

**Smlouva o zabezpečení klinického hodnocení č.
08/OVZ/17/074-P**

PPD Investigator Services LLC.,
se sídlem 929 North Front St, Wilmington, NC 28401,
USA.
IČO: 46-2919241
dále jen “**PPD**”

a

Fakultní nemocnice Ostrava,
se sídlem 17. listopadu 1790/5, 708 52 Ostrava - Poruba,
Česká republika, ve věcech této smlouvy oprávněn jednat
a podepisovat: MUDr. Josef Srovnal, náměstek ředitele
pro léčebnou péči. Zřizovací listina MZ ČR ze dne 25.
listopadu 1990 č.j. OP-054-25.11.90

IČ: 00843989
DIČ: CZ00843989 dále jen „**poskytovatel**“

a

MUDr. Pavel Svoboda, Ph.D.
s pracovištěm na adrese: Interní klinika, Fakultní
nemocnice Ostrava, 17. listopadu 1790/5, 708 52 Ostrava
- Poruba, Česká republika
dále jen “**zkoušející**”

dále jednotlivě jako „**smluvní strana**“ a společně jako
“**smluvní strany**”
uzavírají tuto **s m l o u v u** (dále jen „**smlouva**“)

I.

Předmět a účel smlouvy

1) Předmětem smlouvy je klinické hodnocení
humánního léčivého přípravku **CT-P13** (dále jen
“**hodnocené léčivo**”) (dále jen “**klinické
hodnocení**”), které provádí PPD jako nezávislý
subjekt ve prospěch farmaceutické firmy
**CELLTRION, Inc. 23, Academy ro, Yeonsu-Gu,
Incheon, 406-840, South Korea**, jež je výrobcem
léčiva, zastoupené v rámci Evropské unie společností
CELLTRION Europe Limited, 1st Floor, 40 Dukes
Place, London, EC3A 7NH, United Kingdom (dále
jednotlivě i souhrnně jen “**zadavatel**”) podle
protokolu č. **CT-P13 1.6: “ An Open-label,
Randomized, Parallel-Group, Phase I Study to
Evaluate Pharmacokinetics, Efficacy and Safety
between Subcutaneous CT-P13 and Intravenous
CT-P13 in Patients With Active Crohn’s Disease
and Active Ulcerative Colitis**” (dále jen
„**protokol**“), jenž podrobně popisuje činnosti
prováděné v rámci klinického hodnocení a rozdělení
zodpovědností mezi smluvní strany.

Agreement on Clinical Study no. 08/OVZ/17/074-P

PPD Investigator Services LLC,
located at 929 North Front St, Wilmington, NC 28401,
USA.
Company ID: 46-2919241
further, “**PPD**”

and

Fakultni nemocnice Ostrava,
registered address at 17. listopadu 1790/5, 708 52
Ostrava, Czech Republic, entitled to act and sign:
MUDr. Josef Srovnal, associate director for medical
care. Incorporation deed of the Ministry of Health of
Czech Republic dated 25th November 1990 no. OP-
054-25.11.90

Company ID no.: 00843989
Tax ID no: CZ00843989 further, the “**Medical
Facility**”

and

MUDr. Pavel Svoboda, Ph.D.
workplace at: Internal clinic of Fakultni Nemocnice
Ostrava, 17 listopadu 1790/5, 708 52 Ostrava-Poruba,
Czech Republic
further, the “**Investigator**”

each a “**Party**” and collectively “the **Parties**”

conclude this **a g r e e m e n t** (“**Agreement**”):

I.

Subject and purpose of the Agreement

1) The subject of the Agreement is the clinical
evaluation of the Study Drug **CT-P13** (further, the
“**Study Drug**”) (further, the “**Clinical Study**”),
which PPD is conducting as an independent
contractor for the benefit of a pharmaceutical
company, **CELLTRION, Inc. 23, Academy ro,
Yeonsu-Gu, Incheon, 406-840, South Korea**
which is the producer of the Study Drug, being
represented within the European Union by
CELLTRION Europe Limited, 1st Floor, 40 Dukes
Place, London, EC3A 7NH, United Kingdom
(further individually and collectively, the
“**Sponsor**”) pursuant to Protocol **CT-P13 1.6: “An
Open-label, Randomized, Parallel-Group, Phase
I Study to Evaluate Pharmacokinetics, Efficacy
and Safety between Subcutaneous CT-P13 and
Intravenous CT-P13 in Patients With Active
Crohn’s Disease and Active Ulcerative Colitis**”
(“**Protocol**”), which describes in detail the activities
conducted in the Clinical Study and the division of

- responsibilities among Parties.
- 2) Účelem smlouvy je stanovit podmínky k provedení klinického hodnocení a vymezit práva a povinnosti smluvních stran pro průběh a provedení klinického hodnocení nejvýše profesionálním způsobem (včetně včasného poskytování všech dat a informací týkajících se klinického hodnocení, a CRF – Case Report Forms, popřípadě elektronických CRF, tzv. e-CRF).
 - 3) Poskytovatel prohlašuje, že jak on tak i zkoušející mají zkušenosti, schopnosti, v péči přiměřený počet odpovídajících subjektů a zdroje, včetně personálu a vybavení, aby mohli přesně, účelně a včas provést klinické hodnocení profesionálním a kvalifikovaným způsobem, a že tyto zdroje budou trvale používat tak, aby klinické hodnocení takto provedli.
 - 4) Zkoušející prohlašuje, že není zaměstnancem nebo zástupcem PPD.
 - 5) V případě jakéhokoli rozporu či neshody mezi náležitostmi obsaženými v protokolu a v této smlouvě budou smluvní podmínky určující pro plnění právních závazků smluvních stran, zatímco protokol bude určující pro způsob vedení tohoto klinického hodnocení.
- 2) The purpose of the Agreement is to set out conditions for conducting the Clinical Study and to provide the rights and obligations of the Parties for conducting the Clinical Study, in highly professional manner (which shall include but not be limited to, submitting all data and other information related to the Clinical Study in a timely manner, including all case report forms (CRFs), or electronic CRFs, also called e-CRFs).
 - 3) The Medical Facility declares that it, and the Investigator, have the experience, capability, adequate number of subjects in care and resources including, but not limited to, personnel and equipment to accurately, efficiently and expeditiously perform the Clinical Study in a professional and competent manner and shall use these resources at all times to perform the Clinical Study in such manner.
 - 4) The Investigator declares that he/she is not an employee or agent of PPD.
 - 5) If there is any discrepancy or conflict between the terms contained in the Protocol and this Agreement, the terms of the Agreement shall govern and control with regards to legal obligations of the Parties and the Protocol shall govern and control with regards to the conduct of the Clinical Study.

II. Zahájení klinického hodnocení

- 1) Klinické hodnocení bude zahájeno na základě povolení Státního ústavu pro kontrolu léčiv, souhlasného stanoviska příslušné lokální etické komise a příslušné multicentrické etické komise (dále souhrnně jen „**SÚKL/etické komise**“).
- 2) Kopie rozhodnutí a souhlasného stanoviska podle odst. 1 budou uloženy ve zdravotnickém zařízení u zkoušejícího v dokumentaci o provedení klinického hodnocení.

III. Místo a doba provedení klinického hodnocení a řešitelské centrum

- 1) Klinické hodnocení bude provedeno na Interní klinice poskytovatele (dále jen „**řešitelské centrum**“), v čele se zkoušejícím jako hlavním zkoušejícím a dalšími pověřenými pracovníky (dále jen „**Studijní tým**“).

II. Commencement of the Clinical Study

- 1) The Clinical Study will be commenced on the basis of a permit from the State Institute for Drug Control, the concurring opinion of the relevant local ethics committee and the relevant multi-center ethical committee (further collectively, the “**Regulatory Authority/Ethics Committees**“).
- 2) Copies of the decision and of the concurring opinion pursuant to par. 1 will be filed at the Medical Facility, with the Investigator, in the documentation about the conduct of the Clinical Study.

III. Place and term of conducting the Clinical Study and the Study Site

- 1) The Clinical Study shall be conducted at **Internal Clinic** of the Medical Facility (further, the “**Study Site**”), headed by the Investigator as the principal investigator and other authorized employees (further, the “**Study Team**”).

- 2) Ke změně řešitelského centra a ve jmenování či doplnění pověřených pracovníků může dojít jen po dohodě PPD, poskytovatele a zkoušejícího. Písemný doklad o takové dohodě musí být uložen v dokumentaci o provedení klinického hodnocení.
- 3) Klinické hodnocení nebude v řešitelském centru zahájeno dříve, než vejde v platnost tato smlouva, a budou splněny další podmínky vyžadované příslušnými právními předpisy. Zařazování subjektů hodnocení do klinického hodnocení bude zahájeno v průběhu [REDACTED]. Předpokládaný čas potřebný k provedení klinického hodnocení je od [REDACTED] do [REDACTED]. Doba provádění klinického hodnocení může být v jeho průběhu prodloužena nebo zkrácena. Společnost PPD písemně oznámí poskytovateli a zkoušejícímu případné změny v předpokládaném čase potřebném k řádnému provedení klinického hodnocení. Změny doby trvání klinického hodnocení není nutno provádět prostřednictvím dodatku této smlouvy.
- 4) Klinické hodnocení subjektů nebude zahájeno dříve, než bude obdrženo souhlas všech příslušných etických komisí a jakákoliv další povolení, která jsou nezbytná k provádění tohoto klinického hodnocení.
- 5) Ukáže-li se v průběhu klinického hodnocení, že nebude možné jej ukončit včas v předpokládaném termínu, zkoušející je tuto skutečnost povinen neprodleně oznámit PPD.
- 2) Changes in the Study Site and appointment or addition of authorized employees can be made only after Agreement between PPD, the Medical Facility and the Investigator. A written document about such Agreement must be filed in the documentation about the conduct of the Clinical Study.
- 3) The Clinical Study will not be started in the Study Site before this Agreement becomes valid and other conditions required by relevant legal regulations are fulfilled. Selection of Clinical Study subjects for the Clinical Study will begin during [REDACTED]. The entire Clinical Study is planned to be conducted from [REDACTED] to [REDACTED]. The term of the Clinical Study may be extended or shortened during its course. PPD will inform the Medical Facility and the Investigator of any changes related to the expected term of the conduct of the Clinical Study. Changes of the term of the Clinical Study will not necessitate an amendment hereto.
- 4) No patient treatments will be initiated prior to receipt of approval of all relevant Ethics Committees and any other approvals required to conduct the Clinical Study.
- 5) If, during the Clinical Study, it becomes apparent that the Clinical Study will not be completed on schedule, the Investigator has to notify PPD immediately.

