



CLINICAL TRIAL AGREEMENT	SMLOUVA O KLINICKÉ STUDII
For Protocol RPC01-3201	pro protokol RPC01-3201
This Clinical Trial Agreement (hereinafter, the “ <i>Agreement</i> ”) is by and between:	Tato smlouva o klinické studii (dále „ <i>smlouva</i> ”), byla uzavřena mezi těmito stranami:
Celgene International II S.à.r.l , a limited liability company organized under the laws of Switzerland having its principal office at Rue de Pré-Jorat 14, 2108 Couvet, Switzerland (hereinafter called “ <i>Sponsor</i> ”); represented for the purposes of signing this Agreement by Power of Attorney PSI CRO Czech Republic s. r. o., with offices at V Parku 2343/24, 148 00 Praha 4 - Chodov, Czech Republic, ID No.: 28196775, Tax ID No.: CZ28196775, registered with Business Register, Municipal Court in Prague, section C, folio 132148, represented by [REDACTED], Country Manager, and by [REDACTED]	Celgene International II S.à.r.l , společností s ručením omezeným založenou podle právního řádu Švýcarska, se sídlem Rue de Pré-Jorat 14, 2108 Couvet, Švýcarsko (dále „ <i>zadavatel</i> ”) zastoupená pro účely uzavření této smlouvy společností PSI CRO Czech Republic s.r.o., se sídlem V Parku 2343/24, 148 00 Praha 4 - Chodov, Česká republika, IČ: 28196775, DIČ: CZ28196775, zapsaná v obchodním rejstříku u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka 132148, zastoupená [REDACTED], [REDACTED], Country Manager, a [REDACTED]
AND	a
Fakultní nemocnice Plzeň (University Hospital Plzen) located at Edvarda Beneše 1128/13, 305 99 Plzeň, Czech Republic, ID No.: 00669806, Tax ID No.: CZ00669806, represented by Václav Šimánek, MD, Ph.D., the Executive (hereinafter the “ <i>Institution</i> ”);	Fakultní nemocnice Plzeň se sídlem Edvarda Beneše 1128/13, 305 99 Plzeň, Česká republika, IČ: 00669806, DIČ: CZ00669806, zastoupená MUDr. Václavem Šimánkem, Ph.D., ředitelem (dále „ <i>poskytovatel zdravotních služeb</i> ”);
AND	a
[REDACTED] (hereinafter the “ <i>Investigator</i> ”);	[REDACTED] (dále „ <i>zkoušející</i> ”);

individually or collectively, as the case may be, referred hereto as the “ Party ” or “ Parties ”.	jednotlivě nebo případně společně dále „ strana ” nebo „ strany ”.
The Institution and the Investigator are hereinafter called “ Institution/Investigator ” when it is intended that they be referred to jointly.	Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející jsou dále společně označováni jako „ poskytovatel zdravotních služeb/zkoušející ”, pokud z kontextu vyplývá, že se odkazuje na oba společně.
This Agreement is valid as of the last date of signature below (the “ Validity Date ”).	Tato smlouva vstupuje v platnost ke dni posledního podpisu níže (dále „ datum platnosti ”).
WHEREAS	VZHLEDEM K TOMU, ŽE
(a) The Sponsor conducts business in the development of therapeutic products, compounds, and reagents;	(a) Zadavatel podniká ve vývoji léčivých přípravků, látek a činidel;
(b) The Institution and the Investigator have acquired expertise in the conduct of clinical trials, and laboratory test evaluations; they have appropriate facilities for the performance of those activities;	(b) poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející mají odborné znalosti v provádění klinických hodnocení a hodnocení laboratorních testů a disponují odpovídajícím vybavením pro výkon těchto činností;
(c) The Investigator is an employee of the Institution or practices medicine in the context of the Institution;	(c) zkoušející je zaměstnancem poskytovatele zdravotních služeb nebo provozuje lékařskou praxi v jeho rámci;
(d) Sponsor requested the Institution and the Investigator to conduct a phase 3 clinical trial “A phase 3, multicenter, randomized, double blind, placebo controlled study of oral ozanimod as induction therapy for moderately to severely active Crohn’s disease” (hereinafter, the “ Study ”) in accordance with the following protocol: “RPC01-3201”;	(d) zadavatel poskytovatele zdravotních služeb a zkoušejícího požádal o realizaci fáze 3 klinické studie s názvem „Multicentrická randomizovaná dvojité zaslepená klinická studie fáze 3 kontrolovaná placebem hodnotící perorálně podávaný ozanimod jako indukční terapii středně závažné až závažné crohnovy choroby” (dále „ studie ”), a to v souladu s následujícím protokolem: „RPC01-3201”;

