzkumných záznamů ZDRAVOTNICKÉHO ZAŘÍZENÍ v souvislosti s touto STUDIÍ, ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ umožní CRO a/nebo ZADAVATELI zúčastnit se těchto kontrol a vynaloží veškeré přiměřené úsilí ke koordinaci plánování takových kontrol, aby se jich mohla CRO a ZADAVATEL zúčastnit.</p>
<p>8.3 Unless prohibited by law, CRO and/or SPONSOR shall have the right themselves or through a third party upon reasonable prior written notice and during normal business hours, to audit the site(s) where the STUDY is</p>	<p>8.3 Není-li to zákonem zakázáno, mají CRO a/nebo ZADAVATEL právo sami, případně prostřednictvím třetí strany, na základě přiměřeného předchozího písemného oznámení a během obvyklé pracovní doby,</p>

being performed.	provést audit pracoviště, kde se STUDIE provádí.
8.4 INSTITUTION will provide in writing to CRO and SPONSOR copies of all materials, correspondence, statements, forms, and records which INSTITUTION receives, obtains, or generates pursuant to any such inspection or in connection with any inquiries, communications or correspondence from any governmental or regulatory authorities including (without limitation) the FDA, EMA, HCA and MHRA. INSTITUTION will make reasonable efforts to segregate, and not disclose any documents and materials that are not required to be disclosed during such an inspection, including financial data and pricing information.	8.4 ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ poskytne písemně CRO a ZADAVATELI kopie všech materiálů, korespondence, výkazů, tiskopisů a záznamů, které ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ dostane, získá nebo vytvoří na základě takové kontroly nebo v souvislosti s jakýmkoli dotazy, sděleními nebo korespondencí s jakýmkoli vládním nebo regulačním orgánem, včetně (bez omezení) FDA, EMA, HCA a MHRA. ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ vynaloží přiměřené úsilí, aby oddělilo a nezveřejnilo žádné dokumenty a materiály, které nejsou vyžadovány během takové kontroly, včetně finančních údajů a informací o cenách.
<b>9. TERMINATION</b>	<b>9. UKONČENÍ SMLOUVY</b>
9.1 This AGREEMENT may be terminated, in whole or in part, by the PARTIES prior to the completion date established in the Replacement Article above on written notice if any of the following conditions occur:	9.1 Tato SMLOUVA může být ukončena, částečně nebo celá, STRANAMI před datem zakončení, které bylo určeno v článku o náhradě výše, písemným oznámením, jestliže dojde k následujícím okolnostem:
(a) By either PARTY, effective immediately, if authorization to conduct the STUDY is not obtained or is withdrawn by the FDA or other government, regulatory, ethics, or competent authority or if the emergence of any adverse reaction or side effect with the STUDY PRODUCT administered in the STUDY is of such magnitude or frequency in the opinion of either the INVESTIGATOR or CRO or SPONSOR to support termination;	(a) Kteroukoli ze STRAN s okamžitou účinností, pokud není od FDA získáno povolení k provedení STUDIE nebo je povolení odvoláno jinými vládními regulačními, etickými nebo oprávněnými úřady, případně v naléhavém případě výskytu jakéhokoliv nežádoucího účinku nebo vedlejšího účinku HODNOCENÉHO PŘÍPRAVKU podávaného ve STUDII, pokud je takového rozsahu a četnosti, že je podle názoru ZKOUŠEJÍCÍHO nebo CRO nebo ZADAVATELE ukončení nutné;
(b) By the CRO or SPONSOR, effective immediately in accordance with Article 3 (Replacement) hereof;	(b) CRO nebo ZADAVATELEM s okamžitou účinností v souladu s článkem 3 (Náhrada) této smlouvy;
(c) By the CRO or SPONSOR, effective immediately, if the INSTITUTION and/or INVESTIGATOR fails to perform the STUDY in accordance with the terms of the PROTOCOL, the latest version of ICH-GCP, this AGREEMENT, or any other applicable laws, regulations, including FDA guidelines, or standard operating procedures, or the INSTITUTION becomes debarred or excluded from national programs or becomes subject to a threat of debarment or exclusion from national programs;	(c) CRO nebo ZADAVATELEM s okamžitou účinností, pokud ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ a/nebo ZKOUŠEJÍCÍ nebudou provádět STUDII v souladu s podmínkami PROTOKOLU, poslední verzí pokynů ICH-GCP, této SMLOUVY nebo jiných platných zákonů, předpisů, včetně pokynů FDA nebo standardních pracovních postupů, případně bude ZDRAVOTNICKÉMU ZAŘÍZENÍ zakázána činnost nebo bude vyloučeno z národních programů nebo mu bude takový zákaz či vyloučení z národních programů hrozit;
(d) By the CRO or SPONSOR, effective immediately, if either determines, in their own discretion, that the INVESTIGATOR has failed to recruit or enroll a sufficient number of	(d) CRO nebo ZADAVATELEM s okamžitou platností, pokud kterýkoliv z nich určí, na základě svého uvážení, že ZKOUŠEJÍCÍ neplní požadavky na nábor nebo zařazování

subjects for participation in the STUDY to make it likely that the statistical requirements applicable to the STUDY will be met;	dostatečného počtu subjektů k účasti ve STUDII, aby bylo pravděpodobné, že dojde ke splnění statistických požadavků této STUDIE;
(e) By the CRO or SPONSOR with or without cause, upon thirty (30) days' written notice.	(e) CRO nebo ZADAVATELEM s uvedením důvodů nebo bez uvedení důvodu do třiceti (30) dní od písemného oznámení.
(f) By INSTITUTION upon thirty (30) days' written notice if INVESTIGATOR becomes unable to perform or complete the STUDY	(f) ZDRAVOTNICKÝM ZAŘÍZENÍM do třiceti (30) dní po písemném oznámení, pokud nebude ZKOUŠEJÍCÍ schopný provádět nebo dokončit tuto STUDII
(g) By INSTITUTION upon thirty (30) days' written notice if there is a material breach by CRO or SPONSOR of this AGREEMENT and such breach is not cured within thirty (30) days after CRO and/or SPONSOR's receipt of notice of breach.	(g) ZDRAVOTNICKÝM ZAŘÍZENÍM do třiceti (30) dní po písemném oznámení, jestliže došlo k podstatnému porušení této SMLOUVY společností CRO nebo ZADAVATELEM a toto porušení nebylo napraveno v průběhu třiceti (30) dní poté, co CRO a/nebo ZADAVATEL dostali oznámení o porušení.
9.2 In the event of termination of this AGREEMENT prior to completion of the STUDY pursuant to any of the sub-paragraphs of Article 9.1, CRO shall make a final payment for services actually performed in accordance herewith and for costs incurred through the date of termination, subject to the obligation of INSTITUTION to mitigate costs as far as reasonably possible. CRO will also reimburse INSTITUTION for reasonable, non-cancellable commitments properly incurred prior to the date of termination provided, however, that CRO or SPONSOR shall not be obligated to pay for non-cancellable commitments if this AGREEMENT is terminated pursuant to Article 9.1(c). In any of the above situations in which SPONSOR or CRO has the right to terminate this AGREEMENT, or in which CRO or SPONSOR reasonably believes that termination may be required, CRO or SPONSOR shall have the right to suspend enrollment under this AGREEMENT, or suspend performance of all or a part of the STUDY (subject to patient safety issues), while they determine whether termination is appropriate. Receipt of notice of termination of the STUDY by CRO and/or SPONSOR shall not release INSTITUTION from their obligations to perform this AGREEMENT up to and including the effective date of termination.	9.2 V případě ukončení této SMLOUVY před dokončením STUDIE na základě některého z dílčích odstavců článku 9.1 provede CRO závěrečnou platbu za skutečně provedené služby v souladu s touto smlouvou a za náklady vzniklé ke dni ukončení s tím, že je povinností ZDRAVOTNICKÉHO ZAŘÍZENÍ minimalizovat náklady do té míry, do které je to přiměřeně možné. CRO rovněž uhradí ZDRAVOTNICKÉMU ZAŘÍZENÍ náklady za přiměřené, nezrušitelné závazky řádně vzniklé přede dnem ukončení, avšak CRO nebo ZADAVATEL nejsou povinni hradit nezrušitelné závazky, pokud je SMLOUVA ukončena na základě článku 9.1(c). Ve kterékoliv z výše uvedených situací, v nichž mají ZADAVATEL nebo CRO právo ukončit SMLOUVU nebo v nichž se CRO nebo ZADAVATEL důvodně domnívají, že může být požadováno ukončení, mají CRO nebo ZADAVATEL právo pozastavit zařazování podle této SMLOUVY nebo pozastavit realizaci celé nebo části STUDIE (s ohledem na bezpečnost pacientů), zatímco se budou rozhodovat, zda je ukončení vhodné. Příjem oznámení o ukončení STUDIE společností CRO a/nebo ZADAVATELEM nezbavuje ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ povinnosti provádět činnosti v rámci této SMLOUVY až do data, a včetně data, kdy ukončení nabude platnosti.
<b>10. INTELLECTUAL PROPERTY</b>	<b>10. DUŠEVNÍ VLASTNICTVÍ</b>
10.1 INSTITUTION agrees and acknowledges that SPONSOR owns all rights in and to the STUDY PRODUCT and any and all	10.1 ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ souhlasí a bere na vědomí, že ZADAVATELI patří všechna práva na HODNOCENÝ PŘÍPRAVEK a na