IV.

Základní podmínky pro provádění klinického hodnocení

- 1) Zkoušející provede klinické hodnocení při dodržení platných právních předpisů, a to zejména zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech, ve znění pozdějších předpisů, zákona č. 372/2011 Sb., o zdravotních službách, ve znění pozdějších předpisů, vyhlášky č. 226/2008 Sb., kterou se stanoví správná klinická praxe a bližší podmínky klinického hodnocení léčiv, ve znění pozdějších předpisů, zákona č. 101/2000 Sb., o ochraně osobních údajů, v platném znění, v souladu s poskytnutými informacemi a ve shodě se základními podmínkami a zásadami stanovenými:
 - a) v protokolu klinického hodnocení vydaném zadavatelem, a v souladu s požadavky všech příslušných etických komisí. Případné změny protokolu lze provést jen s písemným souhlasem zadavatele a všech smluvních stran, na základě ohlášení Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv, popř. schválení Státním ústavem

IV.

Basic conditions for conducting the Clinical Study

- 1) While conducting the Clinical Study, the Investigator shall comply with all valid legal regulations, in particular Act no. 378/2007 Coll. on Pharmaceuticals, as amended, Act no. 372/2011 Coll. on Medical Services, as amended, Decree no. 226/2008 Coll. on the Good Clinical Practice and Detailed Conditions for Clinical Studies of Pharmaceuticals, as amended, Act no. 101/2000 Coll., on protection on personal data as amended, in accordance with the information provided, and in accordance with the basic conditions and principles provided by:
 - a) the Protocol of the Clinical Study issued by the Sponsor and in strict accordance with the requirements of all relevant Ethics Committees. The Protocol can be changed only with the written consent of Sponsor and all Parties, on the basis of a notification to the State Institute for Drug Control or an approval from the State

- pro kontrolu léčiv a souhlasného stanoviska etické komise, ledaže je to nezbytné k odvrácení akutního nebezpečí hrozícího subjektům klinického hodnocení. Zkoušející se zavazuje na důkaz svého souhlasu postupovat podle protokolu předat PPD podepsanou Protocol Signature Page (podpisovou stranu protokolu).
- b) v instrukci zadavatele nazvané **Investigator brochure** obsahující veškeré v současné době známé informace o léčivu a jeho vlastnostech. Tento dokument bude připojen k dokumentaci o provedení klinického hodnocení; a
- c) v povolení vydaném k provedení klinického hodnocení Státním ústavem pro kontrolu léčiv v případech, kdy klinické hodnocení vyžaduje takovéto povolení, jakož i v souhlasném stanovisku etických komisí ve smyslu čl. II. smlouvy.
- 2) Klinické hodnocení bude provedeno ve shodě s etickými normami České lékařské komory, správnou klinickou praxí, podmínkami vycházejícími z Helsinské deklarace Světové asociace lékařů, jakož i směrnicí o Správné klinické praxi (Guideline for Good Clinical Practice) stanovenou mezinárodní konferencí pro harmonizaci technických požadavků pro registraci humánních léčivých přípravků (International Conference for Harmonization of Technical Requirements for the Registration of Pharmaceuticals for Human Use), (dále jen ICH GCP Guidelines), platnými protikorupčními zákony a dalšími příslušnými obecně závaznými dokumenty.
- 3) Dokumenty uvedené v odst. 1 písm. a) a b) jsou důvěrné a informace o jejich obsahu mohou být poskytnuty jen pracovníkům řešitelského centra pověřeným či jmenovaným podle čl. III. odst. 1 této smlouvy a orgánům a institucím uvedeným v čl. VI.
- 4) Zkoušející se dále zavazuje předat PPD řádně vyplněný a podepsaný formulář FDA 1572, je-li tento zadavatelem požadován.
- 5) Příslušné záznamy týkající se tohoto klinického hodnocení, včetně záznamů o identifikaci subjektů hodnocení, klinických pozorováních, laboratorních testech, přijetí léků a jejich předání, budou náležitě vedeny tak, aby zkoušející a poskytovatel byli schopni poskytnout zadavateli hodnocení úplné a přesné informace o všech aspektech a výsledcích tohoto klinického hodnocení. Společnosti PPD a/nebo zadavateli bude po přiměřeném avízu
- Institute for Drug Control, and the concurring opinion of the Ethics Commission, unless to eliminate an immediate hazard to Clinical Study subjects. The Investigator agrees, as an evidence of his consent to follow the Protocol, to deliver to PPD the signed Protocol Signature Page
- b) the Sponsor's instruction titled **Investigator brochure** which contains all presently known information about the Study Drug and its qualities. This document shall be attached to the documentation about the conduct of the Clinical Study; and
- c) the permit to conduct the Clinical Study issued by the State Institute for Drug Control, in cases where such permit is required, and the concurring opinion of the Ethics Committee as specified in art. II. of the Agreement.
- 2) The Clinical Study shall be conducted in accordance with the ethical standards of the Czech Medical Association, good clinical practice, conditions under the World Medical Association's Declaration of Helsinki and the Guideline for Good Clinical Practice set by the International Conference for Harmonization of Technical Requirements for the Registration of Pharmaceuticals for Human Use (further the "ICH GCP Guidelines"), applicable anticorruption laws and other generally accepted applicable documents.
- 3) The documents specified in par. 1 (a) and (b) are confidential, and information about their contents may be provided only to employees of the Study Site authorized or named pursuant to art. III. par. 1 of this Agreement and to institutions specified in art. VI.
- 4) The Investigator agrees further, to deliver to PPD a duly completed and signed form FDA 1572, if the Sponsor requires so.
- 5) Adequate records with respect to the Clinical Study shall be maintained, including without limitation records relating to subject identification, clinical observations, laboratory tests, and drug receipt and disposition, in all cases sufficient to enable the Investigator and Medical Facility to furnish the Sponsor with complete and accurate information regarding all aspects and results of the Clinical Study. PPD and/or Sponsor shall be allowed to

umožněno tyto studijní záznamy (včetně výše uvedených) prověřovat a auditovat.

- 6) Hodnocené léčivo bude dodáváno do nemocniční lékárny (dále jen „lékárna“). Lékárna pověří řádně kvalifikovaného zaměstnance na funkci delegovaného farmaceuta, aby po dobu uchování léčiva v lékárně zajistil správné zacházení s hodnoceným léčivem a jiným léčivem používaným v souladu s prováděním klinického hodnocení (včetně placeba), v souladu s protokolem, se správnou lékárenskou praxí a vyhláškou č. 226/2008 Sb..

V.

Výběr subjektů hodnocení pro klinické hodnocení a informovaný souhlas

- 1) Nábor pacientů bude kompetitivní. Poskytovatel a/nebo zkoušející mohou zařadit tolik subjektů klinického hodnocení kolik do konce náborového období stihnou. I přes výše uvedené, poskytovatel a zkoušející zastaví ihned nábor subjektů klinického hodnocení, pokud jsou k tomu vyzváni zadavatelem nebo PPD.
- 2) Zařazení subjektů klinického hodnocení do klinického hodnocení bude možné:
 - a) jen s písemným informovaným souhlasem podle § 51 odst. 2 písm. h) zák. č. 378/2007 Sb., ve znění pozdějších předpisů, a § 8 vyhlášky č. 226/2008 Sb., včetně přílohy, ve znění pozdějších předpisů, a po řádném poučení; popř.
 - b) v souladu s požadavky stanovenými v § 52 zák. č. 378/2007 Sb., ve znění pozdějších předpisů.
- 3) Při zpracování, vyžádání a uchování informovaného souhlasu jsou PPD, zkoušející i poskytovatel povinni dbát příslušných právních předpisů a doporučení uvedených zejména v čl. IV. této smlouvy.
- 4) Doklad týkající se této dohody zkoušející uchová dle interních předpisů svého poskytovatele a na vyžádání poskytne jeho kopii zadavateli klinického hodnocení. Žádný subjekt klinického hodnocení při tom nemůže být zařazen do klinického hodnocení bez získání tohoto informovaného souhlasu.

inspect and audit the records (including without limitation records relating to subject identification, clinical observations, laboratory tests, and drug receipt and disposition) and other Clinical Study related information upon reasonable advance notice.

- 6) The Study Drug will be delivered to Institutional pharmacy (further the “**Pharmacy**”). The Pharmacy will authorize an employee appropriately qualified to act as the delegated pharmacist to secure proper handling of the Study Drug and any related medication used in the Clinical Study (including placebo), in accordance with the Protocol, Good Pharmaceutical Practice and Decree no. 226/2008 Coll. during the period the Study Drug is maintained in the pharmacy.

V.

Selection of trial subjects for Clinical Study and informed consent

- 1) The recruitment of patients shall be performed on competitive basis. Medical Facility and/or Investigator are free to enrol as many Clinical Study subjects as they can until the recruitment period ends. Notwithstanding the foregoing sentence, Medical Facility and Investigator shall stop the Patient recruitment immediately upon the request of Sponsor or PPD.
- 2) The Clinical Study subjects may be included in the Clinical Study only:
 - a) with informed written consent pursuant to § 51 par. 2 (h) of Act no. 378/2007 Coll., as amended, and § 8 Decree no. 226/2008 Coll., including annex, as amended, and after they have been duly instructed; or
 - b) in compliance with the legal requirements stipulated in § 52 of Act no. 378/2007 Coll., as amended.
- 3) When drafting, requesting and filing the informed consent, PPD, the Investigator and the Medical Facility have to comply with the relevant legal regulations and recommendations mentioned, in particular, in art. IV. of this Agreement.
- 4) The Investigator will retain such document according to the policies of the Medical Facility and will forward a copy to the Sponsor upon request. No subject may be enrolled in the Clinical Study until such informed consent has been obtained.