e) PSI CRO Czech Republic s.r.o., having its registered place of business at V Parku 2343/24, 148 00 Praha 4 - Chodov, Czech Republic (hereinafter, the “ CRO ”) is a contract research organization principally engaged in the management, on behalf of pharmaceutical companies, of clinical trials, and other related services;	e) PSI CRO Czech Republic s.r.o. se sídlem na adrese V Parku 2343/24, 148 00 Praha 4 – Chodov, Česká republika (dále „ servisní organizace ”) je smluvní výzkumná organizace, jejíž hlavní činností je řízení klinických studií jménem farmaceutických společností a realizace dalších souvisejících služeb;
(f) The Parties acknowledge that the Sponsor has contracted the CRO to perform on the Sponsor’s behalf some of the functions and activities related to the Sponsor’s responsibilities for this Study;	(f) strany berou na vědomí, že zadavatel servisní organizaci smluvně pověřil, aby jménem zadavatele vykonávala některé funkce a činnosti související s povinnostmi zadavatele v rámci studie;
(g) The Parties acknowledge that Sponsor has appointed as Legal Representative under article 19 of the EU Directive 2001/20/EC, Celgene Europe Limited having its principal office at Riverside House, Riverside Walk, Windsor, Berkshire, SL4 1NA, United Kingdom.	(g) strany berou na vědomí, že zadavatel svým právním zástupcem podle článku 19 směrnice EU 2001/20/ES jmenoval firmu Celgene Europe Limited, se sídlem Riverside House, Riverside Walk, Windsor, Berkshire, SL4 1NA, Velká Británie.
IT IS HEREBY AGREED AS FOLLOWS:	STRANY SE DOHODLY TAKTO:
1. Definitions	1. Definice
1.1 Unless provided otherwise below, the definitions of the GCP Guideline (as defined below) shall apply.	1.1 Není-li dále stanoveno jinak, platí definice obecných zásad SKP (jak jsou definovány dále).
1.2 In addition, the following terms shall be defined for the purpose of this Agreement as follows:	1.2 Kromě toho jsou pro účely smlouvy definovány následující pojmy takto:
(a) EMA: the European Medicines Agency.	(a) EMA: Evropská léková agentura (European Medicines Agency).
(b) EU: The European Union.	(b) EU: Evropská unie.

(c) Investigational Medicinal Product (or IMP): the pharmaceutical compound Ozanimod which is under investigation according to the Protocol.	(c) hodnocený léčivý přípravek: léčivá látka Ozanimod, hodnocená v souladu s protokolem.
(d) Protocol: the latest version of the protocol mentioned in recital (d) as approved by the competent authority and ethics committee.	(d) protokol: nejnovější verze protokolu uvedená v bodě (d) preambule, tak jak byla schválena příslušnými orgány a etickou komisí.
(e) Regulations: any legislation, regulation, guidelines or code of conduct which applies to the conduct of the Study (for example, any legislation transposing into national law of the EU Directives 2001/20/EC and 95/46/EC, the GCP Guideline - see definition below).	(e) předpisy: veškeré právní předpisy, nařízení, směrnice a kodexy chování, které se vztahují na realizaci studie (například jakékoli předpisy implementující do národního práva směrnice EU 2001/20/ES a 95/46/ES, zásady SKP – viz definice dále).
(f) Site: any location at the Institution where the Investigator conducts the Study under this Agreement.	(f) centrum: jakékoli místo v prostorách poskytovatele zdravotních služeb, kde zkoušející realizuje studii podle této smlouvy.
(g) Study Participant: any person who has been enrolled as study subject in the Study at the Site.	(g) účastník studie: jakákoli osoba zařazená jako účastník do studie v centru.
(h) GCP Guideline: the International Conference on Harmonization E6 Guideline on Good Clinical Practice as set out in the latest version of CPMP/ICH/135/95.	(h) zásady SKP: Pokyn Mezinárodní konference pro harmonizaci E6 o správné klinické praxi v poslední verzi CPMP/ICH/135/95.
2. Conduct of the Study and Compliance	2. Realizace studie a dodržování předpisů
2.1 Conduct of the Study	2.1 Realizace studie
2.1.1 The Investigator shall use his or her best efforts to include the number of Study Participants specified in Annex 1 and to complete the Study in accordance with the timelines as set out in Annex 2 to this Agreement.	2.1.1 Zkoušející vynaloží maximální úsilí k zařazení účastníků studie v počtu uvedeném v příloze 1 a k dokončení studie v souladu s časovým harmonogramem, jak je stanoven v příloze 2 této smlouvy.

