

VENDOR:

SMLOUVA O ZAJIŠTĚNÍ PLNĚNÍ SPRÁVNÉ LÉKÁRENSKÉ PRAXE VE VZTAHU K HODNOCENĚMU LÉČIVU V RÁMCI KLINICKÉHO HODNOCENÍ LÉČIV

Novartis s.r.o.

se sídlem: Na Pankráci 1724/129, 140 00 Praha 4

IČ: 64 57 59 77

DIČ: CZ64 57 59 77

bankovní spojení: XXXX

č. účtu: XXXX

zapsaný v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 41352,
zastoupený na základě plné moci XXXX

(dále jen „Zadavatel“)

a

Všeobecná fakultní nemocnice v Praze

se sídlem: U nemocnice 499/2, Praha 2, PSČ 128 08

zastoupená: Mgr. Danou Juráskovou, Ph.D., MBA, ředitelkou

IČ: 00064165

DIČ: CZ00064165

bankovní spojení: XXXX

č. účtu: XXXX

pracoviště: Nemocniční lékárna

Specifický symbol: XXXX

(dále jen „Lékárna“)

uzavírají níže uvedeného dne, měsíce a roku podle ustanovení § 1746 odst. 2 Občanského zákoníku tuto smlouvu o zajištění plnění správné lékařské praxe ve vztahu k hodnocenému léčivu v rámci klinického hodnocení „*Randomizované, otevřené, multicentrické klinické hodnocení fáze III hodnotící ruxolitinib v porovnání s nejlepší dostupnou léčbou u pacientů se steroid-refrakterní akutní reakcí štěpu proti hostiteli po alogenní transplantaci kmenových buněk*“, č. protokolu CINC424C2301 (dále též jen „Smlouva“).

I.

Úvodní ustanovení

- 1.1. Zadavatel je řádně zmocněným zástupcem zadavatele v rámci výše uvedeného klinického hodnocení ve smyslu § 51 a násl. zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „Studie“) v České republice, společnosti Novartis Pharma AG, Lichtstrasse 35, 4056 Basel, Švýcarsko.
- 1.2. Lékárna je řádným poskytovatelem zdravotních služeb spočívajících v poskytování lékařské péče v souladu s příslušnými právními předpisy.

- 1.2.1. Studie bude/je prováděna ve zdravotnickém zařízení poskytovatele zdravotních služeb s názvem: *Ústav hematologie a krevní transfuze*, na adrese: *U Nemocnice 2094/1, 128 20 Praha 2*, IČ: 00023736, pod vedením zkoušejícího: XXXX (dále jen „Zkoušející“).

II.

Předmět a obsah Smlouvy

- 2.1. Předmětem této Smlouvy je závazek Lékárny převzít, skladovat a vydávat hodnocené léčivé přípravky pro účely Studie, a to léčivo ruxolitinib (dále jen „Hodnocený lék“) v souladu se správnou lékárenskou praxí na základě a v souladu s touto Smlouvou a jednat při tom vždy s odbornou péčí.
- 2.2. Předmětem této Smlouvy je dále závazek Zadavatele zaplatit Lékárně odměnu za řádně a včas poskytnuté služby, resp. provedené činnosti na základě této Smlouvy ve výši, způsobem a v souladu s dále uvedenými podmínkami.

III.