- 5) Pokud zkoušející v průběhu klinického hodnocení zjistí, že subjekt hodnocení zařazený do klinického hodnocení nevyhovuje jeho kritériím, v souladu s protokolem subjekt hodnocení z klinického hodnocení vyřadí a okamžitě o tom v souladu s protokolem informuje PPD resp. po dohodě s PPD, v případě výjimky postupuje v souladu s touto smlouvou a výjimkou.
- 5) If the Investigator discovers during the course of the Clinical Study that a study subject included in the Clinical Study does not meet its criteria, he shall in accordance with the Protocol remove the study subject from the Clinical Study and immediately in accordance with the Protocol inform PPD or, as an exception, after Agreement with PPD leave the study subject in the Clinical Study in accordance with this Agreement and exception.
- 6) Zkoušející, poskytovatel i PPD jsou povinni v průběhu klinického hodnocení i po jeho ukončení dbát příslušných právních předpisů o ochraně osobních údajů a informací o subjektech zařazených do klinického hodnocení.
- 6) The Investigator, the Medical Facility and PPD are required, during the Clinical Study and after it is completed, pursuant to the applicable legal regulations, to ensure protection of personal data and information about the subjects included in the Clinical Study.

VI.

Sledování (monitorování) a kontrola průběhu klinického hodnocení

- 1) Průběh a provádění klinického hodnocení budou kontrolovány a sledovány ve smyslu právních předpisů a doporučení uvedených zejména v čl. IV. odst. 1 této smlouvy pověřenými pracovníky PPD, kterým poskytovatel i zkoušející umožní přístup ke všem informacím získaným v rámci klinického hodnocení i k výsledkům laboratorních testů, vyšetření a jiných záznamů o subjektech zařazených do klinického hodnocení.
- 2) Průběh klinického hodnocení a jeho výsledky mohou být kontrolovány také auditory PPD či zadavatele; tím není dotčeno právo kontroly příslušných státních orgánů ČR a zahraničních kontrolních úřadů. Poskytovatel a zkoušející se zavazují poskytnout zmíněným auditorům veškerá klinická data zapsaná do CRF (case report form), jakož i další relevantní informace včetně těch generovaných jako výsledky prováděného klinického hodnocení.
- 3) Obdrží-li poskytovatel nebo zkoušející oznámení o tom, že místo provádění klinického hodnocení bude předmětem šetření či auditu jakéhokoli státního či kontrolního orgánu, taková smluvní strana o tom neprodleně uvedomí PPD. Jestliže taková smluvní strana neobdrží takové oznámení o šetření či auditu předem, uvedomí PPD při první vhodné příležitosti.
- 4) Každý ze subjektů klinického hodnocení musí být poučen podle čl. V. odst. 2 této smlouvy a informován také o tom, že údaje získané o něm v průběhu klinického hodnocení mohou být pro účely kontroly použity a předloženy také příslušným

VI.

Monitoring and inspection of the conduct of the Clinical Study

- 1) The conduct of the Clinical Study shall be inspected and monitored in accordance with the legal regulations and recommendations stated, in particular, in art. IV. par. 1 of this Agreement by PPD's authorized employees, to whom the Medical Facility and the Investigator shall permit access to all information acquired in the Clinical Study and to all results of laboratory tests, examinations and other records about the subjects included in the Clinical Study.
- 2) The conduct and results of the Clinical Study may also be inspected by PPD's or the Sponsor's auditors; this does not affect the right of inspection of the relevant authorities of the Czech Republic and foreign inspection offices. The Medical Facility and the Investigator agree to provide to the above-mentioned auditors all clinical data recorded in the CRF (case report form) as well as other relevant information, including information generated as results of the conducted Clinical Study.
- 3) In the event that the Medical Facility or Investigator receives notice that the Study Site shall be the subject of an investigation or audit by any governmental or regulatory authority, the Party receiving such notice shall inform PPD immediately. In the event that the Party does not receive prior notice of such investigation or audit, the Party shall notify PPD at the first available opportunity.
- 4) Each of the Clinical Study subjects must be instructed pursuant to art. V. par. 2 of this Agreement and also informed that the data acquired about him/her in the course of the Clinical Study may be used and submitted to the appropriate

kontrolním orgánům.

inspection authorities for purposes of inspection.

VII. Jiná ustanovení

- 1) Zadavatel poskytne prostřednictvím PPD poskytovateli a zkoušejícímu veškerý materiál (včetně, nikoliv však výlučně, hodnoceného léčiva, poskytnutého vybavení apod.) vymezený protokolem klinického hodnocení, který je nezbytný k provádění klinického hodnocení tak, aby mohly být dodrženy podmínky klinického hodnocení uvedené v čl. III. této smlouvy.
- 2) Hodnocené léčivo i ostatní materiál poskytnutý společností PPD, jehož specifikace je uvedena v protokolu o klinickém hodnocení (čl. IV. odst. 1 písm. a) této smlouvy), použije řešitelské centrum a zkoušející pouze pro provádění klinického hodnocení. Všechny hodnotící materiály, které nebudou použity v rámci klinického hodnocení, vrátí řešitelské centrum a zkoušející společnosti PPD.
- 3) Hodnocené léčivo může být subjektům hodnocení podáno pouze delegovaným personálem poskytovatele pod dohledem zkoušejícího, a to pouze v rámci vedení tohoto klinického hodnocení. Hodnocené léčivo nesmí být poskytnuto jiné třetí osobě mimo osob přesně stanovených v protokolu a musí být použito pouze v souladu s podmínkami protokolu.
- 4) Zkoušející a poskytovatel se zavazují uschovat veškerou dokumentaci o provedení klinického hodnocení i dokumentaci vztahující se k subjektům klinického hodnocení včetně veškeré korespondence s etickými komisemi a všechny záznamy týkající se klinického hodnocení, včetně kopií elektronických CRF nejméně po dobu 15 let nebo déle pokud je požadováno platnými zákony nebo pravidly. Doba uchování začíná od data ukončení klinického hodnocení u poskytovatele. Poskytovatel nebo zkoušející budou finančně podporováni zadavatelem za dlouhodobé uchování záznamů, je-li to nutné. Platba bude vykonána prostřednictvím PPD, pokud je tato platba zahrnuta v rozpočtu. Pro případ, že prvotní údaje budou dostupné pouze v elektronické podobě, zavazuje se zkoušející pro účely jejich ověření pořídit výtisky těch dat, která se týkají subjektů klinického hodnocení a jsou významná pro klinické hodnocení. Tyto výtisky budou opatřeny datem a podpisem zkoušejícího a řádně uchovány. Zadavatel nebo PPD musí být písemně informováni o jakékoliv změně adresy nebo přemístění složek

VII. Other provisions

- 1) Sponsor, through PPD, shall provide the Medical Facility and the Investigator with all materials (including Study Drug, provided equipment, etc.) specified by the Clinical Study Protocol, which are necessary to conduct the Clinical Study, so that the terms of the Clinical Study provided in art. III. of this Agreement can be met.
- 2) The Study Site and the Investigator shall use the Study Drug and other material provided by PPD, the specifications of which are provided in the Clinical Study Protocol (art. IV par. 1 (a) of this Agreement), only for conducting the Clinical Study. The Study Site and the Investigator shall return to PPD all evaluation materials, which are not used in the Clinical Study.
- 3) The Study Drug may be administered only by delegated employees of the Medical Facility under the supervision and control of the Investigator, and only for the purpose of conducting the Clinical Study. The Study Drug may not be transferred to any third party except as specifically provided in the Protocol, and may be used only in accordance with the Protocol.
- 4) The Investigator and the Medical Facility agree to preserve all documentation about the conduct of the Clinical Study and documentation related to the Clinical Study subjects inclusive of all correspondence with the ethics committee and PPD and all records relating to the Clinical Study, including copies of the electronic case record forms, that shall be for at least 15 (fifteen) years, or longer if required by applicable laws or policy. The period of retention starts with the termination of the Clinical Study at the Medical Facility. Institution or Investigator shall be financially supported by Sponsor for long term storage of records, if necessary. Payment shall be done by PPD on behalf of sponsor, if such payment is included in the budget. If any source data are kept on computer files only, for the purpose of source data verification, the Investigator agrees to make a print out of all data related to the Clinical Study subjects relevant to the Clinical Study. These print-outs will be dated and signed by the Investigator and duly retained as source documents. Sponsor or PPD must be informed in writing of any change of address or

klinického hodnocení během doby uchování.

- a) Zadavatel nebo PPD musí být písemně informován v případě jakékoli změny adresy nebo přemístění složek klinického hodnocení během období uchování.
- 5) Zadavatel bude oprávněn uchovávat originály všech CRF (Case Report Forms) (nebo e-CRF), které budou zároveň jeho vlastnictvím. Originály všech dalších záznamů a materiálů budou uchovány zdravotnickým zařízením a bude s nimi nakládáno dle platných zákonů a nařízení. Na vyžádání budou kopie těchto dokumentů poskytnuty zadavateli.
- 6) Poskytovatel a zkoušející se zavazují, že pokud použijí k provedení analýzy pro účely klinického hodnocení jakoukoliv externí laboratoř, zajistí, aby tato laboratoř byla způsobilá k provedení takové práce podle zásad správné laboratorní a klinické praxe. Způsobilost externí laboratoře se prokazuje příslušným certifikátem uděleným laboratoři k provádění takovýchto analýz. Dále poskytovatel a zkoušející zajistí, aby byla externí laboratoř vázána toutéž dohodou o důvěrnosti jako smluvní strany.
- 7) Zkoušející a poskytovatel se zavazují, že nebudou používat názvu ani výrobků PPD či zadavatele souvisejících s prováděním tohoto klinického hodnocení za účelem jakékoli propagace či reklamy bez jejich předchozího souhlasu.
- 8) PPD se zavazuje neuvádět veřejně jméno zkoušejícího v souvislosti s prováděním klinického hodnocení nad rámec stanovený v čl. X. odst. 4 této smlouvy.

VIII.

Nežádoucí příhody v průběhu klinického hodnocení

- 1) Zkoušející je povinen do 24 hodin sdělit PPD telefonicky, faxem či elektronickou poštou jakoukoliv závažnou nežádoucí příhodu, jakož i závažný nežádoucí a neočekávaný nežádoucí účinek, ke kterým dojde v průběhu klinického hodnocení.
- 2) Nežádoucí a závažné nežádoucí příhody jakož i závažné nežádoucí účinky a neočekávané závažné nežádoucí účinky jsou definovány v § 3 odst. 4-6 zákona č. 378/2007 Sb., ve znění pozdějších předpisů, a podléhají zaznamenání a hlášení zkoušejícím dle tohoto zákona jakož i v souladu s ICH GCP Guidelines.

relocation of Clinical Study files during retention period.