clinical data generated from the STUDY. INSTITUTION agrees to disclose promptly to SPONSOR or its nominee any and all inventions, discoveries and improvements conceived or made by INVESTIGATOR and/or other STUDY PERSONNEL relating to the STUDY PRODUCT which arise during the STUDY, and agree to assign their respective interests therein to SPONSOR or its nominee.	veškeré klinické údaje generované z této STUDIE. ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ souhlasí s tím, že zpřístupní ZADAVATELI nebo jím určené osobě veškeré vynálezy, objevy a zlepšení vymyšlené nebo vytvořené ZKOUŠEJÍCÍM a/nebo dalším PERSONÁLEM STUDIE, které se vztahují na HODNOCENÝ PŘÍPRAVEK a které vznikly během STUDIE, a souhlasí s postoupením jejich náležitých zájmů ZADAVATELI nebo jím určené osobě.
10.2 SPONSOR shall have the right, at its sole discretion and expense to seek protection for any such inventions, discoveries and improvements, and INSTITUTION shall reasonably assist CRO and/or SPONSOR in such actions by executing and delivering or having executed and delivered any and all instruments necessary to make, file and prosecute all such applications for protection including but not limited to patent applications and any divisions, continuations, extensions, substitutions, confirmations, registrations, revalidations, additions or reissues thereof.	10.2 ZADAVATEL bude mít právo, zcela podle jeho uvážení a na jeho náklady, usilovat o ochranu takovýchto vynálezů, objevů a zlepšení a ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ bude přiměřeně pomáhat CRO a/nebo ZADAVATELI v této činnosti tím, že vykoná a doručí, nebo vykonalo a doručilo, veškeré nástroje, které jsou nutné k provedení, podání a soudnímu uplatňování všech těchto žádostí o ochranu, mimo jiné, včetně žádostí o patent a jakákoliv dělení, pokračování, prodloužení, nahrazování, ověřování, registrace, revalidace, přídatky nebo dotisky těchto žádostí.
10.3 INSTITUTION further acknowledges SPONSOR's ownership of the PROTOCOL and any CRF and other data and records generated pursuant to the performance of the STUDY.	10.3 ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ dále bere na vědomí, že ZADAVATEL je majitelem PROTOKOLU a všech CRF a dalších údajů a záznamů, které byly generované na základě provádění této STUDIE.
10.4 Other than grant of a limited license to INSTITUTION solely to permit them to carry out the STUDY, this AGREEMENT does not constitute any grant, option or license under any intellectual property rights of CRO or SPONSOR. In order to avoid any doubt all intellectual property rights and rights of a similar nature that - prior to the EFFECTIVE DATE of this AGREEMENT - are owned or licensed by/to the INSTITUTION/INVESTIGATOR or the SPONSOR, shall remain the property of concerned PARTY.	10.4 S výjimkou udělení omezené licence ZDRAVOTNICKÉMU ZAŘÍZENÍ výlučně za účelem provedení STUDIE podle této SMLOUVY tato SMLOUVA nepředstavuje žádné udělení, nárok nebo licenci na jakákoliv práva duševního vlastnictví CRO nebo ZADAVATELE. Za účelem vyloučení pochybností všechna práva duševního vlastnictví a práva podobné povahy, která jsou před DATEM ÚČINNOSTI této SMLOUVY vlastněna ZDRAVOTNICKÝM ZAŘÍZENÍM/ ZKOUŠEJÍCÍM či ZADAVATELEM nebo na něž má ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ, ZKOUŠEJÍCÍ či ZADAVATEL před datem uzavření této SMLOUVY licenci, zůstanou ve vlastnictví příslušné STRANY.
<b>11. INDEMNIFICATION</b>	<b>11. ODŠKODNĚNÍ</b>
11.1 INSTITUTION shall give CRO and SPONSOR prompt written notice of any claims involving the STUDY PRODUCT(s) and shall allow SPONSOR to control the defense of such claim (including settlement negotiations). INSTITUTION shall fully cooperate with	11.1 ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ okamžitě písemně upozorní CRO a ZADAVATELE na jakékoliv nároky týkající se HODNOCENÉHO PŘÍPRAVKU nebo HODNOCENÝCH PŘÍPRAVKŮ a umožní ZADAVATELI, aby řídil obhajobu proti takovému nároku (včetně