Práva a povinnosti smluvních stran

- 3.1. Zadavatel zajistí dodání Hodnoceného léku do Lékárny prostřednictvím distributora postupně v rozsahu a čase podle potřeb probíhající Studie a způsobem v souladu s požadavky správné klinické praxe, jak tato vyplývá zejména z vyhlášky č. 226/2008 Sb., o správné klinické praxi a bližších podmínkách klinického hodnocení léčiv, ve znění pozdějších předpisů. Zadavatel prohlašuje, že jsou splněny veškeré podmínky stanovené příslušnými právními předpisy pro výrobu (dovoz) dodávaného Hodnoceného léku a jeho distribuci Zkoušejícímu, a také, že jsou splněny všechny podmínky pro zahájení Studie. Zadavatel se zavazuje neprodleně informovat Lékárnu o ukončení Studie ve zdravotnickém zařízení uvedeném v čl. I, jakož i o celkovém ukončení Studie (předčasném nebo v řádném předpokládaném termínu) nebo o jejím pozastavení z jakéhokoliv důvodu. Zadavatel je rovněž povinen neprodleně informovat Lékárnu o veškerých skutečnostech, které se týkají bezpečnosti Hodnoceného léku, včetně hlášení na nežádoucí účinky Hodnoceného léku.
- 3.2. Lékárna je povinna podpisem oprávněné osoby potvrdit distributorovi převzetí každé zásilky Hodnoceného léku, převzít od distributora a následně uchovat jednu kopii písemného potvrzení o jeho převzetí. Písemné potvrzení bude obsahovat název a sídlo Lékárny, název a sídlo Zadavatele a distributora, název Hodnoceného léku, číslo šarže nebo jiný výrobní identifikátor, množství a jiné specifické hodnoty Hodnoceného léku včetně označení, že se jedná o „hodnocené léčivo“. Doba uchování dokumentace Lékárnou (tzn. potvrzení o převzetí – dod.listy a žádanky od Zkoušejícího/doklady o výdeji) je dohodou smluvních stran stanovena na dobu trvání Studie ve zdravotnickém zařízení uvedeném v čl. I. kde bude dokumentace po ukončení Studie archivována společně s ostatní dokumentací vztahující se k hodnocenému léčivu.
- 3.3. Zadavatel se zavazuje před první zásilkou Hodnoceného léku proškolen pracovníky Lékárny, kteří budou oprávněni přebírat, zajišťovat skladování, kontrolu a provádět výdej, resp. dodání Hodnoceného léku v souladu s touto Smlouvou, o podmínkách

novartis_lékárna_08032017

uchovávání, skladování, kontroly, přepravy a výdeje, resp. dodání Hodnoceného léku. Provedení proškolení dle tohoto odstavce Smlouvy se smluvní strany zavazují potvrdit písemně s uvedením podpisů osob proškolených Zadavatelem.