<p>2.1.2 The Institution/Investigator may enroll Study Participants in addition to the number of Study Participants specified in Annex 1 if the Institution or the Investigator informed the Sponsor in writing prior to the enrollment of any additional Study Participant and the Sponsor did not oppose the enrollment of additional Study Participants.</p>	<p>2.1.2 Poskytovatel zdravotních služeb/zkoušející je oprávněn zařadit účastníky studie nad rámec počtu účastníků studie uvedený v příloze 1, pokud o tom poskytovatel zdravotních služeb nebo zkoušející před zařazením dodatečných účastníků studie písemně informovali zadavatele a ten zařazení dodatečných účastníků studie neodmítl.</p>
<p>2.1.3 The Institution/Investigator shall immediately cease the enrollment of Study Participants upon the Sponsor's request.</p>	<p>2.1.3 Poskytovatel zdravotních služeb/zkoušející na žádost zadavatele zařazování účastníků studie okamžitě ukončí.</p>
<p>2.1.4. The Parties shall conduct the Study in accordance with the Regulations, the Protocol, and the Sponsor's instructions.</p>	<p>2.1.4. Strany jsou povinny studii realizovat v souladu s předpisy, protokolem a požadavky zadavatele.</p>
<p>The Investigator or the Institution shall report adverse events arising from the Study in accordance with the Protocol and the Regulations. If required under the Regulations, they shall report serious adverse events to the competent ethics committee.</p>	<p>Zkoušející nebo poskytovatel zdravotních služeb budou hlásit nežádoucí příhody vzniklé v souvislosti se studií v souladu s protokolem a předpisy. Pokud předpisy požadují, závažné nežádoucí příhody budou hlásit příslušné etické komisi.</p>
<p>Subject to Section 4.5.2 of the GCP Guideline, the Investigator or the Institution shall immediately inform the Sponsor or the CRO in writing about any deviation from the Protocol.</p>	<p>S výhradou odstavce 4.5.2 o zásadách SKP bude zkoušející nebo poskytovatel zdravotních služeb zadavatele nebo servisní organizaci neprodleně písemně informovat o jakékoli odchylce od protokolu.</p>
<p>The Institution and the Investigator shall pseudomize the data transferred to the Sponsor under this Agreement so as to ensure that the Sponsor cannot identify any related Study Participant.</p>	<p>Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející budou z dat předávaných zadavateli na základě této smlouvy odstraňovat osobní údaje, aby zadavatel nemohl identifikovat jednotlivé účastníky studie.</p>
<p>2.1.5. The Investigator shall ensure that the Case Report Forms are completed accurately. When a Study Participant completed all visit procedures under the Protocol, the Investigator shall send the related Case</p>	<p>2.1.5. Zkoušející zajistí přesné vyplňování formulářů CRF (Case Report Forms). Jakmile některý účastník studie absolvuje všechny procedury podle protokolu,</p>

<p>Report Forms to the Sponsor within five (5) days after completion of the visit procedures.</p>	<p>zkoušející zašle příslušné formuláře CRF zadavateli, a to do pěti (5) dnů po ukončení těchto procedur.</p>
<p>2.1.6. During the term of this Agreement, the Institution/Investigator shall not conduct any other clinical trial which may adversely affect the availability of Study Participants or the ability of the Institution/Investigator to perform their obligations under this Agreement.</p>	<p>2.1.6. Zkoušející/poskytovatel zdravotních služeb nesmějí po dobu platnosti této smlouvy realizovat žádné jiné klinické studie, které by mohly negativně ovlivnit dostupnost účastníků studie nebo schopnost poskytovatele zdravotních služeb/zkoušejícího plnit závazky podle této smlouvy.</p>
<p>2.1.7. The Investigator shall inform the Sponsor or the CRO if he/she delegated the administrative duties regarding the management of the Study at the Site to a third person (the “<i>Study Coordinator</i>”). The Study Coordinator shall be appropriately qualified by training and experience to fulfill his/her duties.</p>	<p>2.1.7. Zkoušející bude zadavatele nebo servisní organizaci informovat o jakémkoli delegování administrativních povinností při řízení studie v centru na třetí osobu (dále „<i>koordinátor studie</i>“). Koordinátor studie musí mít odpovídající kvalifikaci (školení a zkušenosti) k plnění příslušných povinností.</p>
<p>2.1.8. The Investigator and/or the Study team may, upon the Sponsor’s request, be invited to participate at/attend meetings with the Sponsor, its representatives (including the CRO) or investigators from other Study centers to discuss the conduct and the outcome of the Study. The Parties have agreed that neither the Investigator, nor the Study team will receive any additional payment for the Investigator’s or Study team’s participation or attendance in such meetings/conferences; however, if it is purposeful and justifiable, the Sponsor will arrange for reasonable hotel accommodation, refreshments and transport to and from the meetings/conferences for the Investigator or the Study team members or it will reimburse them reasonably upon production of receipts for hotel accommodation and transport. Unless the Sponsor requested that the Investigator participate in person to those meetings, the Investigator may delegate an</p>	<p>2.1.8. Zkoušející a/nebo studijní tým mohou být na žádost zadavatele přizváni k účasti a zapojení se do setkání týkajících se studie se zadavatelem, jeho zástupci (včetně servisní organizace) nebo zkoušejícími z jiných center k prodiskutování průběhu a výsledků studie. Smluvní strany se dohodly, že za účast nebo zapojení se do takových setkání/konferencí nebude zkoušejícímu ani studijnímu týmu poskytnuta žádná dodatečná odměna, ale bude-li to účelné a ospravedlnitelné, zadavatel zajistí zkoušejícímu a členům studijního týmu přiměřené hotelové ubytování, občerstvení a dopravu na a ze setkání/konference nebo jim poskytne přiměřené náhrady na základě doložených výdajů za hotelové ubytování a dopravu. Pokud zadavatel nepožaduje osobní účast zkoušejícího na těchto setkáních, může zkoušející účast pověřit jinou vhodnou osobu (např. koordinátora studie).</p>

