|  |  |
| --- | --- |
| **CLINICAL TRIAL AGREEMENT**  | **SMLOUVA O KLINICKÉM HODNOCENÍ**  |
| **This Clinical Trial Agreement** (the “**Agreement**”) is made and entered into as of the last date signature of the Parties (the “**Validity** **Date**”), by and among: | **Tuto smlouvu o provedení klinického hodnocení** (dále jen „ “**Smlouva**“) uzavírají dnem podpisu poslední smluvní strany (dále jen “**Datum** **platnosti**”) mezi sebou: |
| **ImmunoGen, Inc.,** with an address at 830 Winter Street, Waltham, MA 02451-1477, USA (“**Sponsor**”). Sponsor is represented in the European Union by its legal representative **ImmunoGen Europe Ltd**., 24 Chriswell Street, Third Floor, London, United Kingdom.  | společnost **ImmunoGen, Inc.**, s adresou 830 Winter Street, Waltham, MA 02451-1477, USA (dále jen „**Zadavatel**“), Oprávněným zástupcem zadavatele pro EU je společnost **ImmunoGen Europe Ltd**., 24 Chriswell Street, Third Floor, London, United Kingdom |
|  |  |
| **Krajská nemocnice T. Bati, a. s.**with an address at Zlín, Havlíčkovo nábřeží 600, PSČ 76275, Czech Republic, ID No.: 27661989, VAT No.: CZ27661989, inscribed in the Commercial registry held by Commercial Court in Brno, Section B, inset 4437, represented by MUDr. Radomír Mráček, chairman of the board of directors and Ing. Vlastimil Vajdák, member of the board of directors(“**Institution**”) and | **Krajská nemocnice T. Bati, a. s.**se sídlem Zlín, Havlíčkovo nábřeží 600, PSČ 76275, Česká republika, IČ: 27661989, DIČ: CZ27661989, zapsána v OR u KS v Brně, oddíl B., vložka 4437, zastoupená MUDr. Radomírem Maráčkem, předsedou představenstva a Ing. Vlastimilem Vajdákem, členem představenstva (dále jen „**Poskytovatel zdravotních služeb**“), a |
|  |  |
| **MUDr. Markéta Pospíšková,** having an office address at Krajská nemocnice T. Bati, a. s., Havlíčkovo nábřeží 600, Zlín, PSČ 76275, Czech Republic (“**Investigator**”). | **MUDr. Markéta Pospíšková,** s pracovištěm na adrese: Krajská nemocnice T. Bati, a. s., Havlíčkovo nábřeží 600, Zlín, PSČ 76275, Česká republika (dále jen „**Zkoušející**“). |
|  |  |
|  Sponsor, Institution and Investigator may be referred to individually as a “**Party**” and collectively as the “**Parties**.” |  Zadavatel, Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející jsou dále jednotlivě označováni jako „**Smluvní strana**“ a společně jako „**Smluvní strany**.“ |
|  |  |
| **whereas,** Sponsor wishes to support a clinical trial entitled: “FORWARD 1: A Randomized, Open Label Phase 3 Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Mirvetuximab Soravtansine XXX Versus Investigator's Choice of Chemotherapy in Women with Folate Receptor α-positive Advanced Epithelial Ovarian Cancer, Primary Peritoneal Cancer or Fallopian Tube Cancer”, under protocol IMGN 0403, including all amendments thereto, which in each case shall be automatically incorporated therein (the “Protocol”) for the following Study Drug: XXX (the “Study Drug”) | **Vzhledem k tomu, že** Zadavatel si přeje podpořit klinické hodnocení s názvem: „FORWARD 1: Randomizovaná otevřená studie fáze 3 hodnotící bezpečnost a účinnost mirvetuximabu soravtansinu XXX v porovnání s chemoterapií podle volby zkoušejícího u žen s pokročilým epiteliálním karcinomem ovaria, primárním karcinomem peritonea nebo vejcovodu pozitivním na alfa folátový receptor“, podle protokolu IMGN 0403, včetně jakýchkoliv dodatků k němu, které do něho budou v každém případě automaticky včleněny (dále jen „Protokol“) pro následující Hodnocený přípravek: XXX (dále jen „Hodnocený přípravek“) |
|  |  |
| **Whereas**, Sponsor has authorized Novella Clinical, LLC (**“CRO”**), together with its affiliates, to act on behalf of Sponsor to arrange and administer the Study (as defined below), and Sponsor may by written notice to Institution subsequently designate another organization for this purpose.  | **Vzhledem k tomu, že** Zadavatel pověřil společnost Novella Clinical, LLC (**„CRO“**), společně s jejími pobočkami k jednání jménem Zadavatele zaměřenému na uspořádání a správu Studie (jak jsou definovány níže), a že Zadavatel může písemně oznámit Poskytovateli zdravotních služeb následné jmenování jiné organizace pro tento účel.  |
|  |  |
| **Whereas**, Sponsor wishes to sponsor the above-referenced clinical study (the “**Study**”) at Institution of the Study Drug identified above. Investigator, who is an employee of the Institution and experienced in the conduct of clinical research studies in humans, desires to participate in the Study as a clinical investigator at the Institution and Sponsor desires that Investigator participate in the Study. Sponsor, Institution, and Investigator have agreed that the Study will be conducted at the Institution under the terms and conditions set forth in this Agreement.  | **Vzhledem k tomu, že** Zadavatel si přeje sponzorovat výše uvedené klinické hodnocení (dále jen „**Studie**“) v rámci Poskytovatele zdravotních služeb s výše uvedeným Hodnoceným přípravkem. Zkoušející, který je zaměstnanec Poskytovatele zdravotních služeb a má zkušenosti s prováděním klinických výzkumných studií u lidí, si přeje podílet se na Studii jako klinický zkoušející v rámci Poskytovatele zdravotních služeb a Zadavatel si přeje, aby se Zkoušející na Studii podílel. Zadavatel, Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející souhlasí, že Studie bude provedena v rámci Poskytovatele zdravotních služeb za podmínek stanovených v této Smlouvě.  |
|  |  |
| **Now, Therefore**, in consideration of the foregoing and the mutual covenants and promises set forth in this Agreement and other good and valuable consideration, the receipt and adequacy of which are hereby acknowledged, the Parties agree as follows: | **Nyní tudíž** při zvážení předchozích informací a vzájemných dohod a slibů stanovených v této Smlouvě a dalších přínosných uvážení, jejichž přijetí a dostatečnost jsou tímto potvrzeny, se Smluvní strany dohodly následovně: |
|  |  |
| 1. **Scope of Services**
 | 1. **Rozsah služeb**
 |
| * 1. **Study Protocol.** Institution and Investigator may not reassign the conduct of the Study to a different investigator without prior written authorization from Sponsor. Any replacement Investigator will be required to agree to the terms and conditions of this Agreement in a separate writing. In the event CRO or Sponsor does not approve a replacement Investigator, CRO or Sponsor may terminate this Agreement in accordance with the termination provisions below. Sponsor shall obtain approval from the governing Ethics Committee(s) (the “**EC(s)**’) for the Protocol and the informed consent form before initiation of the Study. If the approval is not obtained, this Agreement shall be null and void. Sponsor or CRO will provide Institution with a copy of each such approval. In addition, Sponsor will coordinate with the EC to obtain review and approval in writing of any amendments made to the Protocol or ICF (as defined below). The Parties acknowledge and agree that no change to the Protocol, ICF, or any other Study-related document shall be made without the prior written consent of Sponsor and CRO. Any change to the Protocol or any other Study document that is agreed upon in writing by Sponsor and CRO is incorporated into this Agreement by this reference.
 | * 1. **Protokol Studie.** Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející nesmí pověřit provedením Studie jiného zkoušejícího bez předchozího písemného svolení od Zadavatele. Jakýkoli náhradní Zkoušející bude muset souhlasit s podmínkami této Smlouvy v samostatné písemné formě. V případě, že CRO nebo Zadavatel neschválí náhradního Zkoušejícího, může CRO nebo Zadavatel ukončit tuto Smlouvu v souladu s ustanoveními o ukončení uvedenými níže. Zadavatel získá schválení z příslušné(-ých) etické(-ých) komise(-í) (dále jen „**EK**“) pro Protokol a informovaný souhlas před zahájením Studie. Pokud nebude získáno schválení, tato Smlouva bude zneplatněna a anulována. Zadavatel nebo CRO poskytne Poskytovateli zdravotních služeb kopii každého takového schválení. Kromě toho Zadavatel bude koordinovat s EK kroky pro získání a písemné schválení jakýchkoli dodatků provedených v Protokolu nebo Formuláři informovaného souhlasu (definované níže). Smluvní strany potvrzují a souhlasí, že nebude provedena žádná změna Protokolu, Formuláře informovaného souhlasu nebo jiného dokumentu souvisejícího se Studií bez předchozího písemného souhlasu Zadavatele a CRO. Jakákoli změna Protokolu nebo jakéhokoli jiného dokumentu Studie, která je odsouhlasena písemně Zadavatelem a CRO, je součástí této Smlouvy prostřednictvím tohoto odkazu.
 |
| * 1. **Protocol Deviation/Prompt Notice**. Deviations from the Protocol are not permitted except when necessary to protect the safety, rights or welfare of subjects enrolled in the Study. Institution and/or Investigator will, within one (1) business day from occurrence, or such shorter time as may be specified in the Protocol, notify Sponsor in writing of any (a) deviation from the Protocol, including any deviations necessary to protect the safety, rights or welfare of subjects enrolled in the Study, (b) serious adverse event (as defined in the Protocol) which occurs to a subject in the Study or (c) communication with a regulatory or governmental agency concerning (i) the Study, including any requests to inspect, examine, copy or remove records of the Study, (ii) another study which might have an impact on the Study, (iii) any facility(ies) of Institution at which any Study-related activity is being performed, (iv) any Institution or Investigator personnel involved in the Study (including but not limited to Investigator), or (v) the qualification of Institution or Investigator to perform the Study. In addition, Institution and/or Investigator will promptly report to Sponsor any adverse event (as defined in the Protocol) which occurs to a subject enrolled in the Study. Sponsor will promptly advise Institution and Investigator of adverse reactions or side-effects related to the Study Drug which may become known to the Sponsor during the course of the Study.
 | * 1. **Odchylky od protokolu/Okamžité oznámení**. Odchylky Protokolu nejsou povoleny kromě situací, kdy je to nutné pro ochranu bezpečnosti, práv nebo zdraví subjektů zařazených do Studie. Poskytovatel zdravotních služeb a/nebo Zkoušející bude během jednoho (1) pracovního dne od výskytu nebo v kratší době podle případných specifikací v Protokolu informovat Zadavatele písemně o jakékoli (a) odchylce od Protokolu, včetně jakýchkoli odchylek nutných pro ochranu bezpečnosti, práv nebo zdraví pacientů zařazených do Studie, (b) závažné nežádoucí příhodě (definované v Protokolu), která se objeví u subjektu ve Studii nebo (c) komunikaci s regulačním nebo vládním orgánem týkající se (i) Studie, včetně jakýchkoli požadavků na inspekci, vyšetření, kopii nebo odstranění záznamů Studie, (ii) jiné studie, která může mít dopad na Studii, (iii) jakéhokoli (jakýchkoli) pracoviště(-ích) Poskytovatele zdravotních služeb, ve kterých je prováděna aktivita související se Studií, (iv) veškerého personálu Poskytovatele zdravotních služeb nebo Zkoušejícího, který se účastní Studie (mimo jiné včetně Zkoušejícího) nebo (v) kvalifikace Poskytovatele zdravotních služeb nebo Zkoušejícího pro provádění Studie. Kromě toho Poskytovatel zdravotních služeb a/nebo Zkoušející ihned oznámí Zadavateli jakoukoli nežádoucí příhodu (definovanou v Protokolu), která se objeví u subjektu zařazeného do Studie. Zadavatel bude ihned informovat Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušejícího o nežádoucích účincích nebo vedlejších účincích souvisejících s Hodnoceným přípravkem, o kterých se Zadavatel dozví v průběhu Studie.
 |
| * 1. **Conduct of Study; Suspension.** Institution agrees to administer, and Investigator agrees to conduct, this Study solely at the Institution. The Institution may not be changed without Sponsor’s prior written consent. The Study shall commence as soon as possible following receipt of EC and local Regulatory Authority written approval, or as otherwise agreed upon in writing with Sponsor. Sponsor plans to conduct the Study at multiple sites, including at the Institution. Sponsor or CRO may suspend the entire Study (or a portion of the Study conducted by Investigator at Institution) at any time for any reason. Institution or Investigator may suspend the portion of the Study conducted by Institution and Investigator at Institution, if, using reasonable and good medical judgment consistent with generally accepted standards of care, Investigator or Institution reasonably determine it is appropriate to do so to protect the health or safety of the subject participating in the Study and immediately provide written notice thereof to Sponsor and CRO. The suspension of the Study by Sponsor, CRO, Institution or Investigator in accordance with this Section 1.3 shall not be deemed a material breach of this Agreement. The Institution shall notify the Sponsor promptly if the Investigator is unable or unwilling to continue the Study or if the Investigator’s affiliation with the Institution ceases, whereupon the Sponsor will have a right of approval with respect to the designation of a new investigator.