- 3.4. Lékárna se zavazuje zajistit, že pověří nakládáním s Hodnoceným lékem pro účely této Smlouvy výlučně svého pracovníka, jenž byl prokazatelně proškolen Zadavatelem dle předchozího odstavce.
- 3.5. Lékárna se zavazuje Hodnocený lék skladovat, kontrolovat, opatrovat a manipulovat s ním v souladu se správnou lékárenskou praxí ve smyslu vyhlášky č. 84/2008 Sb., o správné lékárenské praxi a podmínkách zacházení s léčivy.
- 3.6. Lékárna je povinna Hodnocený lék uložit na místě odděleném od jiných léčivých přípravků a viditelně jej označit tak, že jde o Hodnocený lék Zadavatele.
- 3.7. Lékárna je oprávněna a povinna vydat nebo dodat Hodnocený lék třetí osobě, kterou Zadavatel písemně určí. Oprávněnou třetí osobou převzít Hodnocený lék i bez dalšího pověření Zadavatele je Zkoušející nebo osoba Zkoušejícím písemně pověřená, která byla Zadavatelem proškolená pro zacházení s Hodnoceným lékem. Lékárna je oprávněna a povinna předat Hodnocený lék této osobě pouze na základě předložení řádně vystavené a vyplněné žádanky. Lékárna není povinna Hodnocený lék kamkoliv dodávat mimo sídlo Lékárny.
- 3.8. Lékárna není oprávněna předat Hodnocený lék k zajištění jakékoli z činností dle této Smlouvy třetí osobě, nestanoví-li tato Smlouva jinak. Lékárna není oprávněna jakýmkoli způsobem narušit vnější obal Hodnoceného léku, není-li to nezbytné pro výdej nebo dodání Hodnoceného léku dle této Smlouvy nebo pokynů Zadavatele do centra, ve kterém je prováděna Studie. Lékárna není oprávněna s Hodnoceným lékem naložit ani zacházet jinak, než jak jí to dovoluje nebo ukládá tato Smlouva.
- 3.9. Vlastníkem Hodnoceného léku je po celý čas, tedy i po dobu, kdy je Hodnocený lék ve fyzické dispozici Lékárny, Zadavatel.
- 3.10. Zadavatel je oprávněn kdykoliv v průběhu otevírací doby Lékárny kontrolovat evidenci a stav skladovaného Hodnoceného léku. Zadavatel se zavazuje respektovat při kontrole provozní možnosti lékárny, nenarušovat chod lékárny a dostatečně předem Lékárnu o své návštěvě informovat. Zadavatel má pouze právo přístupu do místnosti, kde je skladován Hodnocený lék.
- 3.11. Lékárna je povinna oznámit Zadavateli konkrétní kontaktní osobu, která zodpovídá za přebrání, uskladnění, kontrolu a výdej, resp. dodání Hodnoceného léku osobě Zadavatelem určené a komunikuje se Zadavatelem. V případě změny této osoby ze strany Lékárny je Lékárna povinna Zadavateli tuto změnu prokazatelně oznámit bez zbytečného odkladu před provedení této změny.
- 3.12. Lékárna nebude mít přístup k žádným osobním údajům subjektů hodnocení, kteří se účastní Studie a nebude v rámci Studie plnit žádné další služby nebo povinnosti, vyjma služeb lékárny uvedených v čl. II odst. 2.1. této smlouvy.

novartis_lékárna_08032017

IV. Zpětný odběr Hodnoceného léku

- 4.1. Zadavatel se jako původce odpadu zavazuje, že zajistí na vlastní náklady, jak v průběhu, tak i po skončení Studie předání nepoužitelného a nepoužitého hodnoceného léčiva oprávněné osobě v souladu s ustanoveními zákona č. 185/2001 Sb., o odpadech a jeho prováděcími předpisy v platném znění.
- 4.2. Lékárna je odpovědná za správné vydání nebo dodání Hodnoceného léku pověřené třetí osobě.
- 4.3. Lékárna je povinna na základě písemné žádosti Zadavatele nejpozději do tří dnů od doručení této žádosti podat Zadavateli písemnou zprávu o stavu a pohybu Hodnoceného léku v Lékárně ke dni, kdy byla tato zpráva podána, a to za období určené Zadavatelem. Obsahem této zprávy musí být zejména všechny údaje, jak jsou uvedeny v odstavci 3.2. článku III. výše.

V. Odměna Lékárny

- 5.1. Zadavatel se zavazuje zaplatit Lékárně za řádně a včasné poskytnuté služby, resp. provedené činnosti na základě a v souladu s touto Smlouvou (dále také jen „služby“), odměnu v paušální výši **XX,- Kč bez DPH za každý započatý měsíc** poskytování služeb počínaje měsícem, v němž je Lékárnou převzata první zásilka Hodnoceného léku, a konče měsícem, v němž se uskuteční vydání poslední zásilky Hodnoceného léku Zkoušejícímu nebo případným dalším osobám podle čl.III. této Smlouvy, popř. v němž je Lékárnou proveden poslední úkon ve vztahu k Hodnocenému léku v rámci poskytovaných služeb ve Studii (jeho ředění/příprava apod.), a to bez ohledu na rozsah skladovací plochy nezbytné ke skladování Hodnoceného léku a bez ohledu na počet částečných převzetí, skladování a vydání, resp. dodání Hodnoceného léku týkajících se jedné Studie.