appropriate person (e.g., the Study Coordinator) to the meetings.	
2.2 Prevention of bias	2.2 Prevence střetu zájmů
The Investigator shall complete (or update) and return any declaration form provided by the Sponsor regarding the financial interests in the Sponsor's business of the Investigator, his/her spouse and his/her dependent children. This obligation shall apply until one year after termination of the Study.	Zkoušející vyplní (poprvé a při změnách) a zadavateli zašle jakékoli prohlášení poskytnuté zadavatelem v souvislosti s finančními podíly zkoušejícího, jeho manžela či manželky a závislých dětí na podnikání zadavatele. Tato povinnost platí do uplynutí jednoho roku od ukončení studie.
2.3 Compliance with anti-corruption rules	2.3 Dodržení předpisů proti korupci
2.3.1 Neither Party shall engage in any behavior which may cause another Party to infringe the applicable anti-corruption laws.	2.3.1 Žádná ze stran se nezapojí do aktivit, které mohou způsobit porušení platných protikorupčních zákonů stranou druhou.
2.3.2 The Parties represent and warrant that the compensation payable under this Agreement to the Institution:	2.3.2 Strany prohlašují a zaručují se, že odměna vyplácená na základě této smlouvy poskytovateli zdravotních služeb:
(a) represents the fair market value of the services to be provided under this Agreement;	(a) odpovídá tržní hodnotě služeb poskytovaných podle této smlouvy;
(b) has been determined through arms-length negotiations between the Parties;	(b) byla mezi stranami stanovena na základě jednání za podmínek obvyklých v obchodním styku;
(c) does not take into account the volume or value of any business which the Sponsor maintained or obtained from or with the help of the Institution or the Investigator.	(c) nebyla stanovena s ohledem na množství nebo hodnotu zakázek, které si zadavatel udržel nebo získal od poskytovatele zdravotních služeb nebo zkoušejícího či s jejich pomocí.
3. Qualifications and availability of the Institution, Investigator and persons involved in the conduct of the Study	3. Kvalifikace a dostupnost poskytovatele zdravotních služeb, zkoušejícího a osob, podílejících se na realizaci studie

3.1 Warranties and representations	3.1 Záruky a prohlášení
Institution and Investigator represent and warrant that:	Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející prohlašují a zaručují se, že:
(a) the Investigator has never been debarred, disqualified, suspended or excluded under any rule, in any jurisdiction;	(a) Zkoušející nikdy a nikde nebyl diskvalifikován ani trvale či dočasně vyloučen z realizace studií podle jakéhokoli pravidla či předpisu;
(b) they are authorized to enter into this Agreement under the Regulations and the internal rules of the Institution.	(b) uvedené subjekty jsou podle předpisů a interních směrnic poskytovatele zdravotních služeb oprávněny tuto smlouvu uzavřít.
3.2 Exclusion of persons from involvement in the conduct of the Study	3.2 Vyloučení osob z účasti na realizace studie
3.2.1 If the Institution or the Investigator knows or should reasonably know that a person is not (or no longer) authorized to participate in the conduct of the Study (for example because his/her license to practice medicine has been suspended or withdrawn), the Institution and the Investigator shall promptly exclude that person from any involvement in the Study.	3.2.1 Pokud poskytovatel zdravotních služeb nebo zkoušející zjistí, či by s rozumnou pravděpodobností měli vědět, že některá osoba není oprávněna podílet se na provádění studie (např. kvůli odnětí lékařského diplomu nebo licence), vyloučí poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející takovou osobu neprodleně z jakékoli účasti na studii.
3.2.2 If that person was previously involved in the Study, the Investigator (or the Institution if the Investigator is unable to do so) shall promptly inform the Sponsor.	3.2.2 Pokud se taková osoba dříve na studii podílela, zkoušející (nebo poskytovatel zdravotních služeb, pokud toho zkoušející nebude schopen) o tom neprodleně informuje zadavatele.
3.2.3 Upon the Sponsor's request, the Investigator shall certify in writing compliance with this provision.	3.2.3 Zkoušející na žádost zadavatele písemně potvrdí soulad s tímto ustanovením.
3.3 Unavailability of the Investigator	3.3 Nepřítomnost zkoušejícího
3.3.1 If the Investigator is/will be temporarily absent, the Investigator shall delegate the Investigator's responsibilities to a qualified sub-investigator. The	3.3.1 Pokud bude zkoušející dočasně nepřítomen, předá své povinnosti kvalifikovanému