- a) Sponsor or PPD must be informed in writing of any change of address or relocation of Clinical Study files during retention period
- 5) The Sponsor will be entitled to keep originals of all case reports forms (CRFs) (or e-CRFs), which will be the property of the Sponsor. The originals of all other records and materials will be maintained by the Medical Facility and will be held in accordance with all applicable laws and regulations. A copy of such materials will be provided to the Sponsor upon request.
- 6) The Medical Facility and the Investigator agree that if any external laboratory is used to perform analyses for the purposes of the Clinical Study, they will ensure that the laboratory is qualified to perform such work pursuant to the principles of good laboratory and clinical practice. The qualification of the external laboratory shall be proved by the appropriate certificate issued to the laboratory to perform such analyses. In addition, the Medical Facility and the Investigator agree to ensure that the external laboratory shall be bound by the same confidentiality Agreement that applies to the Parties.
- 7) The Investigator and the Medical Facility agree not to use the name or products of PPD or Sponsor connected with the Clinical Study for purposes of promotion or advertising without their prior consent.
- 8) PPD agrees not to make public the name of the Investigator connected with the Clinical Study other than as provided in art. X. par. 4 of this Agreement.

VIII.

Adverse events in the course of the Clinical Study

- 1) The Investigator shall, within 24 hours, inform PPD by telephone, fax or electronic mail of any serious adverse events or serious adverse drug reactions and unexpected adverse drug reactions, which occur during the Clinical Study.
- 2) Adverse events and serious adverse events as well as serious adverse drug reactions and unexpected serious adverse drug reactions are defined in § 3 par. 4-6 of Act no. 378/2007 Coll., as amended, and are to be recorded and reported by the Investigator pursuant to the above Act and pursuant to the ICH GCP Guidelines.

IX.
Pojištění a odškodnění

- 1) V souladu s ust. § 52 zák. č. 378/2007 Sb. v platném znění zadavatel na celou dobu provádění klinického hodnocení zajistil pojištění odpovědnosti za škodu pro zkoušejícího a zadavatele, jehož prostřednictvím je zajištěno i odškodnění v případě smrti subjektu klinického hodnocení nebo případě škody vzniklé na zdraví subjektu klinického hodnocení v důsledku provádění klinického hodnocení
- 2) Pojištění v odst. 1 se nevztahuje na případy, kdy došlo k zařazení subjektu klinického hodnocení do klinického hodnocení bez získání informovaného souhlasu či újmě na zdraví subjektu klinického hodnocení na základě nedbalosti zkoušejícího či jiného člena řešitelského centra, porušením Protokolu či instrukcí předaných řešitelskému centru společností PPD či zadavatelem.
- 3) Poskytovatel prohlašuje, že má dle § 45 odst. 2 písm. n) zákona č. 372/2011 Sb., o zdravotních službách uzavřenu pojistnou smlouvu na pojištění odpovědnosti za škodu způsobenou při poskytování zdravotní péče. Tato pojistná smlouva je uzavřena v zákonem požadovaném rozsahu a neobsahuje pojištění odpovědnosti za škodu způsobenou při provádění klinického hodnocení. Dle § 45 odst. 2 písm. n) zákona č. 372/2011 Sb. musí být pojištění uzavřeno po celou dobu, po kterou poskytovatel poskytuje zdravotní péči.
- 4) Zkoušející a poskytovatel se zavazují písemně informovat PPD a zadavatele o jakémkoli případě reklamace vad hodnocených léčiv a dalších výrobků použitých při klinickém hodnocení, které poskytnul zadavatel či PPD.
- 5) Smluvní strany se zavazují plně spolupracovat při řešení případů uvedených v tomto čl. IX. smlouvy.
- 6) Zadavatel souhlasí s odškodněním poskytovatele a zkoušejícího v souladu s platnými právními předpisy upravující kompenzace zranění pacientů. Zadavatel ochrání, odškodní a udrží bez újmy poskytovatele a zkoušejícího proti všem nárokům, činům, nákladům a výdajům (společně jako „nároky“) vzniklé z nároků subjektu hodnocení vycházejících z jeho účasti jako pacienta v klinickém hodnocení, včetně zranění, smrti nebo následků spojených s hodnoceným léčivem, procedurami nebo aktivitami v rámci klinického hodnocení, ale zadavatel nemá žádnou povinnost k nárokům v rozsahu a vzniklým z důvodů:

IX.
Insurance and indemnification

- 1) The Sponsor, in accordance with par. 52 of Act No. 378/2007 Coll. as amended, has arranged liability insurance for the Investigator and the Sponsor for the entire duration of the Clinical Study, through which compensation in the event of death or in the event of injury to the health of the Clinical Study subjects as result of conducting the Clinical Study is covered.
- 2) The insurance in par. 1 does not apply in cases where a Clinical Study subject was included without obtaining informed consent or where a Clinical Study subject was injured due to negligence of the Investigator or another member of the Study Site, or violation of the Protocol or instructions given to the Study Site by PPD or Sponsor.
- 3) The Medical Facility declares that it has insurance coverage in accordance with § 45 par. 2 ltr. n) of Act no. 372/2011 Coll., on Medical Services, with respect to liability it may have while providing medical care. This insurance coverage is in correlation with the applicable laws and does not include liability insurance with respect to conducting a Clinical Study. According to § 45 par. 2 ltr. n) of Act no. 372/2011 Coll., this insurance coverage must be valid for the entire length of the Medical Facility's provision of medical care.
- 4) The Investigator and the Medical Facility agree to inform PPD and Sponsor in writing about any instance of recall of Study Drug or other products used in the Clinical Study provided by the Sponsor or PPD.
- 5) The Parties agree to cooperate fully in resolving the situations described in this Article IX. hereof.
- 6) Sponsor agrees to indemnify Institution and Investigator in accordance with the applicable laws governing patient injury compensation. Sponsor shall defend, indemnify and hold harmless Medical Facility and Investigator against any and all claims, actions, costs and expenses, (collectively hereafter: "Claim(s)"), arising out of Study Subject's claim that results from participation as a patient within the Clinical Study, inclusive of injury, death or effect related to any Study Drug, procedure or activity involved in the Clinical Study, provided, however, that Sponsor shall have no duty under this Agreement with respect to any Claim to the extent it

- a) hrubé nedbalosti, bezohledného nebo úmyslného pochybení poskytovatele a zkoušejícího nebo jakýchkoliv jejich zaměstnanců nebo závažného porušení hlavních termínů nebo podmínek této smlouvy poskytovatelem a zkoušejícím včetně ale nejen výrazného odchýlení od protokolu, špatné léčby a/nebo nedbalosti zkoušejícího nebo neschopnosti poskytovatele a zkoušejícího přiměřeně jednat v případě nežádoucí reakce.
- b) Že hodnocené léčivo nemá očekávaný účinek nebo nepřinese subjektu hodnocení žádný přínos
- c) Že jiná léčiva nebo placebo budou podané subjektu hodnocení za účelem srovnání s hodnoceným léčivem; nebo
- d) Spoluzavinění subjektem hodnocení

X. Ochrana důvěrných informací

- 1) Důvěrnými informacemi se pro účely této smlouvy rozumí veškeré informace úmyslně nebo opomenutím poskytnuté společností PPD a zadavatelem vztahující se ke klinickému hodnocení nebo jeho dokumentaci (dále jen „**důvěrné informace**“); zahrnují zejména informace o struktuře, složení, ingrediencích, vzorcích, know-how, technických postupech a procesech, jakož i jiné informace, třebaže nejsou společností PPD či zadavatelem označené vysloveně jako důvěrné. Důvěrnost vlastnických informací, publikací, publikačních práv, práv z duševního vlastnictví a odškodnění přetrvává i přes ukončení klinického hodnocení.
- 2) Za důvěrné informace se nepovažují informace, které jsou v době předání považovány za dlouhodobě známé mezi odbornou veřejností nebo byly publikovány.
- 3) Poskytovatel a zkoušející nesmí důvěrné informace zpřístupnit třetí osobě, nebo je používat pro účel jiný, než je určen v instrukcích společnosti PPD. Důvěrné informace budou ve výlučném vlastnictví PPD a zadavatele a budou drženy zdravotnickým zařízením a zkoušejícím v tajnosti a na místě pro takové informace určeném, vyjma případů, kdy poskytovatel nebo zkoušející prokážou, že se jedná o informace veřejně přístupné.

arises from:

- a) the gross negligence of, or reckless or intentional misconduct by Medical Facility, and Investigator or any of its or their employees, or from any material breach by Medical Facility and Investigator or any of its or their material terms or conditions under this Agreement including without limitation a significant departure from the Protocol, malpractice and/or negligence of Investigator or Medical Facility and Investigator's failure to deal adequately with an adverse reaction;
- b) the failure of the Study Drug to have its intended effect or to provide any other benefit to the Study Subject;
- c) other licensed medicinal products or placebo administered to the Study Subject for the purpose of comparison with the Study Drug; or
- d) contributory negligence by the Study Subject

X. Protection of Confidential Information

- 1) Confidential information for purposes of this Agreement means any information provided by PPD and the Sponsor relating to the Clinical Study or its documentation (“**Confidential Information**”); it includes, in particular, information about the structure, composition, ingredients, samples, know-how, technical procedures and processes, as well as other information, even if it is not expressly identified as confidential by PPD or the Sponsor. Confidentiality of proprietary information, publication, publicity rights, intellectual property rights and indemnification shall survive notwithstanding the completion of this Clinical Study.
- 2) Confidential Information does not include information which is, at the time it is delivered, considered to have been known for a long time among the expert public or which was published.
- 3) The Medical Facility and the Investigator may not make the Confidential Information available to third parties, or use it for a purpose other than as specified in PPD's instructions. Confidential Information shall belong exclusively to PPD and the Sponsor, and shall be maintained in secrecy by the Medical Facility and the Investigator at a place assigned for such information, except in cases where the Medical Facility or the Investigator proves that the information is publicly available.