 | * 1. **Provádění studie; Zastavení.** Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející souhlasí s tím, že tato Studie bude prováděna výlučně ve Zdravotnickém zařízení. Poskytovatel zdravotních služeb nesmí být změněn bez předchozího písemného souhlasu Zadavatele. Studie bude zahájena co možná nejdříve po přijetí písemného schválení EK a lokálním Regulačním orgánem nebo jinak podle toho, jak bude schváleno písemně Zadavatelem. Zadavatel plánuje provést Studii na více centrech, včetně Poskytovatele zdravotních služeb. Zadavatel nebo CRO může kdykoli a z jakéhokoli důvodu ukončit celou Studii (nebo část Studie prováděnou Zkoušejícím ve Zdravotnickém zařízení). Poskytovatel zdravotních služeb nebo Zkoušející mohou zastavit část Studie prováděné Zdravotnickým zařízením a Zkoušejícím ve Zdravotnickém zařízení, pokud s použitím přiměřeného a dobrého lékařského úsudku odpovídajícího obecně přijímaným standardům péče Zkoušející nebo Poskytovatel zdravotních služeb rozumně stanoví, že je to vhodné pro ochranu zdraví nebo bezpečnosti subjektu účastnícího se Studie a okamžitě písemně oznámí takovou situaci Zadavateli nebo CRO. Ukončení Zadavatelem, CRO, Poskytovatelem zdravotních služeb nebo Zkoušejícím v souladu s tímto bodem 1.3 nebude považováno za podstatné porušení této Smlouvy. Poskytovatel zdravotních služeb oznámí ihned Zadavateli, pokud nebude Zkoušející schopen nebo ochoten pokračovat v provádění Studie nebo pokud bude ukončen pracovní poměr Zkoušejícího se Zdravotnickým zařízením, načež Zadavatel bude mít právo na schválení jmenovaného nového zkoušejícího.
 |
| * 1. **Compliance with Applicable Laws.** Investigator and Institution shall carry out the Study, and Investigator and Institution shall ensure that all Sub-investigators and Study Team Members conduct the Study, in conformance with current good clinical practices and strictly in accordance with (a) the Protocol, the Investigator Brochure, this Agreement, the written instructions of CRO or Sponsor, and all applicable Study documents approved by the ECs and CRO or Sponsor and (b) all applicable laws, namely Act No. 378/2007 Coll., as amended; Act No. 372/2011 Coll., as amended; Decree No. 226/2008 Coll., on good clinical practice and closer conditions for Clinical Trial performance, as amended; Decree No. 84/2008 Coll., on proper pharmaceutical practice as amended and Act No. 101/2000 Coll., on personal data protection and other acts on protection of personal data and privacy as amended, rules, directives and regulations, including, without limitation, any applicable requirements of the European Medicines Agency (“EMA”), United States Food and Drug Administration (“FDA”) or the International Conference on Harmonization Good Clinical Practice (“ICH GCP”), (collectively “**Applicable Law**”). Each applicable government or regulatory agency with authority over the testing and approval of pharmaceutical products for use in humans shall be a “**Regulatory Authority**” under this Agreement. Institution, Investigator, Sub-investigator and Study Team Members acknowledge that Sponsor, and their respective affiliates, need to adhere to the provisions of (i) the Bribery Act 2010 of the United Kingdom (Bribery Act); (ii) the Foreign Corrupt Practices Act 1977 of the United States of America (FCPA) and (iii) any other applicable anti-corruption legislation.
 | * 1. **Dodržování příslušných zákonů.** Zkoušející a Poskytovatel zdravotních služeb budou provádět Studii a Zkoušející a Poskytovatel zdravotních služeb zajistí, že všichni Subdodavatelé a Členové studijního týmu budou provádět Studii v souladu se současnou správnou klinickou praxí a přísně podle (a) Protokolu, Souboru informací pro zkoušejícího, této Smlouvy, písemných instrukcí CRO nebo Zadavatele a všech příslušných studijních dokumentů schválených EK a CRO nebo Zadavatelem a (b) všech příslušných zákonů, zejména zákonem č. 378/2007 Sb. o léčivech, v platném znění, zákonem č. 372/2011 Sb., o zdravotních službách, v platném znění, 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, pravidel, směrnic a regulačních opatření, mimo jiné včetně jakýchkoli příslušných požadavků Evropské agentury pro léčivé přípravky („EMA“), Úřadu pro potraviny a léky („FDA“) Spojených států nebo Zásad správné klinické praxe Mezinárodní konference o harmonizaci („ICH GCP“), (souhrnně označováno jako „**Příslušné právní předpisy**“). Každá příslušná vláda nebo regulační orgán s pravomocí nad testováním a schválením léčivých přípravků určených pro použití u lidí bude v této Smlouvě označován jako „**Regulační orgán**“. Poskytovatel zdravotních služeb, Zkoušející, Spoluzkoušející a Členové studijního týmu berou na vědomí, že Zadavatel a jeho příslušné pobočky musí dodržovat ustanovení (i) zákona o úplatkářství z roku 2010 Spojeného království (Zákon o úplatkářství); (ii) zákona o korupčních praktikách z roku 1977 Spojených států ("FCPA") a (iii) veškeré další příslušné právní předpisy proti korupci.
 |
| * 1. **Informed Consent.** Institution and Investigator shall have each Study subject sign a written informed consent form in the form approved by the EC, CRO, and Sponsor (“**ICF**”) before the individual participates in the Study. Further, Sponsor shall ensure that the ICF complies with all Applicable Laws and shall further ensure that all Study subjects understand the contents of the ICF. The Institution and Investigator acknowledge and agree that breach of this Section 1.5 constitutes a material breach of this Agreement. Sponsor shall insure that the ICF allows for the use, transfer, processing and holding of Study Data to Sponsor, and Sponsor’s use of the Study Data, in the United States.
 | * 1. **Informovaný souhlas.** Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející zajistí, aby každý subjekt Studie podepsal písemný formulář informovaného souhlasu v podobě schválené EK, CRO a Zadavatelem („**FIS**“) před tím, než se zúčastní Studie. Zadavatel zajistí, že FIS bude odpovídat všem Příslušným právním předpisům. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející zajistí, že všechny subjekty Studie porozumí obsahu FIS. Smluvní strany potvrzují a souhlasí, že porušení tohoto bodu 1.5 představuje podstatné porušení této Smlouvy. Zadavatel zajistí, že FIS umožní použití, přenos, zpracování a uchování Studijních dat u Zadavatele a použití Studijních dat Zadavatelem ve Spojených státech.
 |
| * 1. **Study Drug.** Sponsor (directly or through its designee), agrees to provide the Study Drug to Institution, at no cost to Institution, in amounts reasonably sufficient for the conduct of the Study as anticipated by the Protocol. Institution shall maintain exclusive control of the Study Drug and handle and store the Study Drug in accordance with Applicable Laws and in the manner outlined in the Protocol. Institution and Investigator shall use the Study Drug solely for the purpose of conducting the Study in strict adherence to the Protocol and for no other use or purpose, and shall under no circumstance transfer the Study Drug to any third party. Neither Institution nor Investigator will charge a subject or third party payer for the Study Drug or other items or Materials (as defined below) reimbursed or provided by Sponsor under this Agreement.

The Study Drug shall be stored in accordance with Decree No. 226/2008 Coll., as amended, in the Institution´s pharmacy (the “Pharmacy”), which undertakes to adhere to good pharmacy practice rules and SÚKL guidelines. Pharmacy guarantees that Study Drug disposal shall be only performed by authorised personnel. Pharmacy shall be responsible for accepting the Study Drug and dispensing of the Study Drug to the Investigator or his designee. Unused Study Drug shall be disposed of (liquidated) by the Institution in accordance with Applicable laws (along with other medication used in the Study). This provision relates to all medication provided by the Sponsor within the Study, that has expired period for use. | * 1. **Hodnocený přípravek.** Zadavatel (přímo nebo přes svou pověřenou osobu) souhlasí, že bude poskytovat Hodnocený přípravek Poskytovateli zdravotních služeb, přičemž ten bude Poskytovateli zdravotních služeb dodáván zdarma v množství, které je rozumně dostatečné pro provádění Studie podle předpokladů Protokolu. Poskytovatel zdravotních služeb bude výhradně disponovat s Hodnoceným přípravkem a provádět manipulaci a uchovávání Hodnoceného přípravku v souladu s Příslušnými právními předpisy způsobem uvedeným v Protokolu. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející budou používat Hodnocený přípravek výhradně pro účel provádění Studie přísně v souladu s Protokolem a pro žádné jiné použití nebo účel a za žádných okolností nepředají Hodnocený přípravek jakékoli třetí straně. Ani Poskytovatel zdravotních služeb ani Zkoušející nebudou účtovat subjektu nebo plátci třetí strany Hodnocený přípravek nebo jiné položky nebo Materiály (jak je definováno níže) hrazené nebo poskytnuté Zadavatelem podle této Smlouvy.

Hodnocený přípravek bude v souladu s vyhláškou č. 226/2008 Sb., v platném znění, uskladněn v Lékárně Poskytovatele zdravotních služeb, která se zavazuje dodržovat podmínky správné lékárenské praxe, související pokyny SÚKL a zaručuje manipulaci s léčivem pouze oprávněnými osobami. Lékárna Poskytovatele zdravotních služeb bude zodpovídat za příjem zásilky Hodnoceného přípravku a výdej Hodnoceného přípravku Zkoušejícímu nebo jím pověřené osobě. Hodnocený přípravek, který nebude použit v rámci Studie, zlikviduje Poskytovatel zdravotních služeb v souladu s právními předpisy (spolu s ostatními léčivými přípravy užitými ve Studii). Toto ujednání se vztahuje i na veškerá léčiva dodaná Zadavatelem v rámci Studie, u nichž uběhla doba použitelnosti. |
| * 1. **Approval of Subcontractors.**  Neither Institution nor Investigator may subcontract or delegate any of the services to be performed by it in connection with the Study without prior written consent from Sponsor and/or CRO.
 | * 1. **Schválení subdodavatelů.**  Ani Poskytovatel zdravotních služeb ani Zkoušející nesmí zadat nebo delegovat žádné služby prováděné v souvislosti se Studií bez předchozího písemného souhlasu Zadavatele a/nebo CRO.
 |
| * 1. **Study Data**.
 | * 1. **Studijní data**.
 |
| * + 1. **Study Data**. Institution and Investigator shall record and maintain complete medical records (including, without limitation, case report forms, laboratory work sheets and reports, and all relevant source documents) generated as a result of conducting the Study (collectively, the “**Study Data**”) in a timely, accurate, complete and legible manner in the form described in the Protocol.
 | * + 1. **Studijní data**. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející budou zaznamenávat a udržovat kompletní lékařské záznamy (mimo jiné včetně formulářů pro záznamy o subjektech hodnocení, laboratorních záznamů a zpráv a všech příslušných zdrojových dokumentů) vytvořené v důsledku provádění Studie (dále společně označovány jako „**Studijní data**“) včas, přesně, úplně a čitelně podle právních předpisů ve formě popsané v Protokolu.
 |
| * + 1. **Protection**. The Institution and Investigator each agrees to comply with all Applicable Laws relevant to data protection in the performance of its services hereunder. Institution and Investigator will take reasonable and customary precautions, including periodic backup of computer files, to prevent the loss or alteration of any Study Data.
 | * + 1. **Ochrana**. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející souhlasí, že budou dodržovat všechny právní předpisy, které se týkají ochrany údajů při provádění služeb podle této smlouvy. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející přijmou přiměřená a běžná bezpečnostní opatření, včetně pravidelného zálohování počítačových souborů, pro prevenci ztráty nebo změny Studijních dat.
 |
| * + 1. **Ownership**. Sponsor shall own all rights in Study Data. Institution and Investigator hereby assign all right, title, and interest therein to Sponsor, free and clear of all liens, claims, and encumbrances, and agree to take any and all actions reasonably necessary to effect the purposes of the foregoing, as requested by Sponsor. Institution and Investigator shall not use or evaluate Study Data or any portions thereof for any purpose other than as directed by Sponsor. Without Sponsor's prior express written consent, Institution and Investigator agree that they will not analyze or have Study Data analyzed, or make the Study Data available to third parties. Institution and Investigator agree that the Study Data and the results of any use, processing, evaluation, or analysis of the Study Data will be Confidential Information.
 | * + 1. **Vlastnictví**. Zadavatel bude vlastníkem všech práv na studijní data. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející tímto postupují všechna práva, právní tituly a subjektivní nároky na ně Zadavateli, volně a bez jakýchkoli zástavních práv, nároků a věcných břemen, a souhlasí s provedením jakýchkoli aktivit, které jsou přiměřeně nutné k výše uvedeným účelům podle požadavků Zadavatele. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející nebudou používat nebo hodnotit Studijní data nebo jakékoli jejich části pro žádný jiný účel, než který je uveden Zadavatelem. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející souhlasí s tím, že bez předchozího výslovného souhlasu Zadavatele nebudou analyzovat nebo nechávat analyzovat Studijní data ani neposkytnou Studijní data třetím stranám. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející souhlasí s tím, že Studijní data a výsledky jakéhokoli použití, zpracování, vyhodnocení nebo analýzy Studijních dat budou Důvěrnými informacemi.
 |
| * + 1. **Case Report Forms.** For all subjects enrolled in the Study, Institution or Investigator will complete all case report forms required for the Study in the form and/or electronic medium supplied or specified by Sponsor and/or CRO (the “**CRFs**”) within twenty-four (24) hours of the subject visit during the dose escalation phase and within three (3) days of the subject visit for the remainder of the Study. Institution and Investigator will not be required to disclose information in CRFs which would permit personal identification of a subject enrolled in, or a candidate for, the Study. CRFs will be provided to CRO in a timely manner as they are completed. At the request of Sponsor and/or CRO, Institution or Investigator will promptly correct any errors and/or omissions to the CRFs for the Study and will make available to Sponsor and/or CRO the corrected CRFs and supporting records for further verification.
 | * + 1. **Formuláře záznamů o subjektech hodnocení (Case Report Forms, CRF).** Pro všechny subjekty zařazené do Studie bude Poskytovatel zdravotních služeb nebo Zkoušející vyplňovat všechny formuláře záznamů o subjektech pro účely Studie na formuláři a/nebo elektrickém médiu dodávaném nebo specifikovaném Zadavatelem a/nebo CRO („**CRF**“), a to během dvaceti čtyř (24) hodin od návštěvy subjektu během fáze eskalace dávky a během tří (3) dnů od návštěvy subjektu během zbývající části Studie. Od Poskytovatele zdravotních služeb a Zkoušejícího se nebude požadovat nezveřejnění informací v CRF, které umožňují osobní identifikaci zařazeného subjektu nebo kandidáta na účast ve Studii. CRF budou dodávány CRO včas po jejich vyplnění. Na žádost Zadavatele a/nebo CRO Poskytovatel zdravotních služeb nebo Zkoušející ihned opraví jakékoli chyby a/nebo vynechávky v CRF týkajících se Studie a předají Zadavateli a/nebo CRO opravené CRF a podpůrné záznamy pro další ověření.