Investigator shall always maintain overall responsibility to supervise the Study.	spoluzkoušejícímu. Zkoušející však vždy celkově odpovídá za dohled nad studií.
3.3.2 If the Investigator's absence exceeds or will exceed seven (7) days, the Investigator shall inform the Sponsor in writing about the absence and the sub-investigator designated under Section 3.3.1. If the Sponsor does not approve the sub-investigator, the Investigator shall designate another qualified sub-investigator. The Sponsor shall not unreasonably withhold its approval.	3.3.2 Jestliže doba nepřítomnosti zkoušejícího překročí sedm (7) dní, je zkoušející povinen zadavatele písemně informovat o své nepřítomnosti a osobě spoluzkoušejícího určeného podle bodu 3.3.1. Pokud zadavatel s osobou spoluzkoušejícího nesouhlasí, zkoušející určí jiného kvalifikovaného spoluzkoušejícího. Zadavatel svůj souhlas nesmí odepřít bezdůvodně.
3.3.3 The Investigator shall inform the Sponsor in writing if he/she will be/is permanently unable to conduct the Study.	3.3.3 Pokud zkoušející bude trvale neschopen provádět studii, písemně o tom bude informovat zadavatele.
3.3.4 If the Investigator is unable to designate a sub-investigator or to inform the Sponsor under Sections 3.2.2 and 3.3.1 of this Agreement the Institution shall fulfill those obligations.	3.3.4 Pokud nebude zkoušející schopen jmenovat spoluzkoušejícího nebo informovat zadavatele podle bodů 3.2.2 a 3.3.1 této smlouvy, musí tyto závazky splnit poskytovatel zdravotních služeb.
4. Materials	4. Materiály
4.1 Provision of materials by the Sponsor	4.1 Poskytování materiálů zadavatelem
4.1.1 (1) Sponsor shall provide without charge to the Investigator the Investigational Medicinal Product (" <i>IMP</i> "), placebo and the documents necessary to conduct the Study (e.g., Case Report Forms).	4.1.1 (1) Zadavatel poskytne zkoušejícímu zdarma hodnocený léčivý přípravek (dále „ <i>hodnocený přípravek</i> “), placebo a dokumenty nezbytné pro realizaci studie (např. formuláře CRF).
(2) The Sponsor shall provide on loan and free of charge the equipment listed in Annex 3 (the " <i>Equipment</i> ") to the Institution/Investigator for the duration of the Study.	(2) Zadavatel dále poskytovateli zdravotních služeb/zkoušejícímu bezplatně zapůjčí vybavení uvedené v příloze 3 (dále „ <i>vybavení</i> “), a to na dobu trvání studie.
4.1.2 The Institution/Investigator shall use the materials provided by the Sponsor under the Sections	4.1.2 Poskytovatel zdravotních služeb/zkoušející použijí materiály poskytnuté zadavatelem podle bodu

4.1.1 above for the sole purpose of the Study and, in accordance with the Protocol and this Agreement.	4.1.1 výše výhradně pro účely studie, a to v souladu s protokolem a touto smlouvou.
4.1.3 The original Case Report Forms related to the Study shall remain the Sponsor's property.	4.1.3 Originální formuláře CRF ke studii zůstanou ve vlastnictví zadavatele.
4.2 Receipt and storage of the IMP/placebo	4.2 Příjem a skladování hodnoceného přípravku/placeba
<p>4.2.1 Prior to the commencement of the Study, the Sponsor or CRO shall perform an initiation visit for the pharmacist of the Institution's pharmacy responsible for this Study. This pharmacist is an employee of the Institution and the Institution remains responsible for the pharmacist's activities within the Study. The following items shall be provided to the pharmacist at the initiation visit:</p> <ul style="list-style-type: none"> - all information reasonably required for his/her involvement in the Study, - related documentation required by applicable laws, the State Institute for Drug Control, or any other regulatory authority (in particular Protocol synopsis, trial master file, State Institute for Drug Control and ethics committee approvals, etc.), - requirements and instructions regarding record keeping, - a list of Study team members authorized to handle the IMP/placebo. The Sponsor or CRO shall notify the pharmacist of any updates to the above list without any unnecessary delays. 	<p>4.2.1 Zadavatel nebo servisní organizace je povinen před zahájením studie provést iniciační návštěvu lékárníka příslušné lékárny poskytovatele zdravotních služeb, který odpovídá za tuto studii. Lékárník je zaměstnancem poskytovatele zdravotních služeb a za jeho činnost v rámci studie zůstává odpovědný poskytovatel zdravotních služeb. V rámci iniciační návštěvy musí být lékárníkovi poskytnuty:</p> <ul style="list-style-type: none"> - informace v rozsahu přiměřeném dle jeho spoluúčasti na studii, - související dokumentace stanovená legislativou, Státním ústavem pro kontrolu léčiv nebo jinou regulační autoritou (zejména souhrn protokolu, dokumentace studie, schválení SÚKL a etickou komisí atd.), - požadavky a pokyny týkající se vedení evidence, - seznam členů studijního týmu oprávněných zacházet s hodnoceným přípravkem/placebem, jejichž případnou aktualizaci bude zadavatel nebo servisní organizace následně lékárníkovi oznamovat bez zbytečného odkladu.