SPONSOR in the defense thereof, including but not limited to, allowing SPONSOR complete access to all relevant records. Nothing herein shall prohibit INSTITUTION from hiring its own legal counsel at its own cost.	jednání o mimosoudním vyrovnání). ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ bude plně spolupracovat se ZADAVATELEM při obhajobě proti těmto nárokům, mimo jiné také tím, že umožní ZADAVATELI úplný přístup ke všem relevantním záznamům. Nic ze zde uvedeného nebrání ZDRAVOTNICKÉMU ZAŘÍZENÍ, aby si najalo svého vlastního právníka na své náklady.
11.2 SPONSOR shall indemnify and hold harmless INSTITUTION, INVESTIGATOR and the STUDY PERSONNEL in the conduct of the STUDY, from and against claims for damages and liabilities imposed by law for adverse drug experiences resulting in bodily injury (including death) to the ENROLLED SUBJECTS caused directly by the administration of STUDY PRODUCT(s).	11.2 ZADAVATEL odškodní a zbaví odpovědnosti ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ, ZKOUŠEJÍCÍHO a členy personálu STUDIE v souvislosti se všemi nároky na odškodnění a povinnostmi stanovenými zákonem týkající se nežádoucí zkušenosti s přípravkem, které vedly k tělesné újmě, včetně úmrtí ZAŘAZENÝCH SUBJEKTŮ a které vznikly v důsledku podání HODNOCENÉHO PŘÍPRAVKU nebo HODNOCENÝCH PŘÍPRAVKŮ.
11.3 SPONSOR's obligation of indemnification is further contingent upon the following:	11.3 ZADAVATELOVA povinnost odškodnění je dále podmíněna následujícím:
(a) the terms of the PROTOCOL or any written instructions relative to the administration of the STUDY PRODUCT(s) are strictly adhered to;	(a) podmínky tohoto PROTOKOLU nebo písemné pokyny ve vztahu k podávání HODNOCENÉHO PŘÍPRAVKU/HODNOCENÝCH PŘÍPRAVKŮ jsou přísně dodržovány;
(b) INSTITUTION and/or INVESTIGATOR used the generally accepted medical practice in the administration, or in the control of the administration of the STUDY PRODUCT(s);	(b) ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ a/nebo ZKOUŠEJÍCÍ použili obecně uznávanou lékařskou praxi při podávání nebo kontrole podávání HODNOCENÉHO PŘÍPRAVKU nebo HODNOCENÝCH PŘÍPRAVKŮ;
(c) INSTITUTION and/or INVESTIGATOR complying with applicable national, state and local laws, and has conducted the STUDY in accordance with FDA and EU regulations and the latest applicable ICH-GCP;	(c) ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ a/nebo ZKOUŠEJÍCÍ dodrželi příslušné národní, státní a místní zákony a prováděli STUDII v souladu se směrnicemi FDA a EU a nejnovějšími příslušnými pokyny ICH-GCP;
(d) the damage is not attributable to the negligent act, omission or wilful misconduct or breach of statutory duty on the part of INSTITUTION, INVESTIGATOR or other STUDY PERSONNEL;	(d) újma není způsobena nedbalostí, opomenutím nebo úmyslným pochybením nebo porušením zákonné povinnosti ze strany ZDRAVOTNICKÉHO ZAŘÍZENÍ, ZKOUŠEJÍCÍHO nebo dalších členů PERSONÁLU STUDIE;
(e) INSTITUTION and/or INVESTIGATOR shall have given the CRO and SPONSOR prompt written notice of any claims involving the STUDY PRODUCT(s) and shall have cooperated fully with SPONSOR in the defense thereof including, but not limited to, allowing SPONSOR complete access to all relevant records; and	(e) ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ a/nebo ZKOUŠEJÍCÍ poskytnou CRO a ZADAVATELI neprodleně písemné oznámení jakýchkoliv nároků týkajících se HODNOCENÉHO PŘÍPRAVKU/HODNOCENÝCH PŘÍPRAVKŮ a budou plně spolupracovat se ZADAVATELEM na obraně, také tím, mimo jiné, že poskytnou ZADAVATELI úplný přístup ke všem příslušným záznamům; a
(f) INSTITUTION shall ensure that no	(f) ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ zajistí, že



admission or taking any other action (or omitting to take any action) that could prejudice the conduct of any action or claim, provided that this provision shall not be breached if INSTITUTION can demonstrate that they have acted in accordance with its internal complaint, accident reporting or disciplinary procedures, or where any statement or action is required by law.	neučiní žádná doznání ani nepodnikne jinou činnost (nebo opomene podniknout jakoukoli činnost), která by mohla ovlivnit provádění jakékoliv žaloby nebo nároku, přičemž toto ustanovení nebude porušeno, pokud ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ může prokázat, že jednalo v souladu se svým interním systémem oznamování stížností, nehod nebo disciplinárních postupů, nebo pokud jsou prohlášení nebo činnost požadovány zákonem.
11.4 SPONSOR shall secure and maintain in full force and effect throughout the performance of the STUDY a liability insurance policy as required by law.	11.4 ZADAVATEL zajistí a bude udržovat v plné platnosti a účinnosti v průběhu výkonu STUDIE pojištění odpovědnosti za škodu tak, jak je vyžadováno zákonem.
11.5 CRO shall secure and maintain in full force for the duration of this AGREEMENT a program of insurance sufficient to cover its obligations under this AGREEMENT.	11.5 Společnost CRO zajistí a bude udržovat v plné platnosti v průběhu celé této SMLOUVY dostatečnou pojistku k pokrytí všech jejích závazků podle této SMLOUVY.
11.6 INSTITUTION shall indemnify and hold CRO, SPONSOR and their AFFILIATES harmless from, any loss, claim, or demand arising from any (a) injuries or damages incurred if they are the result of negligence or willful misconduct on the part of the INSTITUTION, INVESTIGATOR, and/or STUDY PERSONNEL (b) research activities contrary to the PROTOCOL or the terms of this AGREEMENT; (c) unauthorized warranties made by INSTITUTION, INVESTIGATOR, and/or STUDY PERSONNEL concerning the product being tested; or (d) in any case in which written informed consent was not obtained for the ENROLLED SUBJECT in accordance with the PROTOCOL.	11.6 ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ odškodní a zbaví odpovědnosti CRO, ZADAVATELE a jejich PŘIDRUŽENÉ OSOBY za jakékoliv ztráty, nároky nebo požadavky za (a) zdravotní újmu nebo škodu vzniklou v důsledku nedbalosti nebo vědomého pochybení ze strany ZDRAVOTNICKÉHO ZAŘÍZENÍ, ZKOUŠEJÍCÍHO a/nebo PERSONÁLU STUDIE; (b) výzkumné činnosti v rozporu s PROTOKOLEM nebo podmínkami této SMLOUVY; (c) neschválené záruky učiněné ZDRAVOTNICKÝM ZAŘÍZENÍM, ZKOUŠEJÍCÍM a/nebo PERSONÁLEM STUDIE týkající se hodnoceného přípravku; nebo (d) každý případ, kdy nebyl získán informovaný souhlas od ZARAŽENÉHO SUBJEKTU v souladu s PROTOKOLEM.
11.7 The INSTITUTION will maintain a valid liability insurance covering potential damage caused to members of the public in connection with provision of healthcare services pursuant to Section 45, subsection 2(n) of Act No. 372/2011 Coll. on Health Care Services and Conditions for Providing Them (as amended). The PARTIES acknowledge that in order to activate the insurance of its clinical trial activities, INSTITUTION is required to provide the relevant insurance company with basic information concerning, in particular, the nature and manner of conduct of the STUDY. SPONSOR undertakes to grant the INSTITUTION consent to transmit the above information to the relevant insurance company. INSTITUTION undertakes to transfer to the	11.7 ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ bude udržovat platné pojištění odpovědnosti za škody, které bude krýt potenciální škody způsobené členům veřejnosti v souvislosti s poskytováním služeb zdravotní péče v souladu s § 45 2 (n) zákona č. 372/2011 Sb. o zdravotních službách a podmínkách jejich poskytování (v platném znění). SMLUVNÍ STRANY berou na vědomí, že ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ je pro aktivaci pojištění svých činností v rámci klinických hodnocení povinno předložit příslušné pojišťovně základní informace, související zejména s povahou a způsobem provádění STUDIE. ZADAVATEL se zavazuje udělit ZDRAVOTNICKÉMU ZAŘÍZENÍ souhlas s předáním výše uvedených informací příslušné