 |
| * + 1. **Maintenance.** Promptly upon completion or termination of the Study or this Agreement, Institution and Investigator shall transfer to Sponsor all Study Data.
 | * + 1. **Uchovávání.** Ihned po dokončení nebo ukončení Studie nebo této Smlouvy Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející předají Zadavateli všechna Studijní data.
 |
| * + 1. **Electronic Data Capture** (“**EDC**”): Institution and Investigator shall submit Study Data using the electronic system provided by Sponsor. In the event an EDC system is used for data reporting, the system will comply with all Applicable Laws. Institution and Investigator shall also comply with CRO and Sponsor instructions and all Applicable Laws. Institution and Investigator will prevent unauthorized access to the data using commercially reasonable efforts including, but not limited to, maintaining physical security of the computers and ensuring that personnel maintain the confidentiality of their passwords. In the event that Institution or Investigator are using their own computer(s) to connect to and access the EDC system, Institution and Investigator will be responsible for supporting and promptly resolving any technical issues with Institution’s and Investigator’s own computing environment (i.e., computer hardware, non-study related software). Institution and Investigator will be responsible for reporting any technical issues preventing use of the EDC system, that appear to be outside the scope of their own computing environment, to the EDC helpdesk number that will be provided by CRO with the EDC system. Institution and Investigator will be responsible for obtaining internet connectivity prior to Study initiation, and promptly resolving any connectivity issues with the internet service provider or the computing environment.
 | * + 1. **Záznam elektronických dat** („**EDC**”): Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející odešlou Studijní data pomocí elektronického systému poskytnutého Zadavatelem. V případě, že bude pro hlášení dat použit systém EDC, bude tento systém odpovídat všem Příslušným právním předpisům. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející budou také dodržovat instrukce Zadavatele a CRO a všechny Příslušné právní předpisy. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející zabrání neautorizovanému přístupu k datům s použitím komerčně přiměřeného úsilí, mimo jiné včetně udržování fyzické bezpečnosti počítačů a zajištění toho, že personál bude udržovat důvěrnost svých hesel. V případě, že Poskytovatel zdravotních služeb nebo Zkoušející používají svůj(své) vlastní počítač(e) pro připojení a přístup do EDC systému, Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející budou zodpovědní za podporu a rychlé vyřešení jakýchkoli technických záležitostí pomocí vlastního počítačového systému Poskytovatele zdravotních služeb a Zkoušejícího (např. počítačový software, software nesouvisející se studií). Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející budou zodpovědní za hlášení jakýchkoli technických problémů, které by zabránily použití EDC systému a které budou mimo jejich vlastní počítačový systém, na linku pomoci EDC, která bude poskytována CRO s EDC systémem. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející budou zodpovědní za získání internetového připojení před zahájením Studie a za rychlé vyřešení jakýchkoli problémů s připojením u poskytovatele internetových služeb nebo v počítačovém systému.
 |
| * + 1. Biological Samples. If so specified in the Protocol, Institution and Investigator may collect and provide to Sponsor or its designee biological samples (e.g., blood, urine, tissue, saliva, etc.) obtained from Study subjects for testing that is not directly related to patient care or safety monitoring, including pharmacokinetic, pharmacogenomic, or biomarker testing (“**Biological Samples**”).
 | * + 1. Biologické vzorky. Pokud to bude specifikováno v Protokolu, Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející mohou shromažďovat a poskytovat Zadavateli nebo jeho pověřené osobě biologické vzorky (např. krev, moč, tkáň, slina, atd.) získané od Studijních subjektů pro testování, které nesouvisí přímo s péčí o pacienta nebo monitorováním bezpečnosti, včetně farmakokinetického a farmakogenomického testování nebo testování biomarkerů (dále jen „Biologické vzorky“).
 |
| * + 1. Use. Institution and Investigator will not use Biological Samples collected under the Protocol in any manner or for any purpose other than that described in the Protocol.
 | * + 1. Použití. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející nebudou používat Biologické vzorky získané podle Protokolu jakýmkoli způsobem nebo pro jakýkoli účel, který je jiný, než který je popsaný v Protokolu.
 |
| * + 1. Sample Data. Sponsor or its designees will test Biological Samples as described in the Protocol. Unless otherwise specified in the Protocol, Sponsor will not provide the results of such tests (“**Sample Data**”) to the Institution or Investigator or Study subject. Sample Data will be treated as Study Data.
 | * + 1. Data získaná ze vzorků. Zadavatel nebo jím pověřené osoby budou testovat Biologické vzorky tak, jak je popsáno v Protokolu. Pokud to nebude v Protokolu specifikováno jinak, Zadavatel neposkytne výsledky takových testů (dále jen „Data ze vzorků“) Poskytovateli zdravotních služeb nebo Zkoušejícímu nebo Studijnímu subjektu. Data ze vzorků budou ošetřována jako Studijní data.
 |
|  |  |
| 1. **Term and Termination**
 | 1. **Termín a ukončení**
 |
| * 1. **Term.** This Agreement shall commence as of the Effective Date, and shall remain in force, unless terminated as provided herein, until the period specified in the Protocol and the Study’s completion at Institution, including the provision of services associated with post-study data collection, post-study record reviews and inspections as provided under this Agreement, if any, presentation to Sponsor, if any, and compilation and delivery of all completed case report forms and the clinical study final report. Presumed period of the Study duration is 42 months (since beginning of 2017). Possible variation from presumed period of duration exceeding 6 months requires change of this Agreement in the form of written amendment.
 | * 1. **Termín.** Platnost této smlouvy začíná Datem platnosti, a pokud nebude ukončena, jak je uvedeno v tomto dokumentu, zůstává v platnosti až do pozdějšího období uvedeného v Protokolu a dokončení Studie ve Zdravotnickém zařízení, včetně poskytování služeb souvisejících se sběrem dat po studii, kontrol záznamů po studii a inspekcí podle této Smlouvy, pokud mají být provedeny, prezentací pro Zadavatele, pokud mají být provedeny, a vytvoření a dodání všech vyplněných formulářů záznamů o subjektech a závěrečné zprávy z klinické studie. Předpokládaná doba trvání klinického hodnocení je 42 měsíců (od počátku roku 2017). Případná odchylka skutečné doby trvání od předpokládané doby trvání přesahující tuto dobu o více než 6 měsíců vyžaduje změnu této smlouvy ve formě písemného dodatku.
 |
| * 1. **Termination for Material Breach; Subject Safety.** Sponsor may terminate this Agreement if Investigator or Institution materially breaches this Agreement and the breaching Party fails to cure the breach within thirty (30) days after receipt of written notice from Sponsor, such notice specifying in detail the nature of the breach. Either Investigator or Institutionmay terminate this Agreement if Sponsor materially breaches this Agreement and Sponsor fails to cure the breach within thirty (30) days after receipt of written notice from the non-breaching Party or Parties, such notice specifying in detail the nature of the breach. Any Party may terminate this Agreement immediately upon written notice if reasonably necessary to protect the safety, health, or welfare of subjects enrolled in the Study.
 | * 1. **Ukončení z důvodu podstatného porušení; bezpečnost subjektu.** Zadavatel může ukončit tuto Smlouvu, pokud Zkoušející nebo Poskytovatel zdravotních služeb podstatně poruší tuto Smlouvu a Smluvní strana, která poruší tuto Smlouvu, nenapraví porušení během třiceti (30) dnů od přijetí písemného oznámení od Zadavatele, přičemž takové oznámení bude podrobně uvádět povahu porušení. Jak Zkoušející tak Poskytovatel zdravotních služebmohou ukončit tuto Smlouvu, pokud Zadavatel podstatně poruší tuto Smlouvu a nenapraví porušení během třiceti (30) dnů po přijetí písemného oznámení od Smluvní strany nebo Smluvních stran, které se nedopustily porušení, přičemž takové oznámení bude podrobně uvádět povahu porušení. Kterákoli Smluvní strana může okamžitě ukončit tuto Smlouvu formou písemného oznámení, pokud to bude přiměřeně nezbytné pro ochranu bezpečnosti, zdraví nebo blaha subjektů zařazených do Studie.
 |
| * 1. **Termination by Sponsor.** Sponsor may terminate this Agreement at any time upon giving thirty (30) days’ advance written notice to Institution and Investigator.
 | * 1. **Ukončení Zadavatelem.** Zadavatel může ukončit tuto Smlouvu kdykoli po písemném oznámení, které bylo předáno Poskytovateli zdravotních služeb a Zkoušejícímu třicet (30) dnů předem.
 |
| * 1. **Termination for Good Cause.** Sponsor may, without limitation of and in addition to its rights under Sections 2.2 and 2.3, terminate this Agreement for good cause immediately upon written notice to Institution. Good cause shall include, without limitation, identification of any medical risk to Study subjects, a showing that the Study Drug is not effective, receipt of notice of regulatory action by the FDA or other Regulatory Authority terminating or suspending the Study, or Investigator’s inability or unwillingness to continue to serve as Investigator for the Study. Further, as the Study is part of a multi-center clinical research study, Sponsor reserves the right to terminate enrollment when the total number of subjects enrolled at all Study centers reaches the level specified in the Protocol.
 | * 1. **Ukončení z dobrých důvodů.** Zadavatel navíc může bez omezení svých práv uvedených v části 2.2 a 2.3 a navíc k těmto právům okamžitě ukončit tuto Smlouvu z dobrých důvodů formou písemného oznámení, které bude předáno Poskytovateli zdravotních služeb. Dobré důvody mimo jiné zahrnují identifikaci jakéhokoli zdravotního rizika pro Studijní subjekty, zjištění, že Hodnocený přípravek je neúčinný, přijetí oznámení o regulačním opatření od FDA nebo jiného Regulačního orgánu, které Studii ukončí nebo pozastaví, nebo neschopnost či neochotu Zkoušejícího pokračovat v činnosti Zkoušejícího ve Studii. Dále protože Studie je součástí multicentrické klinické výzkumné studie, Zadavatel si vyhrazuje právo ukončit zařazování poté, co celkový počet subjektů zařazených ve všech studijních centrech dosáhne úrovně specifikované v Protokolu.
 |
| * 1. **Effect of Termination.**
 | * 1. **Účinek ukončení.**
 |
| * + 1. **Monetary.** Upon termination of this Agreement or suspension of the Study at the Institution, other than termination for Institution’s or Investigator’s material breach pursuant to Section 2.2, Institution shall be reimbursed, within forty-five (45) days after receipt by Sponsor or CRO of an itemized invoice detailing the charges, for (a) its reasonable, documented costs incurred, up to the date on which it receives notice of termination or suspension, in its conduct of the Study and its obligations under this Agreement in accordance with the Budget and Payment Schedule attached hereto as Exhibit A; and (b) all reasonable non-cancelable obligations reasonably incurred as a result of Institution’s and Investigator’s performance of its obligations hereunder, provided that, notwithstanding anything to the contrary, (i) the total amount payable to Institution under this Agreement shall not in any event exceed the total amount of the Budget and (ii) in no event shall Sponsor be required to pay for subjects for whom CRFs are not completed and provided to Sponsor or CRO in accordance with this Agreement and the Protocol.
 | * + 1. **Peněžní.** Po ukončení této Smlouvy nebo zastavení Studie ve Zdravotnickém zařízení z jiného důvodu než je ukončení pro podstatné porušení ze strany Poskytovatele zdravotních služeb nebo Zkoušejícího podle části 2.2 dostane Poskytovatel zdravotních služeb úhradu během čtyřiceti pěti (45) dnů poté, co Zadavatel nebo CRO obdrží fakturu s podrobným rozpisem ceny položek za (a) jeho přiměřené, zdokumentované vzniklé náklady až do data, kdy obdrží oznámení o ukončení nebo zastavení, v rámci jeho provádění Studie a jeho závazků podle této Smlouvy v souladu s Rozpočtem a Harmonogramem plateb, které jsou přiloženy k této Smlouvě jako Příloha A; a (b) všechny přiměřené nevypověditelné povinnosti, které byly účelně vynaloženy v rámci provádění závazků ze strany Poskytovatele zdravotních služeb a Zkoušejícího podle této Smlouvy za předpokladu, že bez ohledu na jakékoli opačné ustanovení (i) celková částka splatná Poskytovateli zdravotních služeb podle této Smlouvy v žádném případě nepřekročí celkovou částku v Rozpočtu a (ii) Zadavatel nebude muset v žádném případě platit za subjekty, u kterých nebyly vyplněny CRF a odeslány Zadavateli nebo CRO v souladu s touto Smlouvou a Protokolem.
 |
| * + 1. **Performance of Activities.** In the event of a termination, (a) Investigator will immediately stop enrolling subjects into the Study and cease conducting Study procedures and treatment with the Study Drug on subjects already entered into the Study, to the extent medically advisable, and (b) Institution and/or Investigator will (i) furnish to Sponsor all Study Data and all CRFs, completed or partially complete, as of the effective date of termination, and (ii) return to Sponsor all Materials (defined below) that were furnished to Institution or Investigator, in accordance with Sponsor’s instruction, except for records or samples which the Institution and/or Investigator is required by law to retain. Within thirty (30) days of termination of this Agreement or completion of the Study (whichever comes first), Investigator will submit final written reports to Sponsor, which reports shall be consistent with industry standards and any criteria or requirements therefore specified in the Protocol. After termination of this Agreement or suspension of the Study at the Institution for any reason, all Parties shall continue activities under this Agreement solely as deemed necessary by mutual written agreement of the Parties based on reasonable medical judgment to protect the health of subjects participating in the Study. This Section 2.5 survives termination of this Agreement.