<p>The Sponsor acknowledges that no shipment of the IMP will be accepted by the pharmacist prior to the initiation visit.</p>	<p>Zadavatel bere na vědomí, že zásilka s hodnoceným přípravkem nebude před provedením iniciační návštěvy lékárníkem převzata.</p>
<p>4.2.2 Upon prior notification to the pharmacist, the Sponsor or CRO shall deliver properly labelled shipments of the IMP/placebo to the address of the relevant Institution's pharmacy according to the Site location on business days from 08:00 a.m. to 01:00 p.m. If not expressly agreed otherwise in writing between the Sponsor/CRO and the pharmacist (an email shall suffice), the pharmacist shall notify the Investigator of the agreed shipment date and shall deliver the IMP/placebo to the Institution's 1st Internal Clinic - Gastroenterology.</p>	<p>4.2.2 Zadavatel nebo servisní organizace bude doručovat řádně označené zásilky hodnoceného přípravku/placeba na adresu příslušné lékárny poskytovatele zdravotních služeb podle místa centra v pracovní dny v době od 8:00 do 13:00 hodin a to po předchozím oznámení lékárníkovi. Není-li písemně (postačí forma emailu) mezi zadavatelem/servisní organizací a lékárníkem výslovně stanoveno jinak, lékárník informuje zkoušejícího o dohodnutém dni doručení zásilky a předává hodnocený přípravek/placebo na I. Interní kliniku - Gastroenterologii poskytovatele zdravotních služeb.</p>
<p>4.2.3 The pharmacist shall verify and confirm receipt of the IMP by signing the appropriate documentation provided by Sponsor.</p>	<p>4.2.3 Lékárník je povinen zkontrolovat a potvrdit přijetí hodnoceného přípravku podpisem do příslušné dokumentace poskytnuté zadavatelem.</p>
<p>4.2.4 The pharmacist shall ensure that the IMP shall be stored in a restricted area where the Investigator supervises its distribution.</p>	<p>4.2.4 Lékárník zajistí skladování hodnoceného přípravku v zabezpečeném prostoru, kde bude dohlížet na jeho distribuci.</p>
<p>4.2.5 If allowed under the Regulations, the Investigator or the Institution may assign the IMP accountability provisions of the Regulations to the pharmacist under the supervision of the Investigator or the Institution.</p>	<p>4.2.5 Pokud toto umožňují předpisy, zkoušející nebo poskytovatel zdravotních služeb mohou povinnosti při evidenci hodnoceného přípravku stanovené předpisy delegovat na lékárníka, na nějž bude zkoušející nebo poskytovatel zdravotních služeb dohlížet.</p>
<p>5. Publication</p>	<p>5. Publikace</p>
<p>5.1 Publication rights</p>	<p>5.1 Publikační práva</p>

<p>5.1.1 For the purpose of this Agreement, the term “publication” shall refer to any written (e.g. papers, abstracts, posters, oral presentation materials) or oral presentation regarding the Study addressed to persons who are not involved in the conduct of the Study.</p>	<p>5.1.1 Pojem „publikace” pro účely této smlouvy označuje písemnou (např. referáty, abstrakty, posterů či podklady k přednášce) nebo ústní prezentaci o studii, určenou osobám, které se na realizaci studie nepodílejí.</p>
<p>5.1.2 If the Sponsor coordinates a multicenter publication regarding the outcome of the Study it must include input from all investigators involved in the Study.</p>	<p>5.1.2 Pokud zadavatel koordinuje vydání multicentrické publikace o výsledcích studie, musí tato obsahovat příspěvek od všech zkoušejících, kteří se na studii podílejí.</p>
<p>5.1.3 The Investigator or any sub-investigator involved in the Study shall have the right to publish information regarding the Study conducted at the Site in a scientific medical journal or book, or at a scientific event:</p>	<p>5.1.3 Zkoušející nebo jakýkoli spoluzkoušející pracující na studii mají právo zveřejnit informace o studii realizované v daném centru ve vědeckém lékařském časopise nebo knize, nebo na vědecké konferenci:</p>
<p>(a) after the first multicenter publication under Section 5.1.2 above;</p>	<p>(a) po prvním uveřejnění multicentrické publikace podle bodu 5.1.2 výše;</p>
<p>(b) one (1) year after completion or premature termination of the Study at all sites; or</p>	<p>(b) jeden (1) rok po řádném dokončení nebo předčasném ukončení studie ve všech centrech; nebo</p>
<p>(c) if the Sponsor authorized the publication in writing.</p>	<p>(c) pokud zadavatel takovou publikaci písemně schválil.</p>
<p>5.1.4 The authorship or contribution of any Party to the preparation of a publication shall be acknowledged in any publication in accordance with the Uniform Requirements for Manuscripts Submitted to Biomedical Journals of the International Committee of Medical Journal Editors.</p>	<p>5.1.4 Autorství nebo příspěvek kterékoli strany k přípravě publikace bude v publikaci přiznán podle jednotných požadavků na rukopisy předkládané k publikaci v biomedicínských časopisech stanovených Mezinárodní komisí editorů lékařských časopisů (ICMJE).</p>
<p>5.2 Review of draft publications by the Sponsor</p>	<p>5.2 Přezkoumání návrhů publikací zadavatelem</p>