insurance company only the information approved by SPONSOR, and only to the necessary extent.	pojišťovně. ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ se zavazuje předat pojišťovně pouze informace odsouhlasené ZADAVATELEM, a to pouze v nezbytně nutném rozsahu.
<b>12. ENTIRE AGREEMENT</b>	<b>12. CELÁ SMLOUVA</b>
12.1 The PARTIES agree that this AGREEMENT, the final PROTOCOL, any attachments, and, appendices hereto, constitute the sole, full, and complete AGREEMENT by and between INSTITUTION, CRO and SPONSOR, and supersede all other written and oral agreements and representations between INSTITUTION, CRO and SPONSOR with respect to the STUDY. No amendments, changes, additions, deletions, or modifications to or of this AGREEMENT shall be valid unless reduced to writing and signed by the PARTIES.	12.1 STRANY souhlasí s tím, že tato SMLOUVA, konečný PROTOKOL a jakékoli dodatky a přílohy k ní, představují výlučnou, plnou a úplnou SMLOUVU mezi ZDRAVOTNICKÝM ZAŘÍZENÍM, CRO a ZADAVATELEM a nahrazují všechna ostatní písemná nebo ústní ujednání a vyjádření mezi ZDRAVOTNICKÝM ZAŘÍZENÍM, CRO a ZADAVATELEM ve vztahu k této STUDII. Žádné dodatky, změny, doplnění, odstranění nebo úpravy k této SMLOUVĚ nebudou platné, pokud nebudou v písemné podobě a podepsány smluvními STRANAMI.
12.2 Notwithstanding the above clause 12.1, it is known by all PARTIES to this AGREEMENT that there is a prior agreement between SPONSOR and CRO for the procurement of CRO SERVICES, as described in the recitals of this AGREEMENT, for which the terms and obligations remain in full affect with respect to the STUDY.	12.2 Nehledě na bod 12.1 uvedený výše, všechny STRANY této SMLOUVY si uvědomují, že existuje předešlá smlouva mezi ZADAVATELEM a CRO o poskytování SLUŽEB CRO, jak je to popsáno v úvodních ustanoveních této SMLOUVY, pro kterou podmínky a závazky zůstávají v plné platnosti s ohledem na tuto STUDII.
<b>13. NOTICES</b>	<b>13. OZNAMOVÁNÍ</b>
Any notices or communications concerning this AGREEMENT shall be in writing and deemed effective upon the earlier of (i) actual receipt; (ii) seven (7) days following deposit with the postal service; or (iii) the next business day following deposit with a recognized overnight courier service, in each case with delivery fees pre-paid and addressed to the PARTY at the address set forth below:	Veškerá oznámení a komunikace týkající se této SMLOUVY budou v písemné podobě a považované za platné až dojde, podle toho, co nastane dříve, k (i) faktickému přijetí oznámení; (ii) sedm (7) dní poté, co došlo k podání na poště; nebo (iii) příští pracovní den poté, co došlo k podání u uznané kurýrní služby, která doručuje ze dne na den. Dodací služba bude v každém případě předplacená a adresovaná STRANĚ s adresou uvedenou níže:
<b>To CRO:</b>	<b>Adresováno CRO:</b>
PAREXEL International (IRL) Limited One Kilmainham Square Inchicore Road Kilmainham Dublin 8 Ireland	PAREXEL International (IRL) Limited One Kilmainham Square Inchicore Road Kilmainham Dublin 8 Ireland
<b>To SPONSOR:</b>	<b>Adresováno ZADAVATELI:</b>
████████████████████ ████████████████████ UCB BIOSCIENCES GMBH Alfred-Nobel-Straße 10, 40789 Monheim Germany Tel.: + ██████████	████████████████████ ████████████████████ UCB BIOSCIENCES GMBH Alfred-Nobel-Straße 10, 40789 Monheim Germany Tel.: ██████████

Copy to:	Kopie pro:
████████████████████	████████████████████
UCB BIOSCIENCES GMBH	UCB BIOSCIENCES GMBH
Alfred-Nobel-Strasse 10	Alfred-Nobel-Strasse 10
40789 Monheim	40789 Monheim
Germany	Německo
<b>To INSTITUTION:</b>	<b>Adresováno ZDRAVOTNICKÉMU ZAŘÍZENÍ</b>
Revmatologický ústav Praha Na Slupi 4 128 50 Praha 2 Czech Republic Attn.: ████████████████████	Revmatologický ústav Praha Na Slupi 4 128 50 Praha 2 Česká republika K rukám: ████████████████████
<b>14. SURVIVAL</b>	<b>14. PŘETRVÁNÍ</b>
This AGREEMENT shall be binding upon the PARTIES, their legal representatives, successors, and assigns. The obligations of the PARTIES contained in the PROTOCOL and Articles 6 (Confidential Information and Nondisclosure), 7 (Publication and Release of Information), 8 (Inspections), 10 (Intellectual Property), 11 (Indemnification), 14 (Survival), 15 (Financial Disclosure), and 17 (Governing Law) shall survive the termination or expiration of this AGREEMENT.	Tato SMLOUVA bude závazná pro smluvní STRANY, jejich právní zástupce, zákonné nástupce a postupníky. Povinnosti smluvních STRAN obsažené v PROTOKOLU a člancích 6 (Důvěrnost a nezpřístupňování), 7 (Zveřejnění a uvolnění informací), 8 (Kontroly), 10 (Duševní vlastnictví), 11 (Odškodnění), 14 (Přetrvání), 15 (Vykazování finančních informací) a 17 (Rozhodné právo) zůstávají v platnosti i po ukončení nebo skončení platnosti této SMLOUVY.
<b>15. FINANCIAL DISCLOSURE</b>	<b>15. VYKAZOVÁNÍ FINANČNÍCH INFORMACÍ</b>
15.1 INSTITUTION agrees to assist SPONSOR and CRO in obtaining completed, signed Financial Disclosure by Clinical Investigators Forms for each INVESTIGATOR and sub-investigator listed on the FDA 1572 form or any analogous national or device-related form or list one (1) year after completion of the STUDY, and to assist in obtaining any information and executing any documents necessary to fully comply with 21 CFR part 54, or any rules or regulations thereunder, or similar national regulations. INSTITUTION acknowledges and agrees that the completed forms may be subject to review by governmental or regulatory agencies	15.1 ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ dále souhlasí s tím, že bude ZADAVATELI a CRO pomáhat při získávání výkazů finančních informací podepsaných zkoušejícími (formulářů FDF) pro každého ZKOUŠEJÍCÍHO a spoluzkoušejícího uvedeného na formuláři FDA 1572 nebo na jiném obdobném národním formuláři nebo na analogickém formuláři či seznamu jeden (1) rok po dokončení STUDIE a bude pomáhat při získávání jakýchkoli informací a vypracování dokumentů potřebných pro úplné dodržení zákona 21 CFR, část 54, nebo jakýchkoli navazujících pravidel nebo předpisů či obdobných národních předpisů. ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ bere na vědomí a souhlasí s tím, že vyplněné formuláře mohou být předmětem přezkumu ze strany vládních a regulačních orgánů
15.2 No payments will be provided pursuant to this AGREEMENT until CRO has received a completed, signed form for each INVESTIGATOR.	15.2 Žádné platby nebudou poskytovány na základě této SMLOUVY, dokud CRO neobdrží vyplněný a podepsaný formulář pro každého ZKOUŠEJÍCÍHO.
15.3 INSTITUTION agree to ensure that all such forms are promptly updated, as needed, to	15.3 ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ souhlasí, že zajistí neprodlenou aktualizaci všech těchto