 | * + 1. **Provádění aktivit.** V případě ukončení (a) Zkoušející okamžitě zastaví nábor subjektů do Studie a ukončí provádění studijních postupů a léčby Hodnoceným přípravkem u subjektů, které již byly zařazeny do Studie v míře z lékařského hlediska vhodné, a (b) Poskytovatel zdravotních služeb a/nebo Zkoušející (i) poskytne Zadavateli všechna Studijní data a všechny CRF, které budou vyplněny nebo částečně vyplněny, od data platnosti ukončení, a (ii) vrátí Zadavateli všechny Materiály (definované níže), které byly dodány Poskytovateli zdravotních služeb nebo Zkoušejícímu, v souladu s instrukcemi Zadavatele, kromě záznamů nebo vzorků, které musí Poskytovatel zdravotních služeb a/nebo Zkoušející uchovat podle zákona. Během třiceti (30) dnů od ukončení této Smlouvy nebo dokončení Studie (podle toho, co nastane jako první) předloží Zkoušející Zadavateli závěrečné písemné zprávy, které budou odpovídat oborovým standardům a všem kritériím nebo požadavkům, které jsou za tímto účelem specifikovány v Protokolu. Po ukončení této Smlouvy nebo po zastavení Studie ve Zdravotnickém zařízení z jakéhokoli důvodu budou všechny Smluvní strany pokračovat v aktivitách podle této Smlouvy, které jsou výhradně považovány za nutné podle vzájemné písemné dohody Smluvních stran na základě rozumného lékařského úsudku pro ochranu zdraví subjektů, které se účastní Studie. Tato část 2.5 zůstane v platnosti i po ukončení platnosti této Smlouvy.
 |
| **(c) Survival.** In addition to those Articles or Sections explicitly providing for their survival following termination of this Agreement (which shall also survive any expiration of this Agreement), Sections 1.2, 1.5, 1.7, 1.8, 2.5, 3, 4, 5, 6, 7.4, 8, 9, and 10 of this Agreement shall survive any termination or expiration of this Agreement. | **(c) Pokračování platnosti.** Kromě článků nebo částí, v nichž je výslovně uvedeno, že zůstanou v platnosti i po ukončení této Smlouvy (a které rovněž zůstanou v platnosti i po vypršení této Smlouvy), zůstanou v platnosti části 1.2, 1.5, 1.7, 1.8, 2.5, 3, 4, 5, 6, 7.4, 8, 9, a 10 této Smlouvy po jakémkoli ukončení nebo vypršení této Smlouvy. |
|  |  |
| 1. **Compensation**
 | 1. **Kompenzace**
 |
| In consideration of Institution’s and Investigator’s performance under this Agreement, Sponsor shall pay (solely to) Institution in accordance with the Budget and Payment Schedule set forth in Exhibit A. Sponsor will not be required to pay any amount which exceeds the amount specified in the Budget, unless otherwise agreed to in a separate writing duly authorized and executed by the Parties. The amounts payable by Sponsor under this Agreement represent the fair market value of the services associated with the Study and have not been determined in a manner that takes into account the volume or value of any referrals or business. Institution and Investigator each agrees that: (a) all claims that either Institution or Investigator submit for reimbursement to any federal healthcare program or third party payer for any procedure that involves any Materials (defined below) provided by or on behalf of Sponsor or CRO at no cost to Institution and Investigator will accurately reflect the provision of those Materials by or on behalf of Sponsor and/or CRO. Sponsor shall be solely liable to Institution for all amounts due under this Section 3. CRO is managing the Study for Sponsor, but shall not be liable to Institution or Investigator for any amounts due under this Section 3. Investigator agrees that all payments associated with perfoming this Study are payable to the Institution. Payment terms set out in this paragraph and Exhibit A represent the sole way of financial settlement among the Parties. Sponsor hereby declares that it has not concluded separate payment agreements for Study performance. Payment will be split between Institution and Investigator (and Study personnel) in accordance with Institution’s internal rules after deduction of the Institution´s internal costs. Presumed overall value (remuneration) paid to the INS upon presumed number of enrolled patients amounts to 1.299.000,- CZK. Institution hereby undertakes to reimburse 50% of the net remuneration (i.e. after deduction of costs) to the Investigator. | Vzhledem k činnosti Poskytovatele zdravotních služeb a Zkoušejícího podle této Smlouvy bude Zadavatel platit výlučně Poskytovateli zdravotních služeb podle Rozpočtu a Harmonogramu plateb uvedených v Příloze A. Zadavatel nebude hradit žádnou platbu, která přesahuje částku uvedenou v Rozpočtu, pokud to nebude jinak písemně dohodnuto v samostatném dokumentu a právoplatně schváleno a podepsáno Smluvními stranami. Částka splatná Zadavatelem podle této Smlouvy představuje přiměřenou tržní cenu za služby související se Studií a nebyla stanovena způsobem, který zvažuje objem nebo hodnotu jakýchkoli doporučení nebo obchodních referencí Jak Poskytovatel zdravotních služeb, tak Zkoušející souhlasí, že: (a) všechny nároky, které buď Poskytovatel zdravotních služeb nebo Zkoušející předloží k proplacení jakémukoli státnímu zdravotnímu programu nebo plátci třetí strany za jakýkoli postup, který zahrnuje jakýkoli Materiál (definovaný níže) poskytovaný Zadavatelem nebo CRO zdarma Poskytovateli zdravotních služeb a Zkoušejícímu, budou přesně odrážet poskytnutí tohoto Materiálu Zadavatelem a/nebo CRO a . Zadavatel bude výhradně zodpovědný Poskytovateli zdravotních služeb za všechny částky splatné podle této části 3. CRO pro Zadavatele řídí Studii, ale nezodpovídá Poskytovateli zdravotních služeb nebo Zadavateli za žádné částky splatné podle této části 3. Zkoušející souhlasí, že všechny platby související s prováděním této Studie budou splatné Poskytovateli zdravotních služeb. Platby odměny uvedené v tomto článku a Příloze A představují jediný a výlučný způsob finančního vypořádání mezi smluvními stranami. Zadavatel tímto prohlašuje, že neuzavřel se Zkoušejícím separátní smlouvu na odměnu za provedení Studie. Odměna bude mezi Poskytovatele zdravotních služeb a Zkoušejícího a jeho studijní tým rozdělena po odečtení nákladů podle vnitřních předpisů Poskytovatele zdravotních služeb. Předpokládaná maximální hodnota plnění: až 1.299.000,- Kč. Poskytovatel se zavazuje uhradit 50 % z netto odměny (tj. po odečtení vlastních nákladů) zkoušejícímu.  |
|  |  |
| 1. **Regulatory**
 | 1. **Regulační**
 |
| * 1. **Regulatory Inspections.** Institution and Investigator shall cooperate with and permit, upon request, officials of applicable Regulatory Authorities (including the US Food and Drug Administration), or any governmental agency to (a) examine and inspect Institution’s facilities and equipment required for performance of the Study and (b) inspect and copy any data, reports, work products and results relating to the Study. Institution shall promptly notify Sponsor of any inspection of its facilities or operations relating to the Study or of the Institution, cooperate with the regulatory or governmental agency, comply with the requirements of the audit, and make appropriate Study Team Members available to explain and discuss records and documentations related to the Study. To the extent the regulatory audit is related to Study, Sponsor shall have the right to be present at inspections of Institution’s facilities or operations or of the Institution, and shall have the opportunity to provide review and comment on any responses that may be required with respect to any of the matters referenced in this Section 4.1.
 | * 1. **Regulační inspekce.** Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející budou spolupracovat a na vyžádání povolí úředníkům příslušných Regulačních orgánů (včetně Úřadu pro potraviny a léky Spojených států) nebo jakémukoli vládnímu úřadu (a) přezkoumání a kontrolu pracovišť a vybavení Poskytovatele zdravotních služeb potřebného pro provádění Studie a (b) kontrolu a kopírování jakýchkoli dat, zpráv, produktů a výsledků práce souvisejících se Studií. Poskytovatel zdravotních služeb ihned oznámí Zadavateli jakoukoli inspekci svých pracovišť nebo činností souvisejících se Studií nebo Zdravotnickým zařízením, bude spolupracovat s regulačním nebo vládním orgánem, bude dodržovat požadavky auditu a zajistí, že budou k dispozici příslušní Členové týmu Studie, aby vysvětlili a prodiskutovali záznamy a dokumentaci související se Studií. V rozsahu, v němž regulační audit souvisí se Studií, bude mít Zadavatel právo být přítomen při inspekcích pracovišť nebo činností Poskytovatele zdravotních služeb nebo Poskytovatele zdravotních služeb a bude mít možnost poskytnout revizi a komentáře jakýchkoli odpovědí, které mohou být nutné s ohledem na jakékoli záležitosti uvedené v této části 4.1.
 |
| * 1. **Visits and Inspections by Sponsor or CRO.** Sponsor, or Sponsor’s representatives (including CRO) shall be entitled to visit or meet with Institution, Investigator, Sub-investigators, Sponsor-approved subcontractors or any of their staff, agents or employees and examine and inspect the facilities at the Institution, upon reasonable advance notice and with reasonable frequency during normal business hours to observe or monitor the progress of the Study and review and copy (when permitted under Applicable Law) documents, records, data, information, and Materials relating to the Study. Institution and Investigator shall assist Sponsor and CRO in scheduling such visits and in providing adequate workspace, cooperate with the Sponsor or CRO, comply with the reasonable requirements of the visit or inspection, and make appropriate Study Team Members available to explain and discuss records and documentations related to the Study.
 | * 1. **Návštěvy a inspekce Zadavatele nebo CRO.** Zadavatel nebo jeho zástupci (včetně CRO) budou moci navštívit nebo se setkat se Zdravotnickým zařízením, Zkoušejícím, Spoluzkoušejícími, Subdodavateli schválenými Zadavatelem nebo jejich personálem, zástupci nebo zaměstnanci a vyšetřit a zkontrolovat zařízení Poskytovatele zdravotních služeb po přiměřeném předchozím oznámení a přiměřeně často v průběhu normálních pracovních hodin pro sledování nebo monitorování vývoje Studie a kontrolu a kopírování (je-li to povoleno příslušnými Právními předpisy) dokumentů, záznamů, dat, informací a Materiálů souvisejících se Studií. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející budou pomáhat Zadavateli a CRO v plánování takových návštěv a poskytnou dostačující pracovní místo, budou spolupracovat se Zadavatelem nebo CRO, budou dodržovat přiměřené požadavky návštěvy nebo inspekce a zajistí, že budou dostupní Členové týmu studie pro vysvětlení a prodiskutování záznamů a dokumentace související se Studií.
 |
| * 1. **Maintenance of Records.** Subject to the provisions of Articles 5 and 8, Institution and Investigator shall retain in its possession copies of any and all data, documents or information related to or resulting from the performance of this Agreement solely as required for regulatory, legal or insurance purposes. Institution and Investigator shall maintain its records in a professional manner so as to permit Sponsor and CRO to review the data, documents or information in full without disclosing to Sponsor or CRO any third party confidential or proprietary information. Institution and Investigator shall maintain all such records for a period of ten (10) years or for the time period required by Applicable Law, whichever is longer. Neither Institution nor Investigator shall destroy any such records until it has obtained Sponsor’s prior written permission to do so. This Section 4.3 survives termination of this Agreement.
 | * 1. **Uchovávání záznamů.** Podle ustanovení článků 5 a 8 budou Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející uchovávat ve svém vlastnictví kopie veškerých dat, dokumentace nebo informací souvisejících nebo vyplývajících z provádění této Smlouvy výhradně pro regulační, právní a pojistné účely. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející budou udržovat své záznamy profesionálním způsobem, aby umožnili Zadavateli a CRO úplnou kontrolu všech dat, dokumentace nebo informací bez prozrazení jakýchkoli důvěrných nebo chráněných informací třetí strany Zadavateli nebo CRO. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející budou udržovat všechny tyto záznamy po dobu deseti (10) let nebo po dobu požadovanou Příslušnými právními předpisy, cokoli bude delší. Ani Poskytovatel zdravotních služeb, ani Zkoušející nezlikvidují jakékoli takové záznamy, dokud k tomu neobdrží předchozí písemné svolení Zadavatele.  Tento odstavec 4.3 zůstane v platnosti i po ukončení platnosti této Smlouvy.
 |
|  |  |
| 1. **Property.**
 | 1. **Vlastnictví.**
 |
| * 1. **Sponsor Technology.** All existing inventions, intellectual property rights, and technologies of Sponsor (including but not limited to the Study Drug and Materials) (the “**Sponsor Technology**”) belong exclusively to Sponsor and nothing shall be construed to grant any license or other right to the Sponsor Technology except as expressly set forth herein for the sole purpose of conducting the Study. This Section 5.1 survives termination of this Agreement.
 | * 1. **Technologie Zadavatele.** Veškeré stávající vynálezy, práva na duševní vlastnictví a technologie společnosti Zadavatele (mimo jiné včetně Hodnoceného přípravku a Materiálů) („**Technologie Zadavatele**”) patří výhradně Zadavateli a nic se nebude vykládat jako udělení jakékoli licence nebo jiného práva na Technologii Zadavatele s výjimkou případů výslovně zde uvedených pro výhradní účel provádění Studie. Tento odstavec 5.1 zůstane v platnosti i po ukončení platnosti této Smlouvy.
 |
| * 1. **Study Invention.**
 | * 1. **Vynálezy ve studii.**
 |
| * + 1. Any invention, discovery or improvement, whether or not patentable, related to the Study or Study Drug (or any analog or derivative thereof), specifically including, without limitation, any method of use of the Study Drug (or any analog or derivative thereof) or any formulation, dosage, administration, or method of manufacture of the Study Drug (or any analog or derivative thereof), whether conceived or made solely by Institution, Investigator, any Sub-investigator, any Study Team Member, or any contractor of any of the foregoing, or conceived or made by Institution, Investigator or any Sub-investigator(s), any Study Team Member(s), or any contractor of any of the foregoing jointly with one or more employees of Sponsor, CRO, or any third party (**“Study Invention”**), and all intellectual property rights related thereto, shall be and remain, at all times the sole and exclusive property of Sponsor. Institution and Investigator shall provide prompt written notice of any Study Invention to Sponsor and shall assist Sponsor in gaining patent protection for any Study Invention. All information concerning Study Inventions shall be deemed Confidential Information of Sponsor.