5.2.1 The Investigator shall send any draft publication to the Sponsor for its review at the latest sixty (60) days before its submission to a journal, publisher or the organizer of a scientific event.	5.2.1 Zkoušející veškeré návrhy publikací zašle zadavateli k přezkoumání nejpozději do šedesáti (60) dnů před jejich odesláním časopisu, vydavateli nebo organizátorovi vědecké konference.
5.2.2 The Investigator shall ensure that the Sponsor's reasonable comments to a draft publication are taken into account provided those comments do not jeopardize the scientific integrity of the publication.	5.2.2 Zkoušející zajistí zohlednění rozumných připomínek zadavatele k návrhu za předpokladu, že tyto neohrožují vědeckou integritu publikace.
5.2.3 The Sponsor shall be deemed to approve a publication if it did not respond within sixty (60) days (the " Review Period ") after receipt of a draft publication.	5.2.3 Pokud zadavatel neodpoví do šedesáti (60) dnů od obdržení návrhu publikace („ recenzní lhůta "), návrh je považován za schválený.
5.2.4 In order to enable the Sponsor to take steps necessary to protect its intellectual property rights, the Investigator shall postpone the aforementioned submission with another ninety (90) days upon the Sponsor's written request provided the Investigator received the Sponsor's request before expiry of the Review Period. The ninety (90) days period starts upon expiry of the Review Period.	5.2.4 Aby mohl zadavatel podniknout kroky nezbytné k ochraně svých práv duševního vlastnictví, na písemnou žádost zadavatele odloží zkoušející výše uvedené odeslání k publikaci o dalších devadesát (90) dnů za předpokladu, že zkoušející žádost obdrží před uplynutím recenzní lhůty. Devadesátidenní (90-denní) lhůta se začíná počítat až po uplynutí recenzní lhůty.
6. Monitoring, audits and inspections	6. Monitorování, auditů a inspekce
6.1 Monitoring and audits	6.1 Monitorování a auditů
6.1.1 The Institution/Investigator shall, on reasonable prior notice, permit Sponsor or its representatives (e.g., CRO) to monitor or audit the conduct of the Study at the Site during normal business hours. The Institution/Investigator shall fully cooperate with the Sponsor and its representatives during those monitoring visits and audits. Monitoring and audits may include review and duplication of essential	6.1.1 Poskytovatel zdravotních služeb/zkoušející, na základě oznámení učiněného s dostatečným předstihem, umožní zadavateli nebo jeho zástupcům (např. servisní organizaci), monitorování a audit průběhu studie v centru, a to během běžné pracovní doby. Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející poskytnou zadavateli a jeho zástupcům při monitorovacích návštěvách a auditech plnou

documents, assessment of the relevant data processing systems and interviews with any person who has been involved in the conduct of the Study.	součinnost. Monitorování a audity mohou zahrnovat kontrolu a kopírování základních dokumentů, posouzení relevantních systémů zpracování dat a pohovory s osobami, které se na realizaci studie podílely.
6.1.2 The Sponsor may conduct monitoring visits at the Site after inclusion of the first Study Participant.	6.1.2 Zadavatel může provádět kontroly v centru po zařazení prvního účastníka studie.
6.1.3 Any review by Sponsor or its representative of source documents shall be performed with due regard for Study Participant confidentiality.	6.1.3 Při jakékoli kontrole zdrojové dokumentace zadavatelem či jeho zástupci musí být brán řádný ohled na ochranu osobních údajů účastníků studie.
6.2 Inspections by and communication with a competent authority	6.2 Inspekce kompetentních orgánů a komunikace s nimi
6.2.1 The Institution and the Investigator shall fully cooperate with any competent authority which will be or is conducting an inspection of the Site regarding the Study. The Institution and the Investigator hereby authorize the Sponsor to participate in those inspections.	6.2.1 Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející jsou povinni plně spolupracovat s jakýmkoliv příslušným orgánem, který bude provádět nebo provádí inspekce centra ohledně studie. Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející tímto zadavatele opravňují k účasti na těchto inspekcích.
6.2.2 If appropriate in the light of the circumstances, the Parties shall prepare any upcoming inspection or response to a query or an inspection report from a competent authority with regard to the Study.	6.2.2 Pokud je to vzhledem k okolnostem vhodné, strany připraví nadcházející inspekci, odpovědi na dotazy nebo inspekční zprávu ze strany příslušného orgánu v souvislosti se studií.
6.2.3 The Institution or the Investigator shall inform the Sponsor promptly about any communication from or to a competent authority regarding the Study (including an inspection by an authority). They shall provide a copy of those communications to the Sponsor.	6.2.3 Poskytovatel zdravotních služeb nebo zkoušející budou zadavatele neprodleně informovat o jakékoli komunikaci o studii s kompetentními orgány (včetně inspekce orgánu). Poskytnou také zadavateli kopii této komunikace.
6.3 Monitoring, audit and inspection findings	6.3 Nálezy z monitorování, auditů a inspekci