<p>maintain their accuracy and completeness during the term of this AGREEMENT and for one (1) year following completion of the STUDY. INSTITUTION further agrees to assist CRO and/or SPONSOR in obtaining analogous completed, signed forms for each such INVESTIGATOR and sub-investigator one (1) year after completion of the STUDY, and to assist in obtaining any information and executing any documents necessary to fully comply with 21 CFR part 54, or any rules or regulations thereunder or similar national regulations. INSTITUTION acknowledges and agrees that the completed forms may be subject to review by governmental or regulatory agencies.</p>	<p>formulářů podle potřeby, aby byla udržována jejich přesnost a úplnost během trvání této SMLOUVY a po dobu jednoho (1) roku po ukončení STUDIE. ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ dále souhlasí s tím, že bude CRO a/nebo ZADAVATELI pomáhat získat obdobné vyplněné a podepsané formuláře od každého ZKOUŠEJÍCÍHO a spoluzkoušejícího jeden (1) rok po dokončení STUDIE a pomáhat při získávání jakýchkoli informací a vypracování dokumentů potřebných pro úplné dodržení zákona 21 CFR, část 54, nebo jakýchkoli navazujících pravidel nebo předpisů či obdobných národních předpisů. ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ bere na vědomí a souhlasí s tím, že vyplněné formuláře mohou být předmětem přezkumu ze strany vládních a regulačních orgánů.</p>
<p><b>16. ANTI-BRIBERY</b></p>	<p><b>16. PROTİKORUPČNÍ USTANOVENÍ</b></p>
<p>Pursuant to the applicable laws and regulations, INSTITUTION represents, warrants and undertakes (i) that it has not and will not, either directly or indirectly, offer, promise, pay, (or authorise the offer or payment of) any money or the giving of anything of value, or do any other thing in order to exert improper influence on any government official, employee of a government agency/body, healthcare professional or any other person, and (ii) that they have not and will not accept, request or receive any payment or thing that might improperly influence them in their capacity to perform under this AGREEMENT.</p>	<p>ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ prohlašuje, zaručuje a zavazuje se ve shodě s příslušnými zákony, (i) že ani přímo či nepřímo neposkytl a neposkytne nabídku, platbu (nebo neschválilo nabídku či platbu) jakýchkoliv peněz nebo hodnotných darů, případně neprovedlo žádný jiný čin za účelem vyvinutí nevhodného vlivu na jakéhokoliv státního úředníka, zaměstnance státního úřadu nebo orgánu, zdravotnického pracovníka nebo na jakoukoliv jinou osobu a (ii) nepřijalo a nepřijme žádost nebo nepřijme platbu nebo věc, která by mohla mít nevhodný vliv na jeho činnost prováděnou v rámci této SMLOUVY.</p>
<p><b>17. GOVERNING LAW</b></p>	<p><b>17. ROZHODNÉ PRÁVO</b></p>
<p>This AGREEMENT is governed by Czech law, in particular and to the extent applicable by Act No. 89/2012 Coll., Civil Code, and by Act No. 378/2007, on Pharmaceuticals. All disputes arising from this AGREEMENT will be brought before the competent courts of Czech Republic.</p> <p>Each PARTY herewith acknowledges it has reviewed both language versions of this AGREEMENT and that they are, in all material respects, identical. In the event of any discrepancy between the English and the Czech versions of this AGREEMENT, the Czech version shall prevail, provided that the English version shall be sufficiently consulted to determine the genuine intention of the PARTIES with respect to the discrepancy.</p>	<p>Tato SMLOUVA se řídí právními předpisy České republiky, zejména a v příslušném rozsahu zákonem č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, a zákonem č. 378/2007 Sb., o léčivech. Pro řešení případných sporů vyplývajících z této SMLOUVY jsou věcně a místně příslušné soudy České republiky.</p> <p>Každá STRANA tímto uznává, že přezkoumala obě jazykové verze této SMLOUVY a že jsou ve všech významných ohledech shodné. V případě jakýchkoliv rozporů mezi českou verzí a anglickou verzí této SMLOUVY bude rozhodná verze česká za předpokladu, že anglické znění bylo dostatečně projednáno za účelem pochopení skutečného záměru STRAN s ohledem na daný rozpor.</p>

<b>18. RELATIONSHIP BETWEEN THE PARTIES</b>	<b>18. VZTAH MEZI SMLUVNÍMI STRANAMI</b>
<p>18.1 INSTITUTION shall act as independent contractors of CRO and SPONSOR and shall not be construed for any purpose as the partner, agent, employee, servant, or representative of CRO or SPONSOR. CRO or SPONSOR shall not be responsible for any employee benefits, pensions, employer liability insurance, withholding, or employment-related taxes of INSTITUTION. INSTITUTION shall not enter into any contract or agreement with any third party that purports to obligate or bind CRO or SPONSOR, and CRO or SPONSOR shall not enter into any contract or agreement with any third party that purports to obligate or bind INSTITUTION. INSTITUTION acknowledges that CRO or SPONSOR may perform their obligations hereunder either themselves or through a third party. Without prejudice to the rights of SPONSOR under this AGREEMENT, INSTITUTION acknowledges that CRO is the recipient of services under this AGREEMENT.</p>	<p>18.1 ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ bude působit jako nezávislý dodavatel CRO a ZADAVATELE a nesmí být v žádném případě považováno za partnera, zástupce, zaměstnance, sloužící subjekt nebo jednatele CRO nebo ZADAVATELE. CRO nebo ZADAVATEL neodpovídají za žádné zaměstnanecké výhody, důchody, zaměstnanecké pojištění odpovědnosti, srážky nebo daně ze zaměstnaneckých příjmů ZDRAVOTNICKÉHO ZAŘÍZENÍ. ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ nesmí uzavírat smlouvy nebo dohody s jakoukoliv třetí stranou, které by zavazovaly CRO nebo ZADAVATELE, a CRO nebo ZADAVATEL nesmí uzavírat smlouvy nebo dohody s jakoukoliv třetí stranou, které by zavazovaly ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ. ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ bere na vědomí, že CRO nebo ZADAVATEL mohou plnit své závazky podle této smlouvy buď sami nebo prostřednictvím třetí strany. Aniž by toto negativně ovlivňovalo práva ZADAVATELE podle této smlouvy, ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ bere na vědomí, že CRO je příjemce služeb v rámci této SMLOUVY.</p>
<p>18.2 INSTITUTION understands and agrees that this AGREEMENT is being signed by CRO in its own name as a contracting party receiving services under this AGREEMENT, and in addition, CRO will also sign this AGREEMENT on behalf of SPONSOR and for SPONSOR's benefit as its authorized representative, based on the STUDY agreement between SPONSOR and CRO.</p>	<p>18.2 ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ chápe a souhlasí s tím, že tato SMLOUVA je podepsána společností CRO jejím vlastním jménem v roli smluvní strany, která přijímá služby v rámci této SMLOUVY, a že kromě toho CRO také podepíše tuto SMLOUVU jménem ZADAVATELE a ve prospěch ZADAVATELE, v roli pověřeného zástupce ZADAVATELE, v souladu se smlouvou o STUDII mezi ZADAVATELEM a CRO.</p>
<b>19. WAIVER AND SEVERABILITY</b>	<b>19. ZŘEKnutí SE PRÁV A ODDĚLITELNOST</b>
<p>Failure to insist upon compliance with any of the terms and conditions of this AGREEMENT shall not constitute a general waiver or relinquishment of any such terms or conditions. If any part of this AGREEMENT is held unenforceable, the rest of the AGREEMENT will nevertheless remain in full force and effect.</p>	<p>Netrvání na dodržení některých pravidel nebo podmínek této SMLOUVY neznamena všeobecné zřeknutí se nebo vzdání se kteréhokoli pravidla nebo podmínky. Pokud je jakákoli část této SMLOUVY shledána nevymahatelnou, zbytek SMLOUVY zůstává i nadále v plné platnosti a účinnosti.</p>
<b>20. NO ASSIGNMENT</b>	<b>20. ŽÁDNÉ POSTOUPENÍ</b>
<p>INSTITUTION shall not assign or subcontract any of its rights or obligations under this AGREEMENT without the written consent of CRO and SPONSOR. CRO and SPONSOR shall have the right to assign or transfer this</p>	<p>ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ nesmí postoupit nebo zadat subdodavatelskou smlouvu na žádná ze svých práv či povinností vyplývajících z této SMLOUVY bez výslovného písemného souhlasu CRO a ZADAVATELE. CRO a</p>