Nadto se Zadavatel zavazuje zaplatit Lékárně poskytovatele:

Iniciační poplatek :	XX Kč
Tuzemský audit:	XX Kč
Zahraniční audit:	XX Kč
Close-Out Visit (závěrečná návštěva)* :	XX Kč
Administrativní poplatek za projednání a uzavření smlouvy:	XX Kč.

*. O konání této závěrečné návštěvy bude Lékárna v dostatečném předstihu informována Zadavatelem pověřenou osobou.

Odměna podle tohoto článku kryje všechny náklady Lékárny spojené s převzetím, skladováním, kontrolou, manipulací s Hodnoceným lékem a jeho výdejem, resp. dodáním. Lékárna nemá nárok na náhradu jakýkoliv jiných výdajů spojených s plněním povinností dle této Smlouvy.

- 5.2. Odměna je splatná na základě Lékárnou Zadavateli doručené faktury. Faktury budou vystavovány na základě podkladu pro fakturaci (tzv. Invoice Proposal) zasláného pověřenou osobou Zadavatele vždy za uplynulé půlroční období. Pověřená osoba zadavatele bude podklady pro fakturaci zasílat na Oddělení klinického hodnocení a výzkumu, U nemocnice 499/2, Praha 2, 128 08 - kontaktní osoba pí. XX (XXXXXX). V případě, že dojde k ukončení této Smlouvy v průběhu jednoletého období, též je Zadavatel povinen zaslat na Oddělení klinického hodnocení a výzkumu Invoice Proposal, a to do konce měsíce následujícího po měsíci, ve kterém došlo k ukončení této Smlouvy. V případě, že Zadavatel nezašle Invoice Proposal do konce měsíce následujícího po uplynutí příslušného půlročního období (květen-říjen, listopad-duben), případně po uplynutí měsíce následujícího po ukončení Smlouvy, je Oddělení klinického hodnocení oprávněno po uplynutí příslušného měsíce vystavit fakturu na základě jí dostupných údajů k fakturaci a zaslat ji Zadavateli. Splatnost faktury je stanovena na 30 dní ode dne jejího doručení Zadavateli. Faktura musí splňovat veškeré náležitosti dle příslušných právních předpisů a být v souladu s touto Smlouvou, jinak se pro účely této Smlouvy považuje za nedoručenou.
- 5.3. Vzhledem k charakteru Hodnoceného léku se neuplatní jeho ustanovení § 2428 a § 2429 Občanského zákoníku a Lékárna podle nich nemůže postupovat.

VI.

Odpovědnost Lékárny za škodu

- 6.1. Lékárna je povinna k náhradě škody, která vznikla Zadavateli z důvodu poškození, odcizení, znehodnocení, zničení nebo ztráty Hodnoceného léku, a to od okamžiku jeho převzetí až do jeho vyvednutí oprávněnou osobou.
- 6.2. Lékárna není povinna k náhradě škody, která byla způsobená výhradně nebo v rozsahu ve kterém byla způsobená:
- Zadavatelem nebo distributorem nebo jinou pověřenou osobou,
 - vadou nebo přirozenou povahou uloženého Hodnoceného léku,
 - vadným obalem, na jehož vadnost Lékárna upozornila Zadavatele či distributora v potvrzení o převzetí Hodnoceného léku; pokud Lékárna neupozornila Zadavatele na vadnost obalu, není povinna k náhradě škody pouze tehdy, když vadnost obalu nebyla rozpoznatelná.
- 6.3. V případě vzniku škody na Hodnoceném léku, Lékárna vyhotoví do 3 dní od jejího zjištění protokol, ve kterém uvede datum vyhotovení protokolu, den vzniku škody, způsob vzniku škody, příp. uvede jméno škůdce, pokud mu je znám, označení Hodnoceného léku, jehož se vzniklá škoda týká, a to druhem, množstvím a rozsahem poškození, a celkový rozsah škod. Protokol předloží Lékárna Zadavateli nejpozději do druhého dne od jeho vyhotovení.
- 6.4. Smluvní strany se dohodly, že škody vzniklé na Hodnoceném léku, které je Lékárna povinna nahradit, nahradí Lékárna Zadavateli do 30 dní ode dne oznámení vyčíslení škod.