 | * + 1. Jakýkoli vynález, objev nebo zlepšení, ať je či není patentovatelné, související se Studií nebo Hodnoceným přípravkem (nebo jakýmkoli jeho analogem nebo derivátem), které mimo jiné specificky zahrnuje jakoukoli metodu použití hodnoceného přípravku (nebo jakéhokoli jeho analogu nebo derivátu) nebo jakoukoli lékovou formu, dávkování, podávání nebo způsob výroby Hodnoceného přípravku (nebo jakéhokoli jeho analogu nebo derivátu) ať již vytvořené nebo získané výhradně Zdravotnickým zařízením, Zkoušejícím, jakýmkoli Spoluzkoušejícím, jakýmkoli Členem týmu studie nebo jakýmkoli Dodavatelem kteréhokoli z výše uvedených, nebo vytvořené či získané Zdravotnickým zařízením, Zkoušejícím nebo jakýmkoli(jakýmikoli) Spoluzkoušejícím(i), jakýmkoli(jakýmikoli) Členem(Členy) týmu studie nebo jakýmkoli Dodavatelem kteréhokoli z výše uvedených, společně s jedním nebo více zaměstnanci Zadavatele, CRO nebo jakékoli třetí strany (**„Vynález ve studii“**) a všechna práva na duševní vlastnictví s tímto související budou a zůstanou navždy výhradním a výlučným vlastnictvím Zadavatele. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející poskytnou bezodkladné písemné oznámení o jakémkoli Vynálezu ve studii Zadavateli a umožní Zadavateli získat patentovou ochranu pro jakýkoli Vynález ve studii. Všechny informace týkající se Vynálezů ve studii budou považovány za Důvěrné informace Zadavatele.
 |
| * + 1. This Section 5.2 survives termination of this Agreement.
 | * + 1. Tento odstavec 5.2 zůstane v platnosti i po ukončení platnosti této Smlouvy.
 |
| * 1. **Assignments and Assistance.** Institution and Investigator each hereby assigns to Sponsor any and all right, title, and interest in and to Sponsor Technology, any Study Invention, and all intellectual property rights related thereto, free and clear of all liens, claims, and encumbrances. Neither Institution nor Investigator shall have any right to use Sponsor Technology or any Study Invention for any purpose except conducting the Study. Each of Institution and Investigator shall take all such further actions and execute and deliver all such further documents as may be necessary to effectuate and perfect the ownership provisions of this Article 5. Institution and Investigator warrant that Investigator, all Sub-investigators, all Study Team Members and all CRO or Sponsor-approved subcontractors are 1) bound by confidentiality and non-disclosure obligations as least as protective of Sponsor as those set forth in this Agreement; and 2) all their right, title, and interest in and to Study Inventions is assigned automatically upon law to Institution in order that Institution may fully assign the rights to Sponsor as provided in this Agreement. This Section 5.3 survives termination of this Agreement.
 | * 1. **Postoupení a pomoc.** Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející tímto postupují Zadavateli všechna a veškerá práva, nároky a zájem ohledně Technologie Zadavatele a Vynálezu ve studii a všechna práva na duševní vlastnictví s tím související bez jakýchkoli zástavních práv, nároků a věcných břemen. Ani Poskytovatel zdravotních služeb ani Zkoušející nebude mít žádné právo na použití Technologie Zadavatele pro jakékoli účely, kromě provádění Studie. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející učiní veškerá taková další opatření a provede a dodá všechny další takové dokumenty, které mohou být nutné pro uskutečnění a uplatnění ustanovení o vlastnictví tohoto článku 5. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející zaručují, že Zkoušející, všichni Spoluzkoušející, všichni Členové týmu studie jsou 1) vázáni povinností mlčenlivosti v nejméně shodném rozsahu, jako je upraven v této smlouvě a 2) na základě právních předpisů přechází všechna jejich případná práva k Vynálezům ve studii na Poskytovatele zdravotních služeb, aby mohl Poskytovatel zdravotních služeb plně postoupit tato práva Zadavateli, jak je stanoveno v této Smlouvě;. Tento dostavec 5.3 zůstane v platnosti i po ukončení platnosti této Smlouvy.
 |
| * 1. **Ownership of Patient Records.** As between the Parties**,** all original patient records are the sole and exclusive property of the respective subjects, to be retained by Institution or Investigator in accordance with Applicable Law.
 | * 1. **Vlastnictví záznamů pacientů.** Jak bylo ujednáno mezi Smluvními stranami**,** jsou všechny původní patentové záznamy výhradním a exkluzivním vlastnictvím příslušných subjektů a budou uchovány Zdravotnickým zařízením nebo Zkoušejícím v souladu s příslušnými právními předpisy.
 |
| * 1. **CRO Technology.** All existing inventions and technologies related to CRO’s eClinical processes and systems (“**CRO Technology**”) belong exclusively to CRO. Neither Institution nor Investigator shall have any right to use CRO Technology for any purpose except conducting the Study. This Section 5.5 survives termination of this Agreement.
 | * 1. **Technologie CRO.** Všechny existující vynálezy a technologie související s procesy a systémy eClinical náležejícími CRO („**Technologie CRO**“) náležejí výlučně CRO. Ani Poskytovatel zdravotních služeb, ani Zkoušející nebude mít žádné právo na použití Technologie CRO pro jakékoli účely, kromě provádění Studie. Tento odstavec 5.5 zůstane v platnosti i po ukončení platnosti této Smlouvy.
 |
|  |  |
| 1. **Indemnification**
 | 1. **Odškodnění**
 |
| * 1. **Indemnification by Sponsor**. Sponsor shall indemnify, defend, and hold harmless Institution, Investigator, and any trustees, officers, staff, agents, employees, or students of either of the foregoing (collectively, “**Institution Indemnitees**”) against any third party claim or lawsuit (a “**Claim**”) arising out of any side-effect or adverse reaction, illness or injury directly resulting from use of the Study Drug in strict accordance with the Protocol in the Study. The foregoing indemnity will not apply to the extent a Claim arises out of: (i) the negligence, gross negligence or willful misconduct of any Institution Indemnitee or (ii)the failure of any Institution Indemnitee to (x) adhere to the terms of this Agreement, the Protocol, or any written instructions from Sponsor or its designee or (y) comply with Applicable Law or governmental requirements.
 | * 1. **Odškodnění zadavatelem**. Zadavatel odškodní a bude chránit a bránit Poskytovatele zdravotních služeb, Zkoušejícího a všechny pověřence, úředníky, personál, zástupce, zaměstnance nebo studenty ohledně výše uvedeného (dále společně označováni jako „**Chráněné osoby Poskytovatele zdravotních služeb**”) před jakýmikoli žalobami nebo soudními spory (dále jen „Nárok“) vyplývajícími z jakéhokoli vedlejšího účinku nebo nežádoucího účinku, onemocnění nebo zdravotní újmy vzniklými jako přímý důsledek použití Hodnoceného přípravku v přísném souladu s Protokolem Studie. Výše uvedené odškodnění nebude platit, pokud nárok vzniká v důsledku: (i) zanedbání, hrubého zanedbání nebo úmyslného nesprávného jednání jakékoli Chráněné osoby Poskytovatele zdravotních služeb nebo (ii)selhání jakékoli Chráněné osoby Poskytovatele zdravotních služeb při (x) dodržování podmínek této Smlouvy, Protokolu nebo jakýchkoli písemných instrukcí Zadavatele či osoby jím pověřené nebo (y) dodržování Příslušných právních předpisů nebo vládních požadavků.
 |
| * 1. **Indemnification by Institution and Investigator.** To the extent permitted by law, Institution and Investigator shall jointly and severally indemnify, defend, and hold harmless Sponsor, its directors, officers, staff, agents, employees, independent contractors, and affiliates (collectively, “**Sponsor Indemnitees**”) from any and all losses, costs, claims, suits, expenses, damages and awards, including reasonable attorneys’ fees for defending those claims (collectively, a “**Loss**”) in connection with any Claim brought against any Sponsor Indemnitee(s) as a result of the (a) negligence, gross negligence or willful misconduct of any Institution Indemnitee (including but not limited to postgraduate students and other students) or (b)the failure of any Institution Indemnitee to (i) adhere to the terms of this Agreement, the Protocol, any written instructions from the Sponsor or its designee or (ii) comply with any Applicable Laws or governmental requirements, provided, however, that neither Institution nor Investigator shall hold such Sponsor Indemnitees harmless from any Loss arising out of the negligence or willful misconduct of such Sponsor Indemnitee.
 | * 1. **Odškodnění Zdravotnickým zařízením a Zkoušejícím.** V rozsahu povoleném zákonem Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející společně a nerozdílně odškodní, budou chránit a bránit Zadavatele, jeho ředitele, úředníky, personál, zástupce, zaměstnance, nezávislé smluvní dodavatele a pobočky (dále společně jako „**Chráněné osoby Zadavatele**”) před jakýmikoli a všemi ztrátami, náklady, nároky, soudními spory, výdaji, škodami a platbami, včetně přiměřených poplatků za právní zastoupení při obraně před těmito nároky (dále společně jako „**Ztráta**”) “) v souvislosti s jakýmkoli Nárokem vedeným proti kterékoli chráněné(-ým) osobě(-ám) Zadavatele v důsledku (a) zanedbání, hrubého zanedbání nebo úmyslného nesprávného jednání kterékoli chráněné osoby Poskytovatele zdravotních služeb (mimo jiné včetně postgraduálních studentů a dalších studentů) nebo (b)selhání kterékoli Chráněné osoby Poskytovatele zdravotních služeb (i) při dodržování podmínek této Smlouvy, Protokolu, jakýchkoli písemných instrukcí od Zadavatele nebo jím pověřené osoby nebo (ii) dodržování jakýchkoli Příslušných právních předpisů nebo vládních požadavků, avšak s tím, že Poskytovatel zdravotních služeb ani Zkoušející neodškodní Chráněné osoby Zadavatele před jakoukoli Ztrátou vyplývající ze zanedbání nebo úmyslného nesprávného jednání kterékoli takové chráněné osoby Zadavatele.
 |
| * 1. **General Conditions of Indemnification.** Each Party’s agreement to indemnify, defend and hold the other harmless is conditioned on the indemnified Party: (a) providing prompt written notice to the indemnifying Party of any claim or lawsuit with potential for a Loss no more than thirty (30) days after the indemnified Party has knowledge of such claim or lawsuit; (b) permitting the indemnifying Party to investigate, prepare for, and defend against any such claim or lawsuit; (c) providing the indemnifying Party, at the indemnifying Party’s reasonable expense, with the full cooperation and assistance in the entering of the indemnifying Party as side participant on the defendant´s side in the relevant proceedings; and (c) not compromising or settling such claim or lawsuit without the indemnifying Party’s prior written consent, such consent not to be unreasonably withheld, provided that (i) if the Party entitled to indemnification fails to promptly notify the indemnifying Party pursuant to the foregoing clause (a), the indemnifying Party will only be relieved of its indemnification obligation to the extent materially prejudiced by such failure and (b) in no event may the indemnifying Party compromise, settle, or enter into any voluntary disposition of any claim, demand or action in any manner that admits material fault or wrongdoing on the part of the indemnified Party or incurs non-indemnified liability on the part of the indemnified Party without the prior written consent of the indemnified Party. This Article 6 survives termination of this Agreement.
 | * 1. **Obecné podmínky odškodnění.** Souhlas každé ze Smluvních stran této Smlouvy odškodnit a chránit a bránit druhou stranu je podmíněn tím, že odškodňovaná Smluvní strana: (a) okamžitě písemně informuje odškodňující Smluvní stranu o jakékoli žalobě nebo soudním sporu s možností vzniku Ztráty ne více než třicet (30) dní poté, co se odškodňovaná smluvní strana dozvěděla o takové žalobě nebo soudním sporu; (b) dovolí odškodňující Smluvní straně v plném rozsahu přistoupit do řízení jako vedlejší účastník na straně žalovaného; (b) poskytne odškodňující Smluvní straně, na přiměřené náklady odškodňující Smluvní strany, plnou spolupráci a součinnost při vyšetřování, přípravě a obhajobě proti takové žalobě nebo soudnímu sporu; a (c) nepřistoupí na kompromis ani neurovná takovou žalobu nebo soudní spor bez předchozího písemného souhlasu odškodňující Smluvní strany, přičemž takový souhlas nesmí být neodůvodněně odpírán, za předpokladu, že (i) jestliže Smluvní strana, která má nárok na odškodnění, okamžitě neupozorní odškodňující Smluvní stranu v souladu s předchozím ustanovením, (a) odškodňující Smluvní strana bude zbavena své povinnosti poskytnout odškodnění pouze v rozsahu, v němž toho selhání způsobilo podstatnou škodu (b) odškodňující Smluvní strana nesmí v žádném případě přistoupit na kompromis, mimosoudní vyrovnání nebo jakkoli svévolně disponovat s jakýmkoli nárokem, požadavkem nebo žalobou způsobem, který přiznává podstatnou vadu nebo pochybení na straně odškodňované Smluvní strany nebo vytváří neodškodněný závazek na straně odškodňované Smluvní strany bez předchozího písemného souhlasu odškodňující Smluvní strany. Tento článek 6 platí po ukončení platnosti této Smlouvy.
 |
| * 1. **Insurance.** The Institution hereby declares that it has concluded liability insurance related to damages caused by medical services provision in accordance with Par 45(2) n) of Act No. 372/2011 Coll., on medical services as amended. Institution and Investigator shall provide evidence of such coverage to Sponsor upon request. The Sponsor shall provide the specific insurance certificate required by Applicable Law. The Sponsor has concluded liability insurance for damages caused in relation to Study performance in accordance with par. 52(3), (f) of Act No. 378/2007 Coll., on Pharmaceuticals, covering liability of the Sponsor and Investigator and through which indemnification of Study subject for death and/or injury related to Study is covered. The Sponsor is obliged to keep the aforementioned insurance effective for the whole period of Study duration. Sponsor shall hand over to the Institution an Insurance certificate at the latest on Effective Date.