- 4) Pokud je ze zákonem stanovených důvodů nutné důvěrné informace zpřístupnit (například na základě žádosti příslušného soudu, příslušného správního úřadu či jiné vládní instituce), poskytovatel nebo zkoušející toto neodkladně písemně oznámí PPD. Smluvní strany se zavazují zveřejnit důvěrné informace v zákonem stanovených případech oprávněným subjektům popř. etické komisi a osobám pověřeným PPD pouze v nezbytně nutném rozsahu.
- 5) PPD, poskytovatel a zkoušející se zavazují informovat všechny osoby zúčastněné na tomto klinickém hodnocení a osoby, jímž je důvěrná informace zpřístupněna, o povinnosti mlčenlivosti v souladu s touto smlouvou; takové osoby jsou pak vázány stejnou povinností mlčenlivosti.
- 6) Poskytovatel a zkoušející se zavazují předat PPD po ukončení klinického hodnocení všechny jim svěřené materiály, dokumenty a informace s výjimkou případů stanovených zákonem.
- 7) Smluvní strany se zavazují uschovávat veškeré dokumenty a informace týkající se finančních vyrovnání mezi smluvními stranami důvěrně a odděleně od ostatních dokumentů.
- 8) Zadavatel má právo používat, odkazovat a šířit dotisky vědeckých, lékařských a jiných publikovaných článků, které zveřejňují název poskytovatele a/nebo zkoušejícího v souladu se všemi platnými autorskými právy za předpokladu, že toto použití nebude představovat propagaci jakéhokoliv produktu nebo služby ze strany poskytovatele nebo zkoušejícího.
- 4) If it is necessary to make Confidential Information available for reasons provided by law (including but not limited to an order or requirement of a court of competent jurisdiction, administrative agency or other governmental body), the Medical Facility or the Investigator shall inform PPD of this without delay. The Parties agree to make Confidential Information public in cases provided by law to authorised subjects or the Ethics Commission and persons authorized by PPD only to the extent necessary.
- 5) PPD, the Medical Facility and the Investigator agree to inform all persons participating in the Clinical Study and persons to whom Confidential Information is made available about the duty of secrecy in accordance with this Agreement; such persons are then bound by the same duty of secrecy.
- 6) The Medical Facility and the Investigator agree to deliver to PPD, after completion of the Clinical Study, all materials, documents and information received from PPD, except for cases provided by law.
- 7) The Parties agree to keep all documents and information concerning the financial arrangements between the Parties confidential and separate from other documents.
- 8) Sponsor shall have the right to use, refer to and disseminate reprints of scientific, medical and other published articles which disclose the name of Medical Facility and/or Investigator consistent with all applicable copyright laws, provided such use does not constitute an endorsement of any commercial product or service by Medical Facility or Investigator.

XI.

Vlastnictví výsledků klinického hodnocení, jeho ochrana a publikování výsledků

- 1) Poskytovatel a/nebo zkoušející souhlasí, že jakékoliv vynálezy, objevy (patentovatelné či nikoliv), inovace, návrhy, nápady, zprávy nebo jiné duševní vlastnictví vzniklé nebo objevené poskytovatelem a/nebo zkoušejícím během doby trvání této smlouvy, samostatně nebo ve spojení s jinými, během nebo jako výsledek dodaný poskytovatelem, zkoušejícím nebo PPD nebo v souvislosti s klinickým hodnocením podle této smlouvy (dále „vynálezy“) bude ihned oznámen zadavateli a stane se výhradním vlastnictvím zadavatele. Po ukončení klinického hodnocení, všechny takové materiály, informace a data v držení poskytovatele a/nebo zkoušejícího, kromě těch, které jsou závazné k archivaci podle ICG GCP a

XI.

Ownership, protection, and publication of Clinical Study results

- 1) Medical Facility and/or Investigator agree any inventions, discoveries (whether patentable or not), innovations, suggestions, ideas, reports or other intellectual property made or developed by Medical Facility or Investigator during the term of this Agreement, alone or in conjunction with others, during or as a result of any deliverables provided by the Medical Facility, the Investigator or PPD or conducting the Clinical Study under this Agreement (collectively, the “**Inventions**”) shall be promptly disclosed to Sponsor and shall become the sole and exclusive property of Sponsor. Upon termination of the Clinical Study, all such materials, information and data in Medical Facility’s / Investigator’s custody, except as required for archiving under ICH

místními platnými právními předpisy, budou ihned doručeny do PPD.

GCP and applicable local legal regulations, shall be promptly delivered to PPD.

- 2) Zjištění z tohoto klinického hodnocení jsou výhradním vlastnictvím zadavatele a nebudou publikovány bez předchozího písemného schválení zadavatele. Materiály pro veřejné šíření budou dodány zadavateli k revizi a okomentování alespoň šedesát (60) dní před plánovaným dodáním pro publikování, prezentaci nebo jiný způsob, který by vedl k odhalení způsobu a výsledků klinického hodnocení.
 - 3) Pokud na základě vlastního úsudku zadavatele, publikace nebo prezentace v danou dobu bránila zadavateli ve vývoji hodnoceného léčiva, zkoušející zváží v souladu s tím úpravu načasování publikace a prezentace. Všechny opodstatněné komentáře zadavatele ve vztahu a navrhované publikace budou zkoušejícím do publikace zahrnuty.
 - 4) Vzhledem k tomu, že toto klinické hodnocení je součástí multicentrického klinického hodnocení, zkoušející nevytvoří žádnou publikaci nebo prezentaci založenou na výsledcích získaných u poskytovatele před první multicentrickou publikací.
 - 5) Publikace nebo prezentace poskytovatele nebo zkoušejícího musí odkazovat na relevantní multicentrickou publikaci (e).
 - 6) Zadavatel má také právo publikovat výsledky klinického hodnocení. V případě, že zadavatel vydává multicentrickou publikaci, bude účast zkoušejícího jako jmenovaného autora zvážena podle pravidel zadavatele a obecně přijatých standardů o autorství.
 - 7) Zadavatel bude mít také právo použít, odkázat a šířit výtisky vědeckých, medicínských a jinak publikovaných článků, které odhalují název poskytovatele a/nebo zkoušejícího v souladu se zákony o autorských právech platných v USA a jinými platnými zákony o autorských právech za předpokladu, že takové použití nebude znamenat, že poskytovatel nebo zkoušející tímto schalují nějaký komerční produkt nebo službu.
 - 8) Smluvní strany se dohodly, že zadavatel/CRO poskytne zdravotnickému zařízení po ukončení klinického hodnocení seznam publikací vztahujících se k výsledkům tohoto klinického hodnocení.
- 2) The findings of this Clinical Study are the exclusive property of Sponsor and shall not be published without prior written approval of Sponsor. The material for public dissemination will be submitted to the Sponsor for review and comment at least sixty (60) days prior to submission for publication, presentation, or any other ways which could lead exposure of method and result of the Clinical Study.
 - 3) If in the Sponsor's sole judgment, publication or presentation at a given time would hinder the Sponsor's development of the Study Drug, Investigator shall consider modifying the publication or presentation schedules accordingly. All reasonable comments made by Sponsor in relation to a proposed publication by Investigator will be incorporated by Investigator into the publication.
 - 4) As the Clinical Study is part of multi-centered clinical study, Investigator shall not make any publication or presentation based on the results obtained at Medical Facility before the first multi-center publication.
 - 5) The publication or presentation by Medical Facility or Investigator shall make reference to the relevant multi-center publication(s).
 - 6) The Sponsor shall also have the right to publish the results of the Clinical Study. In the event the Sponsor coordinates a multi-centre publication, the participation of Investigator as a named author shall be determined in accordance with the Sponsor's policy and generally accepted standards for authorship.
 - 7) Sponsor shall also have the right to use, refer to and disseminate reprints of scientific, medical and other published articles which disclose the name of Medical Facility and/or Investigator consistent with U.S. or other applicable copyright laws, provided such use does not constitute an endorsement of any commercial product or service by Medical Facility or Investigator.
 - 8) Parties agree that Sponsor/CRO shall provide Institution with the list of publication connected to this Clinical Study after the termination of this Clinical Study.

XII. Trestní bezúhonnost

XII. Clean criminal records

- 1) Zkoušející prohlašuje a zaručuje, že jemu a podle jeho nejlepších vědomostí ani žádnému jinému členu řešitelského týmu nebyl nikdy vysloven zákaz činnosti ani nebyl trestán za spáchání trestného činu, za který může být lékařem zákaz činnosti ve zdravotnictví uložen.
- 2) Zkoušející prohlašuje, že ani on ani žádný z členů řešitelského týmu nebyl nikdy v souvislosti s prováděním klinického hodnocení obviněn, vyšetřován ani odsouzen.
- 1) The Investigator represents and warrants that neither he nor, to the best of his knowledge, any other member of the study team, was ever prohibited from practicing or was sentenced for a crime for which a doctor may be prohibited from practicing in the medical field.
- 2) The Investigator declares that neither he/she nor any member of the study team has ever, in connection with the conduct of a Clinical Study, been accused, investigated or convicted.

XIII.

Řešení sporů a smírčí řízení

- 1) Smluvní strany se dohodly, že právní vztahy a poměry vzniklé z této smlouvy se řídí platnými zákony a předpisy České republiky.
- 2) Smluvní strany se zavazují, že si při provádění klinického hodnocení budou vzájemně pomáhat a případné spory a rozdílnost názorů na postup a způsob prací budou řešit smírným jednáním obvyklým u smluvních stran.
- 3) Smluvní strany berou na vědomí a zároveň souhlasí, že k projednání a rozhodování případných sporů, které nebudou vyřešeny smírem podle odst. 2, budou náležet do pravomoci příslušných soudů České republiky.
- 1) The Parties have agreed that the legal relationships arising under this Agreement shall be governed by the valid laws and regulations of the Czech Republic.
- 2) The Parties agree to assist each other in conducting the Clinical Study and to resolve any disputes or differences of opinion about work procedures and methods through their usual negotiations.
- 3) The Parties take note of and agree that any disputes which are not settled through cooperation pursuant to par. 2 shall come under the jurisdiction of the courts of the Czech Republic.

XIII.

Dispute resolution and conciliation proceedings

XIV.