<p>AGREEMENT in whole or in part upon written notice to INSTITUTION.</p>	<p>ZADAVATEL mají právo postoupit nebo převést tuto SMLOUVU v celku nebo částečně po dodání písemného oznámení ZDRAVOTNICKÉMU ZAŘÍZENÍ.</p>
<p><b>21. REGISTER OF CONTRACTS</b></p>	<p><b>21. REGISTR SMLUV</b></p>
<p>The PARTIES hereby acknowledge and agree that the INSTITUTION shall be required to publish the AGREEMENT and its potential amendments in accordance with Act No. 340/2015 Coll., on the Register of Contracts at <a href="https://smlouvy.gov.cz/">https://smlouvy.gov.cz/</a> to fulfill its legal obligations and solely for such purpose, SPONSOR agrees with the public disclosure of a redacted version of the AGREEMENT, provided that the extent of the redaction shall be agreed with the SPONSOR prior to the respective public disclosure to avoid the disclosure of SPONSOR CONFIDENTIAL INFORMATION (e.g. APPENDIX I of the AGREEMENT) and personal data. The INVESTIGATOR agrees to her/his name being published on the Public Administration Portal in connection with the STUDY and in accordance with the Act on the Register of Contracts. Publication shall be ensured by the INSTITUTION, which shall publish, make available or provide for publication solely the version of this AGREEMENT or any part thereof which will be prepared and provided for this purpose by CRO/SPONSOR in a machine-readable electronic format and submitted by email to [REDACTED] no later than at the date of execution of this AGREEMENT. CRO/SPONSOR shall delete from the AGREEMENT to be published all information regarding confidential information, personal data and business secrets as defined by the Act No. 89/2012 Coll, Civil Code, except for information publicly available at the time of the conclusion of this AGREEMENT and/or any amendment (excluded information and agreed exclusion of information). As part of the process of publishing of this AGREEMENT pursuant to Act No. 340/2015 Coll. On the Register of Contracts, the INSTITUTION undertakes to send a confirmation of the publication of the AGREEMENT to the e-mail address: [REDACTED].</p>	<p>STRANY tímto berou na vědomí a souhlasí, že ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ je povinno zveřejnit SMLOUVU a její případné dodatky v souladu se zákonem č. 340/2015 Sb., o registru smluv, na stránkách <a href="https://smlouvy.gov.cz/">https://smlouvy.gov.cz/</a> za účelem splnění svých zákonných povinností a výhradně pro tento účel, ZADAVATEL souhlasí se zveřejněním redigované verze SMLOUVY za předpokladu, že rozsah redigování musí být před příslušným zveřejněním odsouhlasen se ZADAVATELEM, aby se zabránilo zveřejnění DŮVĚRNÝCH INFORMACÍ ZADAVATELE (např. PŘÍLOHY I této SMLOUVY) a osobních údajů. ZKOUŠEJÍCÍ souhlasí se zveřejněním svého jména v souvislosti se STUDÍÍ na portále veřejné správy v souladu se zákonem o registru smluv. Zveřejnění provede ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ, a to tak, že zveřejní, zpřístupní či poskytne ke zveřejnění výlučně tu verzi této SMLOUVY anebo jejích částí, kterou jí za tímto účelem připraví a poskytne CRO/ZADAVATEL nejpozději v den podpisu této SMLOUVY, a to ve strojově čitelném formátu v elektronické podobě zasláním na emailovou adresu [REDACTED]. CRO/ZADAVATEL vymaže z uveřejňované SMLOUVY veškeré informace týkající se důvěrných informací, osobních údajů a obchodního tajemství, jak je vymezeno zákonem č. 89/2012 Sb., občanský zákoník, s výjimkou informací veřejně dostupných v okamžiku uzavření této SMLOUVY a/nebo případného dodatku (vyloučené informace a dohodnuté vyloučení informace). ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ se zavazuje v rámci postupu zveřejnění této SMLOUVY podle zákona č. 340/2015 Sb. O registru smluv zaslat potvrzení o zveřejnění SMLOUVY na e-mailovou adresu: [REDACTED].</p>
<p><b>22. EXECUTION</b></p>	<p><b>22. REALIZACE</b></p>
<p>This AGREEMENT shall not be considered accepted, approved, or otherwise effective until</p>	<p>Tato SMLOUVA nebude považována za přijatou, schválenou ani jinak účinnou, dokud</p>

signed below by the appropriate PARTIES. Each of the PARTIES hereto represents and warrants that the person signing below on such PARTY'S behalf has the authority to enter into this AGREEMENT, and that this AGREEMENT does not conflict with any existing agreement or obligation of such PARTY.	nebude níže podepsána příslušnými STRANAMI. Každá ze STRAN tímto prohlašuje a zaručuje, že osoba podepsaná níže jménem dané STRANY je oprávněná k uzavření této SMLOUVY a že tato SMLOUVA není v rozporu s jakoukoliv jinou stávající smlouvou této STRANY.
---	---

<b>IN WITNESS WHEREOF</b> , the PARTIES have caused this AGREEMENT to be executed by their duly authorised representatives.	<b>NA DŮKAZ ČEHOŽ</b> STRANY uzavřely tuto SMLOUVU prostřednictvím svých řádně oprávněných zástupců.
Each PARTY will have received its copy.	Každá STRANA obdrží svojí kopii.
<b>PAREXEL International (IRL) Limited</b>	<b>PAREXEL International (IRL) Limited, acting as authorised representative of UCB BIOPHARMA SPRL / jednající jako pověřený zástupce společnosti UCB BIOPHARMA SPRL</b>
By / Zastoupen: _____	By / Zastoupen: _____
Name / Příjmení: Brian Colfer	Name / Příjmení: Brian Colfer
Title / Funkce: Manager	Title / Funkce: Manager
Date / Datum: 17 Nov 2017	Date / Datum: 17 Nov 2017
<b>INSTITUTION / ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ Revmatologický ústav</b>	
By / Zastoupen: _____	
Name / Příjmení: Prof. KAREL PAVELKA	
Title / Funkce: Director / Ředitel	
Date / Datum: 14 NOV 2017	