 | * 1. **Pojištění.** Poskytovatel zdravotních služeb má v souladu s § 45 odst. 2 písm. n) zákona č. 372/2011 Sb., o zdravotních službách, uzavřenou pojistnou smlouvu o pojištění své odpovědnosti za škodu způsobenou v souvislosti s poskytováním zdravotních služeb. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející poskytnou důkazy takového pojištění Zadavateli na vyžádání. Zadavatel uzavřel dle § 52 odst. 3 písm. f) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech, v platném znění, pojištění odpovědnosti za škodu pro zadavatele a zkoušejícího, jehož prostřednictvím je zajištěno i odškodnění v případě smrti subjektu hodnocení nebo v případě škody vzniklé na zdraví subjektu hodnocení v důsledku provádění Studie. Zadavatel je povinen výše uvedené pojištění udržovat v platnosti po celou dobu trvání klinického hodnocení. Pojistný certifikát předloží Zadavatel Poskytovateli zdravotních služeb nejpozději v Datu platnosti této Smlouvy.
 |
| 1. **Representations and Warranties**
 | 1. **Prohlášení a záruky**
 |
| * 1. **No Inconsistent Obligations or Constraints.** Institution and Investigator each represents and warrants that it is qualified and permitted to enter into this Agreement and that the terms of this Agreement are not inconsistent with its other contractual arrangements. Institution and Investigator each warrants that it is not constrained by any existing agreement in performing its obligations under this Agreement. Investigator represents and warrants that the financial provisions of this Agreement do not conflict with any obligations Investigator may have to his or her employer, partner, or other third party.
 | * 1. **Žádný rozpor mezi závazky nebo omezeními.** Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející každý za sebe prohlašují a zaručují, že je kvalifikováno a povoleno uzavřít tuto Smlouvu a že podmínky této Smlouvy nejsou v rozporu s jejich dalšími smluvními ujednáními. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející každý za sebe zaručují, že nejsou omezeni žádnou stávající smlouvou při provádění svých závazků podle této Smlouvy. Zkoušející prohlašuje a zaručuje, že finanční ustanovení této Smlouvy nejsou v rozporu s žádnými závazky Zkoušejícího, které může mít vůči svému zaměstnavateli, partnerovi nebo jiné třetí straně.
 |
| * 1. **Legal and Binding Agreement.** Institution and Investigator each represents and warrants that this Agreement is a legal and valid obligation binding upon it and enforceable in accordance with its terms.
 | * 1. **Právní a závazná smlouva.** Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející každý za sebe prohlašují a zaručují, že tato Smlouva je právním a platným závazkem závazným a vykonatelným v souladu s těmito podmínkami.
 |
| * 1. **No Impairment; No Conflict.** During the term of this Agreement, Institution and Investigator each warrants that it shall not enter into any agreement to provide services which would in any way (a) materially impair its ability to complete the Study in a timely fashion, or (b)constitute a conflict of interest with Sponsor’s development of Study Drug.
 | * 1. **Žádné porušení; žádný konflikt.** Během platnosti této Smlouvy Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející každý za sebe zaručují, že neuzavřou žádnou jinou smlouvu na poskytování služeb, která by jakýmkoli způsobem (a) podstatně ovlivnila jejich schopnost dokončit včas Studii nebo (b)představovala střet zájmů týkající se vývoje Hodnoceného přípravku Zadavatelem.
 |
| * 1. **No Debarred or Disqualified Persons.** The Institution certifies that it will not engage, directly or indirectly, any person (including the Investigator) to perform services under this Agreement if (a) that person is debarred by any regulatory authority or to the Institution’s knowledge is threatened with debarment by a pending proceeding, action, or investigation, or (b) that person is otherwise disqualified under Applicable Law (including local law), or to the Institution’s knowledge is threatened with such disqualification by a pending proceeding, action, or investigation, from participating in the Study. The Institution certifies that it will immediately notify the Sponsor in writing if any such debarment, exclusion, or disqualification occurs, or if any such debarment, exclusion, or disqualification proceeding, action, or investigation is commenced or, to the Institution’s knowledge, is threatened, with respect to any such person.
 | * 1. **Žádné vyloučené nebo diskvalifikované osoby.** Poskytovatel zdravotních služeb potvrzuje, že nebude najímat, přímo nebo nepřímo, žádnou osobu (včetně Zkoušejícího) pro provádění služeb podle této Smlouvy, pokud (a) tato osoba bude vyloučena jakýmkoli regulačním orgánem nebo která bude podle znalostí Poskytovatele zdravotních služeb ohrožena vyloučením v rámci probíhajícího řízení, opatření nebo šetření, nebo (b) tato osoba bude jinak diskvalifikována podle Příslušných právních předpisů (včetně místních zákonů) nebo která bude podle Poskytovatele zdravotních služeb ohrožena takovou diskvalifikací z účasti ve Studii v rámci probíhajícího řízení, opatření nebo šetření. Poskytovatel zdravotních služeb potvrzuje, že bude okamžitě písemně informovat Zadavatele, pokud takový zákaz, vyloučení nebo diskvalifikace nastane, nebo pokud jakýkoli takový zákaz, vyloučení nebo diskvalifikační řízení, aktivita nebo vyšetřování bude zahájeno nebo pokud podle informací Poskytovatele zdravotních služeb v souvislosti s jakoukoli takovou osobu hrozí.
 |
| * 1. **Limited Warranty and Disclaimer.** Institution and Investigator each acknowledges and agrees that the Study Drug is experimental in nature. SPONSOR MAKES NO REPRESENTATIONS OR WARRANTIES EXPRESS OR IMPLIED, REGARDING THE STUDY DRUG. ADDITIONALLY, SPONSOR MAKES NO REPRESENTATIONS OR WARRANTIES, EXPRESS OR IMPLIED, REGARDING THE SAFETY OR EFFICACY WITH RESPECT TO THE STUDY DRUG.
 | * 1. **Omezená záruka a prohlášení.** Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející potvrzují a souhlasí, že povaha hodnoceného přípravku je experimentální. ZADAVATEL NEPOSKYTUJE ŽÁDNÁ PROHLÁŠENÍ, A TO ANI VÝSLOVNĚ ANI NEPŘÍMO, OHLEDNĚ HODNOCENÉHO PŘÍPRAVKU. KROMĚ TOHO ZADAVATEL NEPOSKYTUJE ŽÁDNÁ PROHLÁŠENÍ, A TO ANI VÝSLOVNĚ ANI NEPŘÍMO, OHLEDNĚ BEZPEČNOSTI NEBO ÚČINNOSTI V SOUVISLOSTI S HODNOCENÝM PŘÍPRAVKEM.
 |
| * 1. **No Litigation or Regulatory Warnings.** Each Party represents and warrants that (a) it is not currently involved in any litigation, and is unaware of any pending litigation proceedings, relating to such Party’s role in the conduct of a clinical trial for any third party; and (b) it has not received any warnings from the FDA (or any regulatory body in a country other than the United States) relating to services it has provided to third parties during the conduct of a clinical trial.
 | * 1. **Žádné soudní spory nebo varování regulačního orgánu.** Každá Smluvní strana prohlašuje a zaručuje, že (a) v současné době se neúčastní žádného soudního sporu a není si vědoma žádných probíhajících soudních sporů souvisejících s rolí takové Smluvní strany při provádění klinického hodnocení pro jakoukoli třetí stranu; a (b) neobdržela žádné varování z FDA (nebo jakéhokoli regulačního úřadu v jiné zemi než ve Spojených státech) související se službami, které poskytuje třetím stranám během provádění klinického hodnocení.
 |
|  |  |
| 1. **Confidentiality and Nondisclosure**
 | 1. **Důvěrnost a nezveřejnění**
 |
| * 1. **Confidential Information.** Except as provided elsewhere in this Article 8, Institution, Investigator, Sub-investigators, and each of their employees, agents, representatives, students and contractors (including but not limited to Study Team Members) shall treat all information and Materials disclosed or provided to it by, or on behalf of, Sponsor or CRO as confidential information belonging to Sponsor (“**Confidential Information**”). Confidential Information includes, without limitation, patent applications, technology, business plans, the Protocol, any Investigator Brochure, and all information relating thereto; all proprietary biological, chemical or other materials; applications, formulas, manufacturing processes, basic scientific data, Study Data, prior clinical data and formulation information; Sponsor Technology; Study Inventions; and all information related to any of the foregoing.
 | * 1. **Důvěrné informace.** Pokud není na jiných místech tohoto článku 8 uvedeno jinak, bude Poskytovatel zdravotních služeb, Zkoušející, Spoluzkoušející a každý jejich zaměstnanec, zástupce, reprezentant, student a dodavatel (mimo jiné včetně Členů studijního týmu) zacházet se všemi informacemi a Materiály, které budou těmito subjekty zveřejněny nebo poskytnuty nebo jménem nebo v zastoupení Zadavatele jako s důvěrnými informacemi patřícími Zadavateli („**Důvěrné informace**“). Důvěrné informace zahrnují bez omezení patentové žádosti, technologii, obchodní plány, Protokol, jakýkoli Soubor informací pro Zkoušejícího a veškeré související informace; všechny chráněné biologické, chemické nebo jiné materiály; žádosti, formuláře, výrobní postupy, základní vědecké údaje, Studijní data, předchozí klinická data a informace o složení; Technologii Zadavatele; Vynálezy ve studii a všechny informace související s výše uvedeným.
 |
| * 1. **Nondisclosure and Nonuse.** During the term of this Agreement and for a period of ten (10) years after termination or expiration of this Agreement, Institution and Investigator agree, and will ensure that Study Team Members and Sub-investigators agree, to maintain in strict confidence all of the Confidential Information and not to use or disclose any Confidential Information except as expressly permitted under this Agreement. Confidential Information is and remains the confidential and proprietary property of Sponsor, and may be disclosed to third parties by Institution or Investigator (as applicable) only on a need-to-know basis, to third parties approved in advance and in writing by Sponsor, as necessary for purposes expressly authorized in this Agreement. Institution and Investigator agree that any third party to whom disclosures of Confidential Information are made shall be bound by obligations of confidentiality and non-use at least as protective of Sponsor as those contained in this Article 8.
 | * 1. **Nezveřejnění a nepoužití.** Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející souhlasí s tím, že během platnosti této Smlouvy a po dobu deseti (10) let po ukončení nebo vypršení této Smlouvy zajistí, aby Členové studijního týmu a Spoluzkoušející souhlasili, že budou dodržovat přísnou důvěrnost všech Důvěrných informací a nepoužijí nebo nezveřejní žádné Důvěrné informace kromě případů, kdy to bude výslovně povoleno touto Smlouvou. Důvěrné informace jsou a zůstávají důvěrným a chráněným majetkem Zadavatele a mohou být prozrazeny třetím stranám Zdravotnickým zařízením nebo Zkoušejícím (je-li to vhodné) pouze na základě nutnosti získání informací, a to třetím stranám předem a písemně schváleným Zadavatelem pro účely výslovně schválené v této Smlouvě. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející souhlasí, že jakákoli třetí strana, které budou prozrazeny Důvěrné informace, bude vázána závazkem důvěrnosti a nepoužití minimálně s takovou úrovní ochrany Zadavatele, jako je obsažena v tomto článku 8.
 |
| * 1. **Exceptions.**  The confidentiality, non-disclosure and nonuse obligations of this Article 8 shall not apply to information that:
 | * 1. **Výjimky.** Závazky týkající se důvěrnosti, nezveřejnění a nepoužití v tomto článku 8 se netýkají informací, které:
 |
| * + 1. is already in the possession of Institution or Investigator at the time of disclosure thereof, as demonstrated by Institution’s or Investigator’s contemporaneous written record;
 | * + 1. jsou již ve vlastnictví Poskytovatele zdravotních služeb nebo Zkoušejícího v době jejich zveřejnění, jak je prokázáno v současných písemných záznamech Poskytovatele zdravotních služeb nebo Zkoušejícího;
 |
| * + 1. is or later becomes part of the public domain through no fault of Institution or Investigator in breach of this Agreement;
 | * + 1. byly nebo budou později zveřejněny, aniž by došlo k porušení této Smlouvy Zdravotnickým zařízením nebo Zkoušejícím;
 |
| * + 1. is received, without obligation of confidentiality or limitation on use, from a third party having no obligations of confidentiality with respect thereto to Sponsor;
 | * + 1. byly získány bez závazku důvěrnosti nebo omezení použití od třetí strany, která nemá žádné závazky důvěrnosti s ohledem na tyto informace vůči Zadavateli;
 |
| * + 1. is independently developed by Institution or Investigator without any breach of this Agreement or use or benefit of Confidential Information, as demonstrated by Institution’s or Investigator’s contemporaneous written record; or
 | * + 1. jsou nezávisle vyvinuty Zdravotnickým zařízením nebo Zkoušejícím bez jakéhokoli porušení této Smlouvy nebo použití či přínosu Důvěrných informací, jak je prokázáno v současných písemných záznamech Poskytovatele zdravotních služeb nebo Zkoušejícího, nebo
 |
| * + 1. is the subject of a written permission to disclose by Sponsor or CRO.
 | * + 1. jejichž zveřejnění bylo písemně povoleno Zadavatelem nebo CRO.
 |
| * 1. **Permitted Disclosure.** Notwithstanding the foregoing, Institution or Investigator may disclose Confidential Information to third parties to the extent such disclosure is required by Applicable Law, order of a court, government agency or the like having competent jurisdiction; if and only if*,* Institution or Investigator gives Sponsor prior written notice of the required disclosure and uses reasonable efforts to cooperate with Sponsor to allow assertion of whatever exclusions or exemptions may be available to it. With respect to any disclosure permitted in accordance with this Section 8.4, Institution and Investigator may only disclose what is reasonably necessary to comply with the applicable disclosure requirement.