Finanční vyrovnání

- 1) PPD bude poskytovat finanční podporu uvedenou v příloze č. 1 této smlouvy za účelem provádění klinického hodnocení v souladu s podmínkami Protokolu. Přibližná částka vyplacená Zdravotnickému zařízení za provedení Klinického hodnocení je 676,390 Kč.
- 2) Poskytovatel a zkoušející tímto berou na vědomí a zároveň souhlasí s tím, že platby dle této smlouvy jsou přeposílanými platbami od zadavatele a že společnost PPD nemá dle této smlouvy žádné platební povinnosti až do doby, kdy uvedené platby od zadavatele obdrží. Společnost PPD vyvine veškerou adekvátní snahu, aby zajistila včasné přijetí přeposílaných plateb od zadavatele.
- 3) Poskytovatel se zavazuje z obdržených plateb dle přílohy č. 1 vyplatit odměny zkoušejícímu a členům studijního týmu včetně farmaceuta dle vnitřních směrnic poskytovatele. Společnost PPD se zavazuje, že ani PPD ani zadavatel neuzavřou separátní smlouvu se zkoušejícím ani jiným
- 1) PPD will provide the financial support set out in Appendix no. 1 attached to this Agreement for the conduct of the Clinical Study in accordance with the terms of the Protocol. The approximate amount payable to the Institution for the conduct of the Study is 676,390 CZK.
- 2) The Medical Facility and Investigator hereby acknowledge and agree that payments due under this Agreement are pass-through payments from Sponsor and that PPD shall have no payment obligations hereunder until such time as said payments are received by PPD from Sponsor. PPD shall exercise reasonable efforts to ensure timely receipt of pass-through payments from Sponsor.
- 3) The Medical Facility agrees to reimburse the Investigator and/or the Study Team, including the Delegated Pharmacist out of the received funds as per Appendix no. 1 hereto, according to the internal regulations of the Medical Facility. PPD warrants that neither PPD, nor the Sponsor will enter into

XIV.

Financial provisions

zaměstnancem poskytovatele v souvislosti s prováděním tohoto klinického hodnocení.

any ancillary Agreement with the Investigator or any employee of the Medical Facility in connection with the conduct of this Clinical Study..

- 4) CRO spolu se Zkoušejícím prohlašují, že CRO/Zadavatel a Zkoušející mezi sebou neuzavřou žádný právní vztah bez ohledu na to, zda se vztahuje k tomuto klinickému hodnocení, aniž by s tím zdravotnické zařízení vyjádřilo souhlas. Smluvní strany tímto prohlašují, že z jejich strany neexistuje žádný střet zájmů finanční či nefinanční povahy, který by bránil řádné realizaci klinického hodnocení v souladu s obecně platnými předpisy a regulačními požadavky (zejména se správnou klinickou praxí).
- 4) PPD together with Investigator declare that PPD/Sponsor and Investigator will not enter into any legal relationship regardless of whether it is related to this Clinical Study without expressed consent of Medical Facility. Parties hereby declare that there is no conflict of interest, financial or non-financial nature, that would prevent proper performance of this Clinical Study in accordance with applicable law and regulation (especially Good Clinical Practice).

XV.

Doba platnosti smlouvy

- 1) Tato smlouva se uzavírá na dobu provádění klinického hodnocení.
- 2) V následujících případech je kterákoliv ze smluvních stran oprávněna ukončit tuto smlouvu písemnou výpovědí, která je účinná po uplynutí třiceti (30) dnů ode dne následujícího po doručení smluvním stranám:
 - a) pokud některá smluvní strana neplní některá z ustanovení této smlouvy;
 - b) pokud bude rozhodnuto, že je některá smluvní strana v úpadku podle insolvenčního zákona č. 182/2006 Sb., ve znění pozdějších předpisů;
 - c) pokud některá smluvní strana pozbude oprávnění k působení v dané oblasti;
 - d) bude-li riziko pro subjekty klinického hodnocení neúměrně zvýšeno;
 - e) pokud potřebná oprávnění, ohlášení, povolení nebo souhlasy nezbytné k provedení klinického hodnocení jsou revokovány, pozbudou platnosti bez příslušného prodloužení, klinické hodnocení je pozastaveno, zakázáno, nebo není zahájeno ve stanovené době od vzniku oprávnění;
 - f) v případě, že vhodné subjekty nejsou do klinického hodnocení zařazeny včas, takže je ohrožen dohodnutý časový rozvrh.
- 3) Zadavatel, prostřednictvím PPD má dále právo ukončit či přerušit klinické hodnocení a zároveň ukončit tuto smlouvu kdykoliv s třiceti (30) denní písemnou výpovědí poskytovateli bez udání důvodu a bez náhrady, nebo okamžitě po písemné výpovědi

XV.

Term of the Agreement

- 1) This Agreement is concluded for the duration of the Clinical Study.
- 2) In the following situations any of the Parties may terminate this Agreement by giving thirty (30) days written notice, which begins to run on the day after the notice is delivered to the Parties:
 - a) if any Party fails to fulfil any of the provisions of this Agreement;
 - b) if it is declared that any Party to this Agreement is in bankruptcy proceedings according to the insolvency Act no. 182/2006 Coll., as amended;
 - c) if any Party loses its authorization to practice in the given field;
 - d) if the risk for Clinical Study subjects increases disproportionately;
 - e) if a necessary authorization, notification, permit or consent necessary for conducting of the Clinical Study is revoked, its validity expires without appropriate extension, the Clinical Study is suspended, prohibited or is not commenced within the statutory time period from the date that the authorization arose;
 - f) in the event of an inadequate rate of adding suitable subjects to the Clinical Study which endangers the agreed time schedule.
- 3) Sponsor through PPD shall have the right to terminate this Agreement at any time upon thirty (30) days prior written notice to Medical Facility without cause and without liability, or immediately upon written notification to Medical Facility without liability, in case Sponsor, at its sole

poskytovatele bez náhrady v případě, že zadavatel podle vlastního uvážení dojde k názoru, že:

- a) dostupné údaje ukazují, že není bezpečné pokračovat v podávání hodnoceného léčiva subjektům klinického hodnocení;
- b) Poskytovatel nebo zkoušející poruší tuto smlouvu (včetně ale nejen záruky nebo převzetí povinností);
- c) zařazování vhodných subjektů do klinického hodnocení trvá příliš dlouho, aby bylo zajištěno splnění odsouhlaseného časového plánu;
- d) dodržování protokolu není úplné nebo zaznamenávání údajů je věcně nedostatečné a neúplné
- e) celkový nábor do klinického hodnocení byl splněn bez ohledu na to, zda byl splněn podle této smlouvy;
- f) Zkoušející už není dále schopen vykonávat úlohu zkoušejícího a nebyla nalezena náhrada schválnětelná jak pro poskytovatele tak zadavatele.

4) Po ukončení této smlouvy bude poskytovatel spolupracovat se zadavatelem na provádění aktivit vedoucích k řádnému ukončení tohoto klinického hodnocení. V případě předčasného ukončení, pokud proběhla platba od PPD poskytovateli (ať už jako plat nebo jiná) předem, za nevykonanou práci, takové peníze budou navráceny do čtyřiceti pěti (45) dní od data takového ukončení.

5) Smluvní strany se mohou kdykoliv písemně dohodnout na ukončení této smlouvy.

6) Okamžitě po obdržení žádosti o ukončení zastaví poskytovatel a zkoušející jak nábor dalších subjektů do klinického hodnocení, tak v lékařsky přípustném rozsahu doprovodné procedury podstupované pacienty, kteří již do klinického hodnocení vstoupili, a v možné míře omezí vznik dodatečných nákladů a výdajů.

8) Pokud společnost PPD či zadavatel získá v období plnění této smlouvy informace, které zpochybňují bezpečnost či účinnost studijního léčiva nebo souvisejícího produktu, anebo pokud bude studijní léčivo schváleno FDA, smluvní strany v dobré víře vyjednájí modifikaci této smlouvy, jež se bude týkat (a) snížení počtu studovaných subjektů, (b) ukončení klinického hodnocení a/nebo (c) úpravy jakýchkoli dalších příslušných ustanovení vyplývajících z této smlouvy.

discretion, concludes that:

- a) available data indicate that it is not safe to continue to administer the Study Drug to patients;
- b) Medical Facility or Investigator is in breach of any term of this Agreement (including but not limited to any warranty or undertaking);
- c) the entry of valid patients in the Clinical Study is too slow to meet the agreed time scheduled;
- d) adherence to the Protocol is poor or data recording is materially inaccurate or incomplete;
- e) the overall Clinical Study enrolment has been met even if enrolment under this Agreement has not been completed; or
- f) Investigator is no longer able to act as Investigator and no replacement mutually acceptable to Medical Facility and Sponsor can be found.

4) Upon the termination of this Agreement, Medical Facility and Investigator shall cooperate with Sponsor to provide for an orderly wind-down of the Clinical Study conducted hereunder. In the event of early termination, if payment (whether for salaries or otherwise) has been made by Sponsor to Medical Facility and/or Investigator in advance for work not completed, such monies shall be refunded within forty-five (45) days after the date of such termination.

5) The Parties may terminate this Agreement by written Agreement at any time.

6) Immediately upon receipt of a notice of termination, the Medical Facility and the Investigator shall cease entering subjects into the Clinical Study, cease conducting procedures to the extent medically permissible on subjects already entered into the Clinical Study, and refrain from incurring additional costs and expenses to the extent possible.

7) Notwithstanding anything herein to the contrary, if during the term of this Agreement, information becomes available to PPD or Sponsor which places the safety or efficacy of the Study Drug or related product in doubt or if the Study Drug is approved by FDA, the Parties shall negotiate, in good faith, a modification of this Agreement to (i) reduce the number of subjects to be studied, (ii) terminate the Clinical Study, and/or (iii) modify any other relevant provision of this Agreement.

- 8) Po dokončení či předčasném ukončení klinického hodnocení jsou poskytovatel a/nebo zkoušející povinni předložit společnosti PPD závěrečnou zprávu zahrnující všechny příslušné informace týkající se klinického hodnocení tak, jak je popsáno v Protokolu, včetně všech dat a výsledků klinického hodnocení a rovněž jsou povinni navrátit všechny důvěrné informace zadavatele či společnosti PPD jejich příslušnému majiteli.
 - 9) Po dokončení či předčasném ukončení klinického hodnocení bude veškeré nepoužité studijní léčivo a příslušné materiály klinického hodnocení poskytnuté poskytovateli a/nebo zkoušejícímu společností PPD či zadavatelem vráceny společností PPD.
 - 10) Po dokončení klinického hodnocení se veškeré vybavení hodnocení poskytnuté poskytovateli a/nebo zkoušejícímu společností PPD či zadavatelem stane vlastnictvím poskytovatele/zkoušejícího.
- 8) Upon completion of the Clinical Study or earlier termination thereof, Medical Facility and/or Investigator shall prepare and forward a final report containing all relevant information for the Clinical Study as described in the Protocol, including all data and Clinical Study results to PPD, and shall return all PPD and Sponsor Confidential Information, as defined herein, to its respective owner.
 - 9) Upon completion of the Clinical Study or early termination thereof, all unused Study Drug, compounds and related Clinical Study materials furnished to Medical Facility and/or Investigator by or on behalf of Sponsor or PPD shall be returned to PPD.
 - 10) Upon completion of the Clinical Study all equipment furnished to Medical Facility and/or Investigator by or on behalf of Sponsor or PPD shall become property to the Medical Facility/Investigator.