- 6.5. Lékárna je povinna Zadavateli nahradit újmu, která vznikla Zadavateli uložením veřejnoprávní sankce dozorovým orgánem, pokud byla tato sankce uložena Zadavateli za porušení nebo nesplnění povinnosti, jejíž faktické plnění měla Lékárna zajišťovat v souladu s touto Smlouvou.

VII.

Doba plnění

- 7.1. Smluvní vztah, který vznikne mezi Lékárnou a Zadavatelem na základě této Smlouvy, je uzavřen na dobu určitou – a to na dobu trvání Studie Hodnoceného léku, neskončí však dříve než dnem konání závěrečné návštěvy. Předpokládáný, avšak nezávazný termín ukončení Studie je XX.
- 7.2. Lékárna je oprávněna vypovědět tuto Smlouvu z důvodu prodloužení Zadavatele se zaplacením faktury, a to písemnou výpovědí s výpovědní dobou 30 dní, která začne plynout po doručení výpovědi Zadavateli. V případě, že Zadavatel ve výpovědní lhůtě dlužnou odměnu uhradí, výpovědní lhůta dále neplyne, výpověď zaniká a smlouva platí dále.
- 7.3. Dále je kterákoliv ze smluvních stran oprávněna Smlouvu vypovědět písemnou výpovědí, která nabývá účinnosti doručením dalším smluvním stranám na adresu uvedenou v záhlaví Smlouvy, a to pouze v následujících případech:
- 7.3.1. pokud některá smluvní strana poruší některou ze svých povinností vyplývajících z této Smlouvy a neodstraní závadný stav ani ve lhůtě 30-ti dnů od doručení výzvy k nápravě
 - 7.3.2. pokud bude rozhodnuto, že je některá strana v úpadku podle zákona č. 182/2006 Sb., o úpadku a způsobech jeho řešení (insolvenční zákon), v platném znění;
 - 7.3.3. pokud některá smluvní strana pozbude oprávnění, které je pro řádné a včasné plnění povinností vyplývajících z této Smlouvy nezbytné;
 - 7.3.4. pokud bude riziko pro subjekty hodnocení neúměrně zvýšeno, nebo
pokud potřebné oprávnění, povolení, souhlas nebo výjimka je odvoláno, odložena jeho platnost, nebo vyprší-li doba, na kterou bylo vydáno, aniž by bylo příslušně prodlouženo;
 - 7.3.5. pokud se kterákoli ze skutečností dle čl. I. ukážou jako nepravdivá, nesprávná, neúplná nebo dodatečně neaktuální.
- 7.4. Nehledě na výše uvedené je Zadavatel oprávněn Smlouvu vypovědět bez uvedení důvodů písemnou výpovědí s výpovědní dobou 30 dní, která začíná plynout dnem doručení výpovědi Lékárně .

novartis_lékárna_08032017

- 7.3. V případě ukončení platnosti této Smlouvy je Zadavatel prostřednictvím distributora povinen zpětně odebrat všechny Hodnocený lék, který se nachází v Lékárně v přiměřené lhůtě po skončení platnosti této Smlouvy, nejpozději do 30 dnů. Pokud si Zadavatel Hodnocený lék zpětně neodebere podle předcházející věty, nebezpečí škody na Hodnoceném léku přechází na Zadavatele po dobu, kdy je v prodlení se zpětným odebráním Hodnoceného léku, a zároveň je Zadavatel povinen uhradit Lékárně náklady související s dalším skladováním Hodnoceného léku po ukončení této Smlouvy ve výši odměny uvedené v čl. V odst. 5.1. za každý započatý měsíc do doby zpětného odebrání Hodnoceného léku.

VIII.