**RÚ: 120.00880104**





<b>Attachment 2</b>	<b>Příloha 2</b>
<b>Template #1</b>	<b>Šablona č. 1</b>
[INSERT NAME OF PAYEE]	[VLOŽTE JMÉNO PŘÍJEMCE PLATBY]
[INSERT ADDRESS]	[VLOŽTE ADRESU]
[INSERT ADDRESS]	[VLOŽTE ADRESU]
[INSERT ADDRESS]	[VLOŽTE ADRESU]
<b>[INSERT VAT REGISTRATION NUMBER (if any)]</b>	<b>[VLOŽTE REGISTRAČNÍ ČÍSLO DPH (pokud existuje)]</b>
<b>Issued to:</b> PAREXEL International (IRL) Limited One Kilmainham Square Inchicore Road Kilmainham Dublin 8 Ireland	<b>Vystaveno na:</b> One Kilmainham Square Inchicore Road Kilmainham Dublin 8 Ireland
<b>Invoice No:</b>	<b>Číslo faktury:</b>
<b>Date:</b>	<b>Datum:</b>
<i>SPONSOR's PROTOCOL Number:</i> [REDACTED]	<i>Číslo PROTOKOLU ZADAVATELE:</i> [REDACTED] :
<i>CRO's Project Number:</i> [REDACTED]	<i>Číslo projektu CRO:</i> [REDACTED]
<i>Site Number:</i>	<i>Číslo pracoviště:</i>
Services in relation to the carrying out of a clinical trial in the period from [insert date] to [insert date].	Služby ve vztahu k provádění klinického hodnocení v období od [vložte datum] do [vložte datum].
[Insert exchange rate if invoice is issued in a different currency to contract currency]	[Vložte směnný kurz, jestliže byla faktura vydaná v zemi s měnou, která se liší od měny smlouvy.]
<b>Total due</b>	<b>Konečná cena</b>
<b>CZK</b>	<b>Kč</b>

APPENDIX II	PŘÍLOHA II
PROTOCOL NO. [REDACTED]	PROTOKOL Č. [REDACTED]
DATA PROTECTION	OCHRANA ÚDAJŮ
<p>1. The PARTIES agree to adhere to the principles of medical confidentiality in relation to ENROLLED SUBJECTS involved in the STUDY. Personal data which shall for the avoidance of doubt include personally identifiable information as defined in the applicable data protection law, including Data Protection Directive 95/46/EC and its repealing regulation, the General Data Protection Regulation – EU 2016/679, becoming applicable as of 25 May 2018 shall not be disclosed to the SPONSOR/CRO by the INSTITUTION or INVESTIGATOR save where this is required to satisfy the requirements of the PROTOCOL or for the purpose of monitoring or adverse event reporting, or in relation to a claim or proceeding brought by the ENROLLED SUBJECT in connection with the STUDY (provided that this shall not prevent the INVESTIGATOR from providing data in pseudo anonymous form, such as through the use of coded data). Before a PARTY may make use of a third party in order to perform any of its obligations under this AGREEMENT, it shall ensure that such third party has entered into a written agreement containing provisions no less protective of personal data than those of this Article.</p>	<p>1. STRANY se dohodly, že budou u SUBJEKTŮ ZAŘAZENÝCH do STUDIE dodržovat zásady lékařského tajemství. Osobní údaje, které budou, k vyloučení pochybností, obsahovat informace identifikující osobu, jak jsou definovány v platných zákonech na ochranu údajů, včetně směrnice č. 95/46/ES o ochraně osobních údajů a její zrušovací nařízení o ochraně osobních údajů - EU 2016/679, které vstoupí v platnost 25. května 2018, nesmějí být odhaleny ZDRAVOTNICKÝM ZAŘÍZENÍM nebo ZKOUŠEJÍCÍM ZADAVATELI/CRO vyjma případů, v nichž je nutno dodržet požadavky PROTOKOLU, nebo za účelem monitorování nebo hlášení nežádoucích příhod či ve vztahu k nárokům nebo soudnímu řízení zahájenému ZAŘAZENÝM SUBJEKTEM v souvislosti se STUDIÍ (za předpokladu, že to nezabrání ZKOUŠEJÍCÍMU, aby poskytoval údaje v pseudonymní formě, např. použitím kódovaných údajů). Dříve než STRANA využije k provedení některé ze svých povinností podle této SMLOUVY třetí stranu, musí zajistit, aby taková třetí strana uzavřela písemnou dohodu obsahující ustanovení o ochraně osobních údajů na úrovni, která nechrání méně než ustanovení obsažená v tomto článku.</p>
<p>2. Each PARTY shall comply with all applicable data protection laws (including the Data Protection Directive 95/46/EC, its repealing regulation, the General Data Protection Regulation – EU 2016/679 and all implementing legislation within the European Economic Area. In particular where any PARTY is acting as the data processor of the other PARTY within the meaning of applicable data protection law) (“DATA CONTROLLER”), the PARTY processing data on behalf of the other agrees to:</p>	<p>2. Každá STRANA musí dodržovat všechny platné zákony o ochraně údajů (včetně směrnice č. 95/46/ES o ochraně osobních údajů, jejího zrušovací nařízení o ochraně osobních údajů - EU 2016/679 a veškerých prováděcích předpisů Evropského hospodářského prostoru. Zejména tam, kde kterákoli STRANA vystupuje jako zpracovatel údajů druhé STRANY ve smyslu platných zákonů o ochraně údajů) (dále jen „SPRÁVCE ÚDAJŮ“), STRANA zpracovávající údaje v zastoupení jiných souhlasí, že:</p>
<p>(a) to maintain technical and organisational security measures</p>	<p>(a) bude dodržovat technická a organizační bezpečnostní opatření</p>

<p>sufficient to comply at least with the obligations imposed on the DATA CONTROLLER by applicable data protection laws; where INSTITUTION is of the opinion that a data processing instruction by SPONSOR is in violation of applicable data protection laws, INSTITUTION will immediately inform SPONSOR thereof (dataprivacy@ucb.com)</p>	<p>na dostatečné úrovni odpovídající alespoň povinnostem uloženým SPRÁVCŮM ÚDAJŮ platnými zákony o ochraně údajů; pokud se ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ domnívá, že pokyny ZADAVATELE ohledně zpracování dat jsou v rozporu s ustanovením platných zákonů na ochranu osobních údajů, ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ bude neprodleně o této skutečnosti informovat ZADAVATELE (dataprivacy@ucb.com);</p>
<p>(b) only to process personal data for and on behalf of the DATA CONTROLLER, in accordance with the instructions of the DATA CONTROLLER and for the purpose of the STUDY and to ensure the DATA CONTROLLER'S compliance with applicable data protection laws, where INSTITUTION is of the opinion that a data processing instruction by SPONSOR is in violation of applicable data protection laws, INSTITUTION will immediately inform SPONSOR thereof (██████████);</p>	<p>(b) bude zpracovávat osobní údaje pouze pro SPRÁVCE ÚDAJŮ a v jeho zastoupení, podle pokynů SPRÁVCE ÚDAJŮ a pro účely STUDIE, a zajistí, že SPRÁVCE ÚDAJŮ bude dodržovat platné zákony na ochranu údajů, pokud se ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ domnívá, že pokyny ZADAVATELE ohledně zpracování dat jsou v rozporu s ustanovením platných zákonů na ochranu osobních údajů, ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ bude neprodleně o této skutečnosti informovat ZADAVATELE (██████████);</p>
<p>(c) respond promptly to all enquiries by the DATA CONTROLLER regarding the processing of Personal Data</p>	<p>(c) okamžitě reagovat na veškeré dotazy SPRÁVCE ÚDAJŮ týkající se zpracování osobních údajů;</p>
<p>(d) to subject its staff that process Personal Data pursuant to this AGREEMENT to an appropriate confidentiality obligation that continues to apply once the processing activities have ended;</p>	<p>(d) zavázat své pracovníky, aby osobní údaje zpracovávali v souladu s ustanovením této SMLOUVY, a aby dodržovaly příslušné povinnosti mlčenlivosti, které platí i poté, co bude zpracování těchto osobních údajů dokončeno;</p>
<p>(e) not to subcontract any of its processing operations performed on behalf of DATA CONTROLLER under this AGREEMENT without the prior written consent of DATA CONTROLLER;</p>	<p>(e) nezajišťovat žádnou s činností souvisejících se zpracováním osobních údajů jménem SPRÁVCE ÚDAJŮ, na základě této SMLOUVY, prostřednictvím subdodavatelů (třetích stran) bez předchozího písemného souhlasu SPRÁVCE ÚDAJŮ;</p>
<p>(f) to inform DATA CONTROLLER's data privacy officer in writing (with respect to SPONSOR: ██████████) within one (1) business day of any</p>	<p>(f) písemně informovat osobu odpovědnou za zpracování osobních údajů na straně SPRÁVCE ÚDAJŮ (v případě ZADAVATELE je kontaktní e-mail:</p>