Článek XVI. Etické chování

- 1) Poskytovatel/zkoušející se zavazují, že nebudou, ať přímo či nepřímo, prostřednictvím jakékoli třetí strany poskytovat, nabízet nebo slibovat žádnou platbu, dar nebo jinou cennou věc žádné osobě, aby tak tuto osobu nepatříčně ovlivnili, nebo aby tato osoba byla poskytovateli/zkoušejícímu, společnosti PPD nebo zadavateli nápomocna při získávání nečestného zvýhodnění.
- 2) Poskytovatel/zkoušející se zavazují, že nebudou, ať přímo či nepřímo prostřednictvím jakékoli třetí strany přijímat, schvalovat, získávat či požadovat žádnou platbu, dar nebo jinou cennou věc od žádné osoby, která jim bude nabídnuta či předána jako odměna za nepatříčné ovlivnění nebo se záměrem nepatříčně ovlivnit poskytovatele/zkoušejícího, společnost PPD nebo zadavatele.

XVII. Společná a závěrečná ustanovení

- 1) Každá ze smluvních stran stvrzuje, že jakékoli porušení prohlášení či záruk kdykoli během platnosti této smlouvy představuje v každém případě porušení této smlouvy se všemi důsledky zakotvenými v českých právních předpisech pro případ neplnění závazků plynoucích z této smlouvy příslušnou stranou. Porušením prohlášení či záruky se míní, že toto prohlášení nebo záruka není pravdivá, úplná nebo správná.

XVI. Ethical Conduct

- 1) Medical Facility/Investigator undertakes that Medical Facility/Investigator shall not, directly or indirectly through any third party, give, offer or promise any payment, gift or other thing of value to any person in order to improperly influence them or otherwise assist Medical Facility/Investigator, PPD or the Sponsor in obtaining an improper advantage.
- 2) Medical Facility/Investigator undertakes that Medical Facility/Investigator shall not, directly or indirectly through any third party, accept, agree or receive or request any payment, gift or other thing of value from any person offered or given as a reward for or with the intention of improperly influencing Medical Facility/Investigator, PPD or the Sponsor.

XVII. Closing provisions

- 1) Each of the Parties acknowledge that any breach of representations or warranties at any time during the validity of this Agreement represents in any case a breach of this Agreement with all consequences provided for in Czech law for the case of failure to fulfil obligations under this Agreement. Breach of a representation or a warranty means that the representation or warranty is not true, complete or correct.

- 2) Vztahy neupravené touto smlouvou se řídí zákonem č. 89/2012 Sb., Občanského zákoníku, ve znění pozdějších předpisů, zákonem č. 378/2007 Sb., o léčivech, ve znění pozdějších předpisů a vyhláškou č. 226/2008 Sb., kterou se stanoví správná klinická praxe a bližší podmínky klinického hodnocení léčiv, ve znění pozdějších předpisů.
- 3) Tato smlouva nabývá účinnosti dnem zveřejnění dle zákona č. 340/2015 Sb., o registru smluv. Tato smlouva je závazná pro smluvní strany, jakož i pro jejich právní nástupce a odsouhlasené postupníky.
- 4) Smluvní strany nesmí tuto smlouvu postoupit bez předchozího písemného souhlasu ostatních smluvních stran.
- 5) Jakékoli vzdání se práva či zdržení se jednání kterékoli smluvní strany v souvislosti s porušením některého ustanovení této smlouvy neznamená vzdání se práva v souvislosti s jakýmkoli dalším porušením této smlouvy.
- 6) Smluvní strany se zavazují, že dodrží všechna ustanovení této smlouvy, která trvají déle než platnost smlouvy, i po skončení tohoto klinického hodnocení.
- 7) S výjimkou tohoto prohlášení, společnost PPD a zadavatel neposkytují žádné, ať přímé či implicitní záruky týkající se tohoto klinického hodnocení, studijního léčiva a materiálu či postupu, včetně jakýchkoli garancí obchodovatelnosti či použitelnosti pro určité účely. S výjimkou tohoto prohlášení nebude společnost PPD a zadavatel odpovědný za jakékoli trestní, nepřímé a jiné škody způsobené v důsledku tohoto klinického hodnocení zdravotnickým zařízením, zkoušejícím nebo třetí osobou.
- 8) Tato smlouva je vyhotovena ve třech stejnopisech, z nichž jeden obdrží poskytovatel, jeden zkoušející a jeden PPD.
- 9) Změny a doplňky této smlouvy jsou možné toliko dohodou, a to písemným dodatkem ke smlouvě.
- 10) V případě jakýchkoli rozporů mezi českou a anglickou verzí smlouvy má přednost česká verze.
- 11) Zdravotnické zařízení se zavazuje, že zveřejní Smlouvu v registru smluv v souladu se zákonem 340/2015 Sb. o registru smluv v rozsahu stanoveném tímto zákonem a odsouhlaseném společností CRO/zadavatelem do pěti (5) pracovních dní ode dne posledního podpisu.
- 2) Relationships not covered by this Agreement are governed by Act no. 89/2012 Coll., of the Civil Code, as amended, Act. no. 378/207 Coll., on Pharmaceuticals, as amended and Decree no. 226/2008 Coll., on good clinical practice and conditions for clinical studies, as amended.
- 3) This Agreement is effective upon its publication in Contract Register in accordance with Act no. 340/2015 Coll. This Agreement shall be binding upon the Parties, their successors and permitted assignees.
- 4) This Agreement may not be assigned or transferred by any of the Parties without the prior written consent of the other Parties to this Agreement.
- 5) Any waiver or forbearance by any Party with respect to a breach of any provision of this Agreement shall not be deemed to constitute a waiver with respect to any subsequent breach of any provision hereof.
- 6) The Parties agree that they will observe all the provisions of this Agreement, which last longer than the term of the Agreement, even after termination of the Clinical Study.
- 7) Except as expressly stated herein, PPD and Sponsor make no warranties, expressed or implied, with respect to the Clinical Study, the Study Drug or any materials or processes provided hereunder, including without limitation any warranties of merchantability or fitness for a particular purpose. Except as expressly stated herein, PPD and Sponsor shall not be liable for any consequential, punitive, indirect, or other damages suffered by Medical Facility or Investigator or any others as a result of the Clinical Study.
- 8) This Agreement is made in three counterparts, of which the Medical Facility, the Investigator and PPD shall receive one.
- 9) Changes and supplements to this Agreement may be made only by written amendment hereto.
- 10) In the case of any discrepancy between the Czech and the English versions of the Agreement, the Czech version shall prevail.
- 11) The Institution agrees to post the Agreement in Contract registry in accordance with Act 340/2015 Coll. On Contract registry in the extend according to this law and approved by CRO/Sponsor within five (5) business days from the date of the last signature. In case Institution doesn't publish

V případě, že zdravotnické zařízení nezveřejní Smlouvu do pěti (5) pracovních dní ode dne posledního podpisu, je CRO oprávněna podniknout příslušné kroky k jejímu zveřejnění.

Zadavatel / CRO mají právo redigovat jakékoliv důvěrné informace v souladu se zákonem 340/2015 Sb.

Agreement within five (5) business days from the date of the last signature, CRO is entitled to make necessary steps to post the Agreement.

Sponsor /CRO shall have the right to redact any confidential information in accordance with Act 340/2015 Coll.

12) Sdělení určená zdravotnickému zařízení:

Fakultní nemocnice Ostrava
Centrum klinických studií
17.listopadu 1790/5
708 52 Ostrava - Poruba
Česká republika
Telefon: [REDACTED]

Fax: [REDACTED]

Toto místo bylo záměrně ponecháno prázdné; podpisy smluvních stran jsou uvedeny na následující straně.

12) Address for sending notices to Institution:

Fakultní nemocnice Ostrava
Clinical trial department
17.listopadu 1790/5
708 52 Ostrava - Poruba
Czech Republic
Tel: [REDACTED]
Fascimile: [REDACTED]

This space has been intentionally left blank; the signatures of the Parties are on the following page.

Na důkaz souhlasu se zněním smlouvy připojují
smluvní strany své podpisy.

In witness of their consent to this Agreement, the
Parties have signed below.

PPD Investigator Services, LLC.

Podpis/Signature: _____

Jméno/Name: _____

Pozice/Title: _____

Datum/Date: _____

Zdravotnické Zařízení/Institution:

Podpis/Signature: _____

Jméno/Name: MUDr. Josef Srovnal
náměstek ředitele pro léčebnou péči / associate director for medical care

Datum/Date: _____

Zkoušející/ Investigator:

Podpis/Signature: _____

Jméno/Name: MUDr. Pavel Svoboda, Ph.D.

