

PŘÍLOHA č. 3 – PROHLÁŠENÍ ZKOUŠEJÍCÍHO **ke Smlouvě o vykonávání odborných činností**

Já, XXX prohlašuji, že jsem byla seznámena s tím, že se Poskytovatel zdravotních služeb bude účastnit provádění klinického hodnocení s názvem „Randomizované, dvojitě zaslepené, placebem kontrolované, multicentrické klinické hodnocení bezpečnosti, snášenlivosti a účinnosti secukinumabu po dobu až 2 let u pacientů s aktivní neradiografickou axiální spondyloartritidou“, č. protokolu CAIN457H2315 (dále jen „Studie“) v České republice, společnosti Novartis Pharma Services AG, Lichtstrasse 35, 4056 Basel, Switzerland.” (dále jen „Studie“), které je prováděno XXX, aby v souladu s touto Smlouvou, Protokolem studie, jeho dodatky a případnými dalšími pokyny či informacemi poskytnutými Zadavatelem či mnou vykonal MRI vyšetření dle Protokolu a Pokynů Zadavatele jako Odborné činnosti nezbytné k provedení Studie.

V dne

XXX