 | * 1. **Povolené zveřejnění.** Bez ohledu na výše uvedené může Poskytovatel zdravotních služeb nebo Zkoušející prozradit Důvěrné informace třetím osobám v rozsahu, v jakém je takové zveřejnění požadované Příslušnými právními předpisy, příkazem soudu, vládního orgánu nebo podobně v rámci kompetentní jurisdikce; tehdy a jen tehdy, pokud Poskytovatel zdravotních služeb nebo Zkoušející poskytne Zadavateli předchozí písemné oznámení o požadovaném zveřejnění a vynaloží přiměřené úsilí na spolupráci se Zadavatelem k umožnění prosazení veškerých výhrad nebo výjimek, které jsou dosažitelné. S ohledem na jakékoli zveřejnění povolené v souladu s tímto odstavcem 8.4 může Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející zveřejnit pouze to, co je přiměřeně nutné pro splnění příslušného požadavku na zveřejnění.
 |
| * 1. **CRO Confidential Information.** Institution and Investigator shall keep strictly confidential any information disclosed to it by Sponsor and/or CRO regarding Sponsor’s and/or CRO’s processes, pricing, systems and procedures. Institution and Investigator shall protect such confidential information of Sponsor and/or CRO with the same degree of care as Institution and Investigator would protect their own confidential information, which degree of care shall be no less than commercially reasonable. Institution and Investigator shall require all Study Team Members working on this Study to comply with the terms of this provision.
 | * 1. **Důvěrné informace CRO.** Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející budou uchovávat v přísné důvěrnosti jakékoli informace, které jim budou poskytnuty Zadavatelem a/nebo CRO ohledně procesů, tvorby cen, systémů a postupů Zadavatele a/nebo CRO. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející budou chránit takové důvěrné informace Zadavatele a/nebo CRO se stejnou mírou péče, jako by chránili své vlastní důvěrné informace a v žádném případě ne na nižší úrovni, než je komerčně přiměřené. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející požádají všechny členy studijního týmu, aby dodržovali podmínky tohoto ustanovení.
 |
|  |  |
| * 1. **Irreparable Injury.** Institution and Investigator acknowledge and agree that any violation of the terms of this Agreement relating to the disclosure or use of Confidential Information may result in irreparable injury and damage to Sponsor not adequately compensable in money damages, and for which Sponsor may have no adequate remedy at law. Institution and Investigator acknowledge and agree, therefore, that if the disclosure and non-use terms herein are violated, Sponsor may need to seek injunctions, orders, or decrees in order to protect the Confidential Information and will be entitled to do so without having to post a bond. This Article 8 shall survive termination of this Agreement.
 | * 1. **Nenapravitelná škoda.** Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející potvrzují a souhlasí, že jakékoli porušení podmínek této Smlouvy související se zveřejněním nebo použitím Důvěrných informací může vést k nenapravitelné škodě pro Zadavatele, která nebude adekvátně kompenzovatelná finančně a pro kterou nemusí mít Zadavatel odpovídající nápravu podle zákona. Proto Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející potvrdí a souhlasí s tím, že pokud budou porušeny podmínky zveřejnění a nezveřejnění, může Zadavatel požádat o soudní příkazy, nařízení nebo vyhlášky s cílem ochránit Důvěrné informace a bude moci toto provést bez kauce. Tento článek 8 zůstane v platnosti i po ukončení platnosti této Smlouvy.
 |
|  |  |
| 1. **Publication and Publicity**
 | 1. **Publikace a propagace**
 |
| **9.1 Publication.**  Details of the Study and its results shall not be publicized or published in any form without prior written consent of the Sponsor. Such approval is necessary to prevent premature disclosure of trade secrets and other confidential information. Neither party may use the name, logo, or trademark of the other party or its employees or affiliates in any press release, publicity, or advertising without the prior written approval of the other party, except as required by Applicable Law or expressly permitted by this Agreement. In addition, Sponsor or CRO has the right to disclose the total amounts of any and all compensation paid to Institution or otherwise paid under this Agreement, to the extent and in the form required Applicable Law (including state and Federal laws and any new state or Federal laws that are enacted during the Term of this Agreement). | **9.1 Publikace.** Podrobnosti o Studii a jejích výsledcích nebudou zveřejněny nebo publikovány v žádné formě bez předchozího písemného souhlasu Zadavatele. Toto schválení je nutné pro zabránění předčasnému zveřejnění obchodních tajemství a dalších důvěrných informací. Žádná smluvní strana nesmí používat název, logo nebo ochrannou známku druhé smluvní strany nebo jejích zaměstnanců či pobočky v jakékoliv tiskové zprávě, reklamě nebo propagačním materiálu bez předchozího písemného souhlasu druhé smluvní strany, s výjimkou případů požadovaných Příslušnými právními předpisy, nebo pokud je to výslovně povoleno touto Smlouvou. Kromě toho má Zadavatel nebo CRO právo zveřejnit celkové částky všech a veškerých úhrad zaplacených Poskytovateli zdravotních služeb nebo jinak uhrazené podle této Smlouvy v rozsahu a formě požadované Příslušnými právními předpisy (včetně státních a federálních zákonů a jakýchkoli nových státních nebo federálních zákonů, které budou přijaty během Platnosti této Smlouvy). |
|  |  |
| 1. **Miscellaneous**
 | 1. **Různé**
 |
| * 1. **Relationship of Parties.** Institution and Investigator shall perform services under this Agreement as independent contractors. Neither Institution nor Investigator shall be considered an employee or agent of Sponsor or CRO nor shall this Agreement constitute, create or in any way be interpreted as a joint venture, partnership or formal business organization of any kind. In that respect, no Party shall have the authority to execute any agreement on behalf of another Party, nor shall any Party have any authority to negotiate any agreement, except as another Party may expressly direct in writing.
 | * 1. **Vztahy stran.** Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející budou provádět služby podle této Smlouvy jako nezávislí dodavatelé. Ani Poskytovatel zdravotních služeb ani Zkoušející nebudou považováni za zaměstnance nebo zástupce Zadavatele nebo CRO a ani tato Smlouva nebude představovat, vytvářet ani nebude jakýmkoli jiným způsobem interpretována jako společný podnik, partnerství nebo formální obchodní organizace jakéhokoli typu. V tomto ohledu nemá žádná Smluvní strana pravomoc uzavřít jakoukoli smlouvu jménem jiné Smluvní strany, ani žádná jiná Smluvní strana nebude mít pravomoc sjednávat jakoukoli smlouvu kromě situace, kdy to jiná Smluvní strana výslovně nařídí písemně.
 |
| * 1. **Use of Name.** Except as may be required by law or the rule of any nationally-recognized securities exchange, no Party will use the name, trademarks, logos, symbols, or other images of any Party hereto for any marketing, advertising or public relations purposes without the prior written consent of the affected Party.
 | * 1. **Použití jména.** Kromě situací, kdy je to požadováno zákonem nebo pravidly jakékoli státem uznávané burzy cenných papírů, nebude žádná Smluvní strana používat jméno, obchodní značky, loga, symboly nebo jiný obrazový materiál jakékoli Smluvní strany této Smlouvy pro účely marketingu, reklamy nebo styku s veřejností bez předchozího písemného souhlasu dotčené Smluvní strany.
 |
| * 1. **Governing Law; Jurisdiction.** This Agreement shall be governed by and construed in accordance with the law of Czech Republic. Any disputes or claims arising from or related to this Agreement, that cannot be settled upon mutual agreement of the Parties, shall be decided by the competent court of the Czech Republic.
 | * 1. **Rozhodné právo; soudní pravomoc.** Tato Smlouva se bude řídit zákony České republiky a bude vykládána v souladu s nimi. Jakékoli spory, neshody nebo nároky vzniklé na základě této smlouvy nebo ve spojitosti s ní, které není možné urovnat vzájemnou dohodou smluvních stran, budou řešeny prostřednictvím příslušného soudu České republiky.
 |
| * 1. **Severability.** In case any one or more of the provisions contained in this Agreement is, for any reason, held to be invalid, illegal or unenforceable in any respect by a court with competent jurisdiction, such invalidity, illegality or unenforceability shall not affect the other provisions of this Agreement, and this Agreement shall be construed as if such invalid, illegal or unenforceable provision had never been contained in this Agreement. If moreover, any one or more of the provisions contained in this Agreement is for any reason held to be excessively broad as to duration, geographical scope, activity or subject, it shall be construed by limiting and reducing it, so as to be enforceable to the extent compatible with the applicable law as it then appears.
 | * 1. **Oddělitelnost.** V případě, že jedno nebo více z ustanovení obsažených v této Smlouvě bude z jakéhokoli důvodu shledáno neplatným, nezákonným nebo nevymahatelným podle nařízení soudu s příslušnou jurisdikcí, nedotkne se tato neplatnost, nezákonnost nebo nevymahatelnost ostatních ustanovení této Smlouvy, a tato Smlouva bude vykládána tak, jako by takové neplatné, nezákonné nebo nevymahatelné ustanovení nikdy nebylo v této Smlouvě obsaženo. Pokud bude navíc jedno nebo více z ustanovení obsažených v této Smlouvě z nějakého důvodu shledáno příliš rozsáhlým ohledně doby trvání, geografického rozsahu, činnosti nebo předmětu, musí být vykládáno pomocí omezení a snížení tak, aby bylo vymahatelné v rozsahu odpovídajícím platným právním předpisům tak, jak budou vydány.
 |
| * 1. **Notices.** Exceptas provided below, any notice required or permitted to be sent under this Agreement shall be in writing and is deemed given and received (a) upon personal delivery to the appropriate address; or (b) one (1) business day after facsimile transmission to the number(s) below, with transmission confirmed and followed by mailing pursuant to (b), two (2) business days after sending to the address(es) below by nationally recognized bonded courier. Notice information is as follows:
 | * 1. **Oznámení.** Pokud není dále uvedeno jinak, jakékoli požadované nebo povolené oznámení odeslané podle této Smlouvy bude provedeno písemně a bude považováno za odeslané a obdržené (a) po osobním dodání na příslušnou adresu; nebo (b) jeden (1) pracovní den po odeslání faxem na číslo(a) uvedené níže s potvrzeným přenosem a následnou poštovní zásilkou podle bodu (b) Údaje pro oznámení jsou:
 |
| Institution:  | Poskytovatel zdravotních služeb:  |
| Krajská nemocnice T. Bati, a. s.Havlíčkovo nábřeží 600, Zlín, PSČ 76275Czech Republic | Krajská nemocnice T. Bati, a. s.Havlíčkovo nábřeží 600, Zlín, PSČ 76275Česká republika  |
| Telephone: +420 577 552 300  | Telefon: +420 577 552 300 |
|  Attention: XXX |  K rukám: XXX |
|  |  |
| Sponsor: ImmunoGen, Inc.  | Zadavatel: ImmunoGen, Inc.  |
|  830 Winter Street, Waltham, MA 02451USA |  830 Winter Street, Waltham, MA 02451USA |
| Telephone: (781) 895-0156 | Telefon: (781) 895-0156 |
|  Attention: Clinical Contracts Attorney |  K rukám: Clinical Contracts Attorney |
|  Facsimile: (781) 895-0612  |  Fax: (781) 895-0612 |
|  |  |
| Investigator: MUDr. Markéta Pospíšková Krajská nemocnice T. Bati, a. s.Havlíčkovo nábřeží 600, Zlín, PSČ 76275Czech Republic | Zkoušející: MUDr. Markéta Pospíšková Krajská nemocnice T. Bati, a. s.Havlíčkovo nábřeží 600, Zlín, PSČ 76275Česká republika |
|   |   |
| Telephone: XXX | Telefon: XXX |
|  |  |
|  |  |
| with copy to | s kopií na |
| CRO: Novella Clinical, LLC | CRO: Novella Clinical, LLC |
|  1700 Perimeter Park Drive |  1700 Perimeter Park Drive |
|  Morrisville, NC 27560 USA |  Morrisville, NC 27560 USA |
|  Attention: XXX |  K rukám: XXX |
|  Facsimile: XXX |  Fax: XXX |
|  |  |
| * 1. **Successors and Assigns.** Neither Institution nor Investigator shall assign, subcontract or otherwise transfer any of its rights or obligations hereunder, or any part hereof, whether by operation of law or otherwise, without the prior written consent of Sponsor. This Agreement inures to the benefit of and is binding upon the successors and permitted assigns of the Parties. Any purported assignment not consistent with this Section 10.6 is null and void.
 | * 1. **Nástupci a nabyvatelé.** Ani Poskytovatel zdravotních služeb ani Zkoušející nepostoupí, nepředají na základě dílčí smlouvy nebo jinak nepřevedou žádná svá práva nebo závazky podle této Smlouvy nebo jakékoli její části, ať již podle zákona, nebo jiným způsobem, bez předchozího písemného souhlasu Zadavatele. Tato Smlouva nabývá účinnosti ve prospěch a je závazná pro nástupce a povolené nabyvatele Smluvních stran. Jakékoli zamýšlené postoupení, které není v souladu s tímto odstavcem 10.6, je absolutně i relativně neplatné
 |
| * 1. **Headings.** The subject headings are solely for convenience and shall not be used to alter or interpret the contents of this Agreement.
 | * 1. **Názvy odstavců.** Názvy odstavců jsou výhradně určený pro lepší čitelnost a nebudou používány pro změnu nebo výklad obsahu této Smlouvy.
 |
| * 1. **Counterparts.** This Agreement is to be executed in three counterparts in Czech And English, each of which is deemed an original and all of which together constitute one instrument. In case of discrepancies between both language versions the Czech version shall prevail.
 | * 1. **Vyhotovení.** Tato Smlouva bude provedena ve třech vyhotoveních v českém a anglickém jazyce, z nichž každé je považováno za originál, a všechny dohromady představují jeden dokument. V případě rozporu obou jazykových verzí je rozhodující české znění smlouvy.