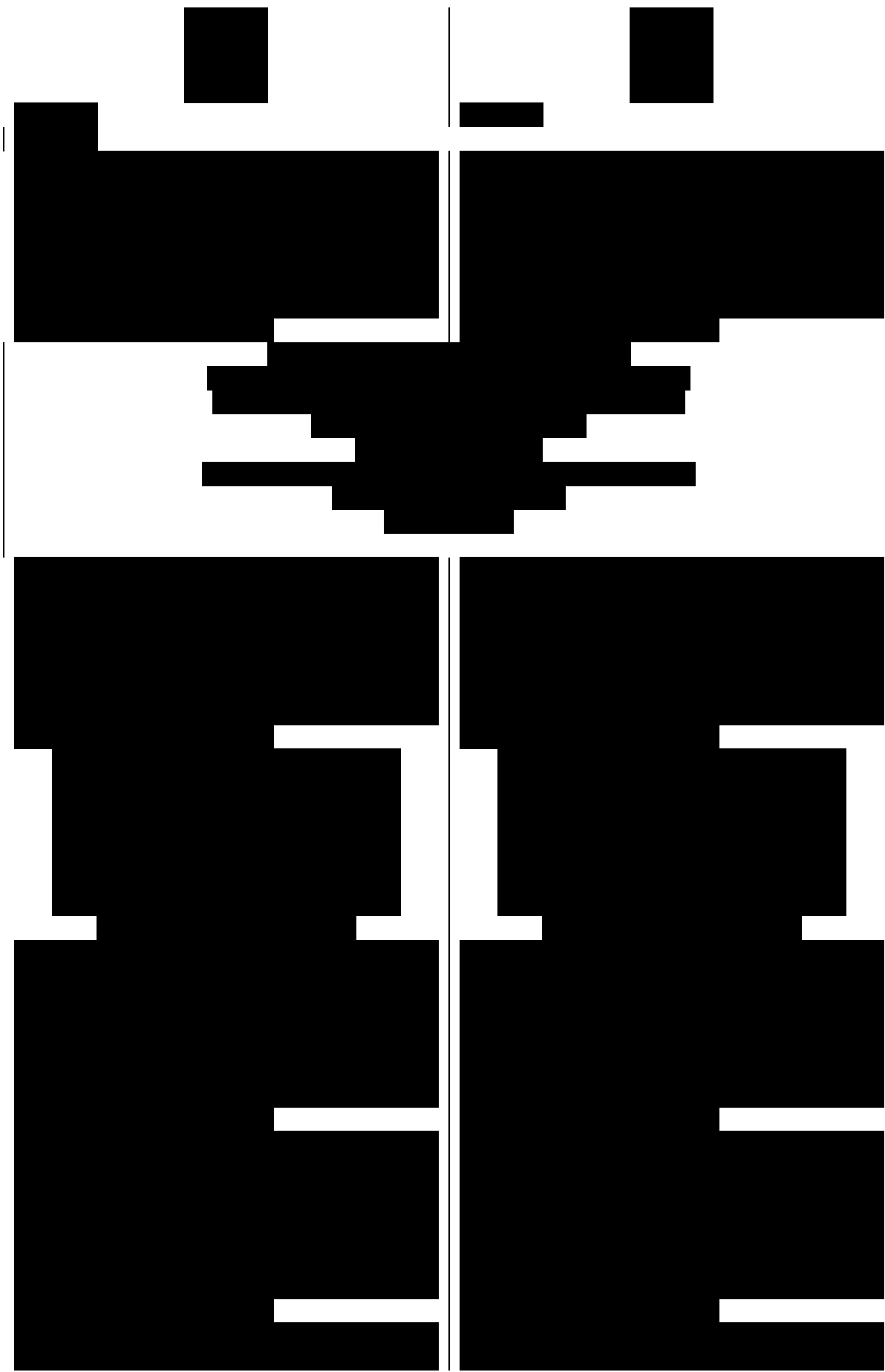
Datum/Date: _____

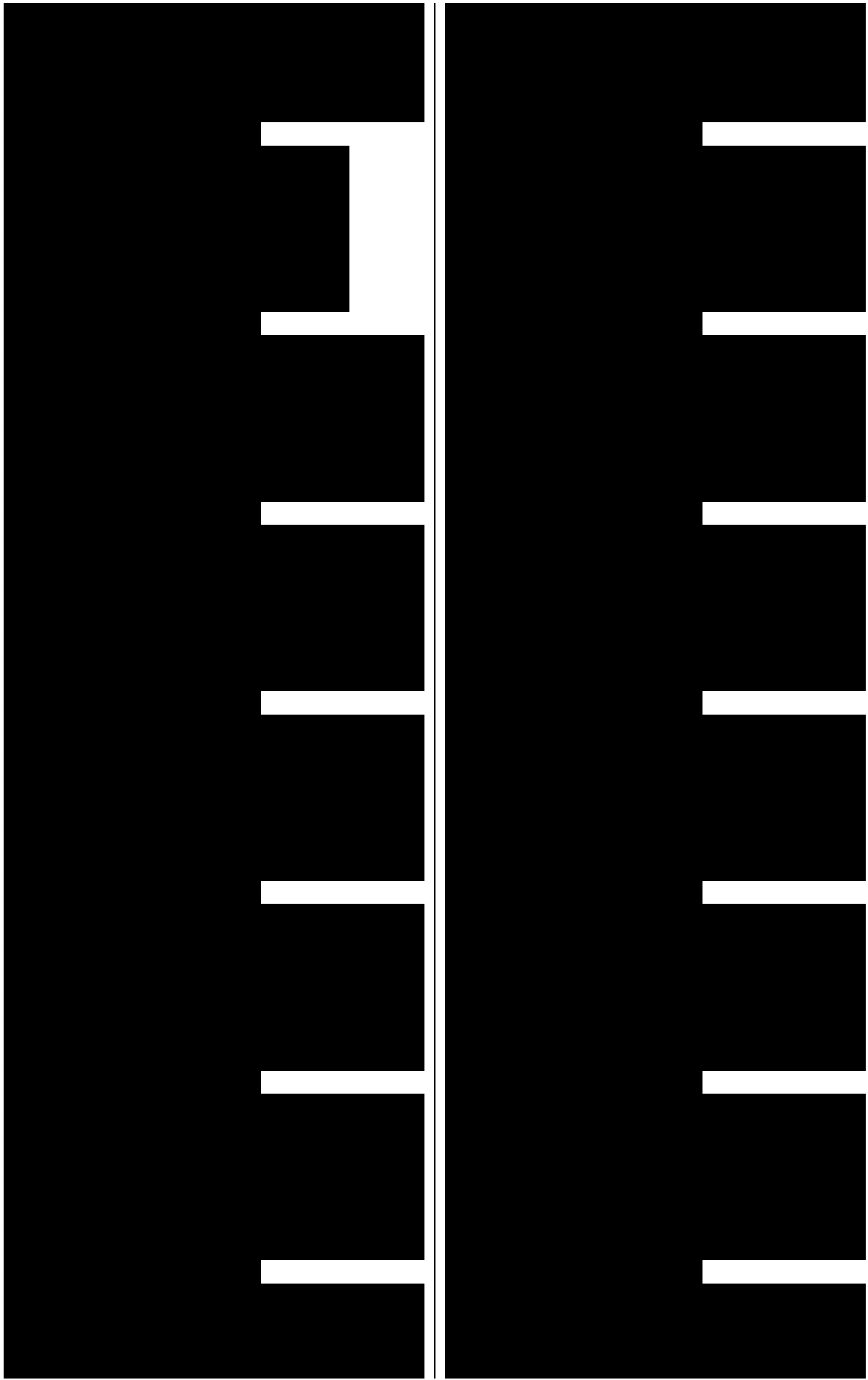
Seznam příloh k této smlouvě:

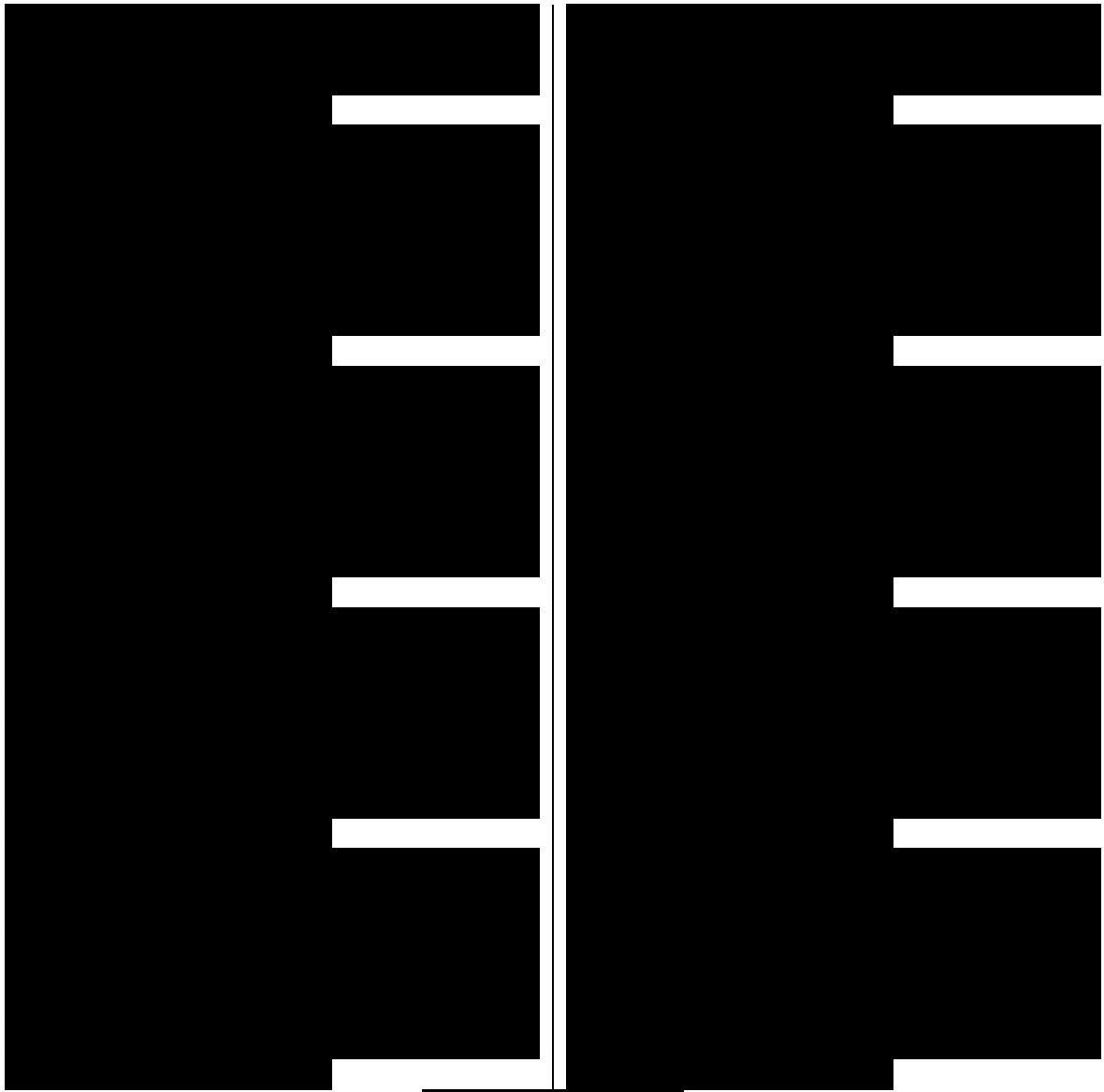
Příloha č. 1: Rozpis plateb
Příloha č. 2: Finanční formulář (PAF)

List of appendices to this Agreement:

Appendix no. 1: Payment Schedule
Appendix no. 2: Payment Authorization Form







[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]
[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]
[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]
[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]
[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]
[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]

[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]
[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]
[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]
[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]
[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]
[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]
[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]
[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]
[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]
[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]	[Redacted]