Závěrečná ustanovení

- 8.1. Lékárna bere na vědomí a souhlasí, že všechny informace, se kterými bude obeznámena anebo se kterými přijde do styku v průběhu platnosti této Smlouvy, jsou předmětem obchodního tajemství a považují se za důvěrné (dále jen „Důvěrné informace“). Lékárna je povinna zachovávat mlčenlivost o Důvěrných informacích, nesmí je zpřístupnit žádné třetí osobě, nesmí je využít ve svůj prospěch anebo prospěch třetích osob mimo účel této Smlouvy a je povinna s nimi nakládat jako s Důvěrnými informacemi. Lékárna je povinna zajistit plnění tohoto závazku i zaměstnanci Lékárny, kteří byli s těmito informacemi obeznámeni při plnění činností dle této Smlouvy.
- 8.2. Lékárna si je vědoma, že předmětem převzetí, skladování, kontroly, výdeje, resp. dodání dle této Smlouvy je Hodnocený lék, jehož složení, vlastnosti, podstata a veškeré další charakteristiky jsou předmětem práv duševního vlastnictví Zadavatele a mají striktně důvěrný charakter. Lékárna se zavazuje, že tento Hodnocený lék a jakékoliv informace o něm neposkytne, nezveřejní a nezpřístupní třetí straně, ani je nepoužije pro jakékoliv účely neplynoucí z této Smlouvy. Lékárna je povinna zajistit plnění tohoto závazku i zaměstnanci Lékárny, kteří s Hodnoceným lékem přijdou do styku. To se nevztahuje na informace o Hodnoceném léku, které jsou nebo se stanou veřejně přístupné.
- 8.3. Práva a povinnosti smluvních stran, které nejsou upravené touto Smlouvou, se řídí ustanoveními příslušných platných a účinných právních předpisů. Smluvní strany zároveň prohlašují, že si nepřejí, aby nad rámec výslovných ustanovení této Smlouvy byly jakékoli práva a povinnosti stran dovozovány z dosavadní či budoucí praxe zavedené mezi smluvními stranami či zvyklostí zachovávaných obecně či v odvětví týkajícím se předmětu plnění této Smlouvy, ledaže je ve Smlouvě sjednáno jinak.
- 8.4. Zadavatel potvrzuje, že uzavřel pojištění klinického hodnocení v souladu s § 52 odst. 3 (f) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech v platném znění, ve které je výslovně sjednáno i pojištění poskytovaných služeb dle této smlouvy. Zadavatel potvrzuje, že bude udržovat platnou a účinnou smlouvu o pojištění po celou dobu provádění Studie. Zadavatel se zavazuje nahradit Lékárně veškeré náklady vzniklé z důvodu uplatňování náhrady újmy na zdraví (a náhrady nemajetkové újmy) ze strany subjektu hodnocení nebo jejich právních nástupců, vzniklé v důsledku provádění Studie, včetně poskytnutí Hodnoceného léku. Zadavatel se zavazuje nahradit Lékárně zejména částky vyplacené

novartis_lékárna_08032017

subjektům hodnocení nebo jejich právním nástupcům z důvodu škody na zdraví nebo jiné nemajetkové újmy, a veškeré náklady soudního nebo jiného řízení s tím souvisejícího.