<p>accidental or unlawful destruction or accidental loss or damage, alteration, unauthorized disclosure or access to the Personal Data and to assist DATA CONTROLLER with its obligation, in accordance with applicable laws, to notify a security breach to competent supervisory authorities and individuals, to the extent that it has relevant information for DATA CONTROLLER to meet its notification obligations or is better placed to inform relevant authorities or individuals;</p>	<p>), a to do jednoho (1) pracovního dne v případě zjištění náhodného nebo nezákonného zničení, ztráty, poškození, úpravy, neoprávněného sdělení či přístupu k osobním údajům a poskytnout SPRÁVCI ÚDAJŮ potřebnou součinnost při plnění jeho povinnosti, v souladu s ustanovením platných zákonů, oznamovat narušení bezpečnosti osobních údajů oprávněným orgánům státního dozoru či oprávněným osobám tak, aby SPRÁVCE ÚDAJŮ byl schopen splnit svou oznamovací povinnost nebo měl lepší možnost informovat příslušné oprávněné úřady či osoby;</p>
<p>(g) to implement without undue delay appropriate security and mitigating measures, in agreement with DATA CONTROLLER, to limit the potential adverse effects of a security breach; and</p>	<p>(g) zavést, bez zbytečného odkladu a na základě dohody se SPRÁVCEM ÚDAJŮ, vhodná bezpečnostní opatření a opatření ke zmírnění případných nežádoucích následků porušení bezpečnosti osobních údajů; a</p>
<p>(h) to allow the DATA CONTROLLER to audit the processing PARTY'S compliance with the requirements specified herein on reasonable notice and/or to provide the DATA CONTROLLER with evidence of its compliance with the obligations set out in this Article.</p>	<p>(h) umožnit SPRÁVCI ÚDAJŮ, na základě jeho písemné žádosti v dostatečném předstihu, provádět audit za účelem zjištění zda STRANA provádějící zpracování údajů splňuje povinnosti předepsané tímto článkem a/nebo poskytnout SPRÁVCI ÚDAJŮ důkazy o dodržování svých povinností popsanych v tomto článku.</p>
<p>3. The processing PARTY shall obtain prior agreement of the DATA CONTROLLER to store or process personal data at sites outside the European Economic Area (comprising the countries of the European Community, Norway, Iceland and Liechtenstein), which agreement may be made subject to the fulfilment of certain conditions, such as executing EU Model Clauses for such transfers (as approved by the European Commission).</p>	<p>3. STRANA zpracovávající údaje musí obdržet předchozí souhlas SPRÁVCE ÚDAJŮ k uložení nebo ke zpracování osobních údajů na pracovištích mimo Evropský hospodářský prostor (zahrnující země Evropské unie, Norsko, Island a Lichtenštejnsko), přičemž tato dohoda může být podmíněna splněním jistých podmínek, jako např. Vzorových podmínek EU pro takové převody dat (jak byly schváleny Evropskou komisí).</p>
<p>4. The PARTIES agree to use all reasonable efforts to assist each other to comply with applicable data protection law. For the avoidance of doubt, this includes providing the other with reasonable assistance in complying with data access requests</p>	<p>4. STRANY se dohodly, že uplatní veškeré příslušné úsilí, aby si navzájem pomohly při dodržování všech platných zákonů o ochraně údajů. To ve vztahu k takovým žádostem zahrnuje, k vyloučení pochyb, poskytnutí přiměřené pomoci</p>

<p>from ENROLLED SUBJECTS and consulting with the other prior to the disclosure of any personal data created in connection with the conduct or performance of the STUDY in relation to such requests.</p>	<p>jiným při vyhovování žádostem o přístup k datům ze strany ZAŘAZENÝCH SUBJEKTŮ, a konzultace s ostatními před zpřístupněním jakýchkoli osobních údajů vytvořených v souvislosti s provozováním nebo výkonem STUDIE.</p>
<p>5. In addition the INSTITUTION represents that the STUDY PERSONNEL has consented to the collection and use of the personal data by SPONSOR in accordance with the applicable data protection laws for the purpose of complying with clinical practice regulations; for answering requests from any relevant authority, agency or ethics committee; and for general trial management and monitoring purposes by Sponsor, CRO and its representatives. These data may also be disclosed to AFFILIATES of SPONSOR and CRO and service providers of SPONSOR. When personal data of STUDY PERSONNEL is transferred to entities established outside European Union SPONSOR takes measures to ensure that INVESTIGATOR's personal data will be appropriately protected in accordance with data protection laws and regulations. In accordance with applicable data protection laws each member of the STUDY PERSONNEL has a right to access, correct and delete their personal data collected by the SPONSOR. Should such member wish to exercise such rights, s/he may contact, at e-mail address: [REDACTED]</p>	<p>5. Kromě toho ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ prohlašuje, že PERSONÁL STUDIE souhlasí se shromážděním jejich osobních údajů ZADAVATELEM podle platných zákonů na ochranu údajů, za účelem vyhovění předpisům o klinické praxi; za účelem odpovědí na žádosti kteréhokoli příslušného úřadu, agentury či etické komise; a pro účely všeobecného řízení a monitorování klinického hodnocení Zadavatelem, CRO a jeho zástupci. Tyto údaje mohou být zpřístupněny PŘIDRUŽENÝM OSOBÁM ZADAVATELE a CRO, a poskytovatelům služeb ZADAVATELE. V případě předávání osobních údajů STUDIJNÍHO PERSONÁLU subjektům mimo Evropskou unii, ZADAVATEL se zavazuje přijmout opatření k zajištění řádné ochrany osobních údajů ZKOUŠEJÍCÍHO v souladu s ustanovením platných zákonů a předpisů na ochranu osobních údajů. V souladu s příslušnými zákony o ochraně údajů má každý člen PERSONÁLU STUDIE právo na přístup, opravu a výmaz svých osobních údajů shromážděných ZADAVATELEM. Pokud by si tento člen personálu přál uplatnit taková práva, může tak učinit na e-mailové adrese: [REDACTED]</p>