 |
| * 1. **Entire Agreement; Amendment; Conflict of Terms**. This Agreement, together with the attached Exhibits, contains the entire agreement by and between Institution, Investigator and Sponsor with respect to the subject matter hereof. No amendment, waiver or discharge of any provision of this Agreement is effective against a Party unless that Party has consented thereto in writing by its authorized representatives of Institution, Investigator and Sponsor. In the event of a conflict between the terms of this Agreement and the terms of the Protocol, (a) with respect to issues of medicine or subject safety, the terms of the Protocol govern and (b) in all other cases, the terms of this Agreement govern.
 | * 1. **Celá smlouva; Dodatek; Konflikt pojmů**. Tato Smlouva spolu s přiloženými přílohami představuje celou dohodu uzavřenou mezi Zdravotnickým zařízením, Zkoušejícím a Zadavatelem v souvislosti s předmětem této Smlouvy. Žádný dodatek, zřeknutí se platnosti nebo vypuštění jakéhokoli ustanovení této Smlouvy nejsou uplatnitelné vůči jakékoli Smluvní straně, pokud tato Smluvní strana s nimi písemně nesouhlasila prostřednictvím příslušných autorizovaných zástupců Poskytovatele zdravotních služeb, Zkoušejícího a Zadavatele. V případě konfliktu mezi podmínkami této Smlouvy a podmínkami Protokolu (a) s ohledem na záležitosti týkající se léku nebo bezpečnosti subjektu mají přednost podmínky uvedené v Protokolu a (b) ve všech ostatních případech platí podmínky této Smlouvy.
 |
| * 1. **Foreign Corrupt Practices Act.** Institution and Investigator acknowledge that Sponsor is bound by the Foreign Corrupt Practices Act. As such, Sponsor employees, agents, contractors and/or representatives (e.g., Institution and Investigator) are prohibited from offering, and Institution and Investigator hereby agree not to offer, payment (or anything of value) directly or indirectly to employees or officials of a foreign government, public international organization or political party, in order to retain business on behalf of Sponsor or to secure any improper advantage on behalf of Sponsor or for the benefit of the Study. Investigator represents that it is not a foreign official.
 | * 1. **Zákon o zahraničních korupčních praktikách (Foreign Corrupt Practices Act, FCPA).** Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející berou na vědomí, že Zadavatel je vázán Zákonem o zahraničních korupčních praktikách. Proto zaměstnanci, zástupci, smluvní dodavatelé a/nebo reprezentanti Zadavatele (např. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející) nesmí nabízet, a Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející tímto souhlasí, že nebudou nabízet, platit (nebo předávat cokoli hodnotného) přímo nebo nepřímo zaměstnancům nebo úředníkům cizí vlády, veřejné mezinárodní organizaci nebo politické straně s cílem zachovat obchodní činnost jménem Zadavatele nebo pro zajištění jakékoli nepatřičné výhody jménem Zadavatele nebo ve prospěch Studie. Zkoušející potvrzuje, že není zahraničním úředníkem.
 |
| **10.11 Anti-Kickback and Anti Fraud.** Institution and Investigator agree that their judgment with respect to the advice and care of each Study subject will not be affected by the compensation they receive from this Agreement, that such compensation does not exceed the fair market value of the services they are providing, and that no payments are being provided to them for the purpose of inducing them to purchase or prescribe any drugs, devices or products.  | **10.11 Ustanovení proti zpronevěře a získávání neoprávněnýchvýhod.** Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející souhlasí, že jejich úsudek s ohledem na poradenství a péči o každý Studijní subjekt nebude ovlivněn úhradou, kterou obdrží podle této Smlouvy, že taková úhrada nepřekročí přiměřenou tržní cenu za služby, které poskytují, a že jim nebude poskytována žádná platba za účelem pobídky pro nákup nebo předepisování jakýchkoli léků, prostředků nebo produktů.  |
| If the Sponsor provides any free products or items for use in the Study, Institution and Investigator agree that they will not bill any Study subject, insurer or governmental agency, or any other third party, for such free products or items.  | Pokud Zadavatel poskytne jakékoli produkty nebo položky pro použití ve Studii zdarma, Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející souhlasí s tím, že nebudou účtovat žádnému Studijnímu subjektu, pojišťovně nebo vládnímu orgánu ani jakékoli třetí straně poplatek za takové produkty nebo položky poskytované zdarma.  |
| Institution and Investigator agree that they will not bill any Study subject, insurer, or governmental agency for any visits, services or expenses incurred during the Study for which they have received compensation from Sponsor, or which are not part of the ordinary care they would normally provide for the Study subject, and that neither Institution nor Investigator will pay another physician to refer subjects to the Study. | Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející souhlasí, že nebudou účtovat žádnému Studijnímu subjektu, pojišťovně nebo vládnímu orgánu poplatek za jakékoli návštěvy, služby nebo výdaje, které vznikly během Studie, které byly hrazeny Zadavatelem nebo které nejsou součástí obvyklé péče, která by byla normálně poskytována Studijnímu subjektu, a že ani Poskytovatel zdravotních služeb ani Zkoušející nebudou platit jinému lékaři za doporučení subjektů pro účast ve Studii. |
| **10.12 Anti-Bribery.** Institution and Investigator agree that the fees to be paid pursuant to this Agreement represent fair compensation for the services to be provided by Institution and Investigator. Institution and Investigator represent and warrant that payments or items of value received pursuant to this Agreement or in relation to the Study will not influence any decision that Institution, Investigator or any of their respective owners, directors, employees, agents, consultants, or any payee under this Agreement may make, as a Government Official or otherwise, in order to assist Sponsor to secure an improper advantage or obtain or retain business.  | **10.12 Ustanovení o boji proti úplatkům.** Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející souhlasí, že poplatky podle této Smlouvy představují přiměřenou úhradu za služby, které budou poskytovány Zdravotnickým zařízením a Zkoušejícím. Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející prohlašují a zaručují se, že platby nebo hodnotné předměty, které byly obdrženy podle této Smlouvy nebo v souvislosti se Studií, neovlivní žádné rozhodnutí, které mohou učinit Poskytovatel zdravotních služeb, Zkoušející nebo všichni jejich příslušní majitelé, ředitelé, zaměstnanci, zástupci nebo konzultanti nebo jakýkoli příjemce plateb podle této Smlouvy, vládní úředníci či jiné subjekty, aby Zadavatel získal neoprávněnou výhodu nebo získal či udržel obchodní činnost.  |
| Institution and Investigator further represent and warrant that neither they nor any of their respective owners, directors, employees, agents, or consultants, nor any payee under this Agreement, will, in order to assist Sponsor to secure an improper advantage or obtain or retain business, directly or indirectly pay, offer or promise to pay, or give any items of value to any person or entity for purposes of (i) influencing any act or decision; (ii) inducing such person or entity to do or omit to do any act in violation of their lawful duty; (iii) securing any improper advantage; or (iv) inducing such person or entity to use influence with the government or instrumentality thereof to affect or influence any act or decision of the government or instrumentality.  | Poskytovatel zdravotních služeb a Zkoušející dále prohlašují a zaručují se, že nikdo z nich ani jejich příslušní majitelé, ředitelé, zaměstnanci, zástupci nebo konzultanti ani žádný příjemce plateb podle této Smlouvy nebudou s cílem zajistit Zadavateli neoprávněnou výhodu nebo získat či udržet obchodní činnost, přímo nebo nepřímo platit, nabízet nebo slibovat platbu nebo poskytovat jakékoli hodnotné předměty jakékoli osobě nebo subjektu za účelem (i) ovlivnění jakéhokoli jednání nebo rozhodnutí; (ii) pobídky takové osoby nebo subjektu k jednání nebo nejednání s cílem porušit jejich zákonné povinnosti; (iii) zajištění jakékoli neoprávněné výhody; nebo (iv) pobízení takové osoby nebo subjektu k využití vlivu na vládu nebo její orgán zřízený za určitým účelem s cílem ovlivnit jakékoli jednání nebo rozhodnutí vlády nebo jejího orgánu zřízeného za určitým účelem.  |
| In addition to other rights or remedies under this Agreement or at law, Sponsor may terminate this Agreement if Institution or Investigator breaches any of the representations or warranties contained in this Section or if Sponsor learns that improper payments are being or have been made to or by Institution or Investigator or any individual or entity acting on its or their behalf. | Kromě jiných práv nebo opravných prostředků v rámci této Smlouvy nebo zákona může Zadavatel ukončit tuto Smlouvu, pokud Poskytovatel zdravotních služeb nebo Zkoušející poruší jakékoli prohlášení nebo záruky uvedené v této části, nebo pokud se Zadavatel dozví, že Poskytovateli zdravotních služeb nebo Zkoušejícímu nebo Zdravotnickým zařízením nebo Zkoušejícím nebo jakémukoli jednotlivci nebo subjektu či jakýmkoli jednotlivcem či subjektem působícím jejich jménem, jsou nebo byly vypláceny neoprávněné platby. |
| **10.13** Each party represents and warrants that it has the power and authority to enter and perform its obligations under this Agreement without conflict with, default under, or violation of any law, regulation, or agreement binding upon it. Each party represents and warrants that this Agreement has been duly and validly executed and delivered by it and constitutes its legally valid and binding obligation, enforceable in accordance with its terms, except as enforcement may be limited by law or in equity. | **10.13** Každá smluvní strana prohlašuje a zaručuje se, že má pravomoc a oprávnění uzavřít a provádět své závazky podle této Smlouvy bez rozporu, neplnění nebo porušení jakéhokoli zákona, regulačního opatření nebo dohody, která ji zavazuje. Každá smluvní strana prohlašuje a zaručuje se, že tato Smlouva byla řádně a platně uzavřena a předána a představuje právně platný a závazný závazek vynutitelný v souladu s jejími podmínkami s výjimkou případů, kdy její vymáhání může být omezeno zákonem nebo na základě práva spravedlnosti. |
| **10.14** Sponsor and Investigator hereby warrant that they will not enter into any contractual relationship (not only related to this Study) without consent of the Institution. The Parties hereby declare that as to their knowledge there is no financial and/or non-financial collision of interest among them that would prevent proper performance of the duties under this Agreement in accordance with Applicable Laws and regulatory requirements (namely good clinical practice). | **10.14** Zadavatel a Zkoušející prohlašují, že mezi sebou neuzavřou žádný právní vztah bez ohledu na to, zda se vztahuje k této Studie, aniž by s tím Poskytovatel zdravotních služeb vyjádřil souhlas. Smluvní strany tímto prohlašují, že z jejich strany neexistuje žádný střet zájmů finanční či nefinanční povahy, který by bránil řádné realizaci Studie v souladu s obecně platnými předpisy a regulačními požadavky (zejména se správnou klinickou praxí). |
| **10.15** Sponsor hereby acknowledges that the Provider is obliged to publish this Agreement pursuant to Act no. 340/2015 Sb., on Agreements Register. Any information which constitutes a trade secret of either party is exempted from such publication. For the purposes of this Agreement such trade secrets include, but are not limited to, the Protocol, the design of individual visits described in the payment table(s) in Exhibit A, expected number of Trial subjects enrolled, Confidential Information, Trial Inventions, as defined below, and the expected duration of the Clinical Trial. Furthermore, personal data of the individuals are also exempt from such publication, unless they have been previously published in another public register. Sponsor will provide Institution with an electronic version of this Agreement.  | **10.15** Zadavatel tímto bere na vědomí, že Poskytovatel zdravotních služeb je povinen zveřejnit tuto smlouvu v souladu se zák. č. 340/2015 Sb., o Registru smluv. Veškeré informace, které představují obchodní tajemství kterékoli ze stran, jsou z tohoto uveřejnění vyňaty. Pro účely této smlouvy předmět obchodního tajemství představuje zejména Protokol, návrh individuálních návštěv popsaných v tabulce v Příloze A, očekávaný počet nabraných subjektů hodnocení, Důvěrné informace, Vynálezy ve Studii a předpokládanou dobu trvání Studie. Dále takové publikaci nepodléhají osobní údaje fyzických osob, pokud nebyly dříve zveřejněny v jiném veřejném rejstříku. Zadavatel poskytne Poskytovateli elektronickou verzi této smlouvy.  |
|  |  |
|  |  |
| **SIGNATURES FOLLOW ON NEXT PAGE** | **PODPISY NA DALŠÍ STRÁNCE** |
|  |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **In Witness Whereof**, the Parties hereto have executed this Agreement by their respective duly authorized signatories on the dates specified below to take effect on and as of the Effective Date: | **Na důkaz toho** byla tato Smlouva podepsána řádně zmocněnými zástupci Smluvních stran a nabývá platnosti od dat uvedených níže jako Data platnosti: |

|  |  |
| --- | --- |
| **INSTITUTION / POSKYTOVATEL ZDRAVOTNÍCH SLUŽEB**By / Zastoupené: Print Name / Jméno tiskacím písmem: MUDr. Radomír MaráčekTitle / Funkce: předseda představenstvaDate / Datum: By / Zastoupené: Print Name / Jméno tiskacím písmem: Ing. Vlastimil VajdákTitle / Funkce: člen představenstvaDate / Datum:  |  |
| **INVESTIGATOR / ZKOUŠEJÍCÍ**By / Zastoupený: Print Name / Jméno tiskacím písmem: MUDr. Markéta PospíškováDate / Datum: **SPONSOR**By / Zastoupené: Print Name / Jméno tiskacím písmem: Title / Funkce: Date / Datum:  |

|  |  |
| --- | --- |
| Rider A | Dodatková klauzule A |
|  |  |
| Investigator will comply with the policies and procedures of the organization(s) with which Investigator is affiliated, including any applicable financial policies. Investigator will notify CRO and Sponsor promptly of any conflict between the terms of this Agreement and any such policy or procedure, and the parties will attempt to reach an appropriate accommodation. | Zkoušející bude dodržovat zásady a postupy organizace(í),  nimž je příslušný, včetně uplatnitelných finančních zásad. Zkoušející neprodleně oznámí CRO a Zadavateli jakýkoli konflikt mezi podmínkami této Smlouvy a jakýmikoli takovými zásadami nebo postupy, a smluvní strany se pokusí dosáhnout vhodné úpravy. |
|  |  |

**Budget chart/rozpočtová tabulka**