8.5. Stanoví-li v době uzavření této Smlouvy anebo kdykoli v budoucnu právní předpis, rozhodnutí či akt kompetentního správního orgánu, státního úřadu či rozhodnutí soudu, jež zavazuje kteroukoli ze stran této Smlouvy (dále jen „Předpisy“), např. avšak nejen zákon č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů, zákon č. 340/2015 Sb., o registru smluv, ve znění pozdějších předpisů, aby smluvní strany anebo některá z nich tuto Smlouvu anebo její část, přílohy, data či informace v ní uvedené (dále jen „Smlouva anebo její část“) zveřejnily anebo zpřístupnily třetím osobám, anebo vyplývá-li z Předpisů, že tato Smlouva anebo její část musí být zveřejněna, aby dle ní mohlo být plněno po právu, dohodly se smluvní strany, že žádná ze smluvních stran není oprávněna zveřejnění provést ani tuto Smlouvu předat či jinak poskytnout či zpřístupnit třetí osobě, která dle Předpisů má zveřejnění či poskytnutí provést, v rozsahu těch částí Smlouvy, jež druhá smluvní strana považuje za svoje obchodní tajemství anebo jejichž zpřístupnění či zveřejnění Předpisy výslovně nevyžadují. Pro účely tohoto ustanovení, a aniž jsou dotčena jiná ustanovení této Smlouvy, považuje Zadavatel za svoje obchodní tajemství ty informace či materiály, které za obchodní tajemství kdykoli označí, a bez ohledu na to vždy především tyto části Smlouvy, dokumenty, data a informace:

- Protokol Studie a jeho dodatky, povolení či souhlasy k provádění Studie příslušnými institucemi a informace o přípravku – jeho složení, vlastnostech, atp.
- Rozpis plateb a platební podmínky
- Pojistná smlouva či pojistný certifikát o pojištění sjednaném zadavatelem pro případ újmy vzniklé na zdraví/životě subjektů hodnocení.

8.6. Aniž je dotčeno předchozí ustanovení, smluvní strany se dohodly, že zveřejnění, zpřístupnění či poskytnutí ke zveřejnění provede Lékárna, a to tak, že zveřejní, zpřístupní či poskytne ke zveřejnění výlučně tu verzi této Smlouvy anebo jejích částí, kterou mu za tímto účelem připraví a poskytne Zadavatel nejpozději v den podpisu této Smlouvy, a to v strojově čitelném formátu v elektronické podobě zasláním na emailovou adresu *okh@vfn.cz*; Bez ohledu na předchozí se zavazuje Lékárna na dotaz Zadavatele potvrdit datum zveřejnění, jakož i skutečnost, že byla zveřejněna/poskytnuta verze Smlouvy, kterou Lékárně zaslal Zadavatel dle dohody smluvních stran v této Smlouvě. Lékárna se zavazuje nezveřejnit ani neposkytnout žádnou z informací, která je dle této Smlouvy vyloučena ze zveřejnění, ani v rámci metadat, která se uvádí a uveřejňují společně se Smlouvou dle zákona č. 340/2015 Sb. Pokud Lékárna svou povinnost zveřejnění/poskytnutí ke zveřejnění nesplní ani 3 pracovní dny před uplynutím nejzazší lhůty k tomu stanovené Předpisy anebo z ní vyplývající, smí tak provést Zadavatel. Pro odstranění pochybností se pro účely tohoto ustanovení rozumí nejzazší lhůta podle zákona č. 340/2015 Sb., lhůta stanovená v jeho §7 odst. 1, tedy lhůta, jejíž marné uplynutí má za následek zrušení Smlouvy od počátku.

Předpokládaná celková výše odměny za provedení služeb dle této Smlouvy činí **77.500,- Kč**.

novartis_lékárna_08032017

- 8.7. Tato Smlouva se vyhotovuje ve 2 vyhotoveních, každá smluvní strana obdrží po 1 vyhotovení.
- 8.8. Tato Smlouva nabývá platnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami a účinnosti dnem uveřejnění v registru smluv v souladu se zákonem č. 340/ 2015 Sb., o registru smluv, ve znění pozdějších předpisů.
- 8.9. Obsah Smlouvy lze měnit pouze po vzájemné dohodě smluvních stran, výlučně formou písemného dodatku ke Smlouvě.

Smluvní strany prohlašují, že tato Smlouva je projevem jejich pravé, svobodné a vážné vůle, na důkaz čehož připojují svoje podpisy.

V Praze dne

V Praze dne

za Zadavatele:

XXXXXXXXXX

za Lékárnu :

Mgr. Dana Jurásková, Ph.D., MBA,
ředitelka