<p>The Institution and the Investigator shall remedy any monitoring, audit or inspection finding regarding the Study within a reasonable time after they became aware of the finding.</p>	<p>Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející napravit veškeré nedostatky obsažené v nálezu z monitorování, auditu či inspekce ohledně studie, a to v přiměřené době od obdržení takového nálezu.</p>
<p>7. Confidentiality</p>	<p>7. Důvěrnost informací</p>
<p>7.1 (1) Notwithstanding Sections 7.2 through 7.4 below, either Party may disclose the content of this Agreement or any information received from the other Party under this Agreement or collected as a result of the Study to its personnel, subcontractors or agents to the extent those persons must know that information in order to fulfill their duties.</p>	<p>7.1 (1) Bez ohledu na následující body 7.2 až 7.4 může kterákoli ze stran obsah této smlouvy a informace získané od strany druhé na základě této smlouvy nebo v důsledku studie poskytnout svým zaměstnancům, subdodavatelům nebo zástupcům v rozsahu, v jakém tyto osoby musí tyto informace znát za účelem splnění jejich povinností.</p>
<p>(2) Either Party which discloses information to a third Party under Section 7.1 (1) above shall ensure by contract that this third party shall not disclose the information to another unauthorized person.</p>	<p>(2) Strana, která tyto informace poskytne třetí osobě podle bodu 7.1 (1) výše, formou smlouvy zajistí, aby tato osoba informace neposkytovala další, nepovolané osobě.</p>
<p>7.2 Unless required otherwise by law, no Party shall disclose the content of this Agreement to any third party.</p>	<p>7.2 Nevyžaduje-li zákon jinak, žádná ze stran neprozradí obsah této smlouvy jiné osobě.</p>
<p>7.3 (1) Unless required otherwise by law, neither the Institution nor the Investigator shall disclose any information collected as a result of the Study (e.g., Study data, inventions, discoveries) to a third party.</p>	<p>7.3 (1) Nevyžaduje-li zákon jinak, poskytovatel zdravotních služeb ani zkoušející nesdělí třetí osobě informace shromažďované v důsledku studie (např. data, vynálezy, objevy).</p>
<p>(2) The Institution and the Investigator shall not disclose to any third party information which it received from the Sponsor under this Agreement.</p>	<p>(2) Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející neposkytnou třetí osobě informace, které obdrželi od zadavatele podle této smlouvy.</p>
<p>7.4 The Sponsor shall not disclose any proprietary information of the Institution or the Investigator to a third party.</p>	<p>7.4 Zadavatel nebude poskytovat žádné chráněné informace poskytovatele zdravotních služeb nebo zkoušejícího třetím osobám.</p>

<p>7.5 Sections 7.3 (2) and 7.4 above shall not apply if:</p>	<p>7.5 Předchozí body 7.3 (2) a 7.4 se nepoužijí, pokud:</p>
<p>(a) information must be disclosed under the applicable law to a competent authority (e.g., in the context of a registration or marketing authorization procedure) or another third party;</p>	<p>(a) informace musí být poskytnuty ze zákona kompetentnímu orgánu (např. při registraci nebo schvalování přípravku) nebo jiné třetí osobě;</p>
<p>(b) the information concerned had been lawfully made available to the general public; or</p>	<p>(b) příslušné informace byly oprávněným způsobem zpřístupněny široké veřejnosti; nebo</p>
<p>(c) the Party which has disclosed or will disclose the information concerned to a third party obtained the same information also through a person which is not bound by any confidentiality obligation regarding the information.</p>	<p>(c) Strana, která informace poskytla nebo poskytne třetí osobě, tyto informace získala od osoby, která u nich není vázána povinností zachovávat mlčenlivost.</p>
<p>7.6 The obligations of confidentiality contained in this Section 7 will not apply to publication of this Agreement in the contracts register pursuant to Act No. 340/2015 Coll., on Special Prerequisites for the Effectiveness of Certain Contracts, the Publication of Those Contracts, and the Register of Contracts („Contracts Register Act“), with the exception of any information outside of the scope of such publication, including, in particular, information constituting trade secret pursuant to Section 504 of the Civil Code, especially Study description, Study budget and all other payments schedules or arrangements between the Parties, Study data, Study Protocol, Investigator’s brochure, etc. The Parties agree that the publication of this Agreement in the contracts register shall be carried out by the Institution, within 15 days of the conclusion of this Agreement at the latest, and the Agreement shall be published by the Sponsor in accordance with Annex</p>	<p>7.6 Povinnosti zachovávat mlčenlivost uvedené v tomto bodě 7 se nevztahují na uveřejnění této smlouvy v registru smluv podle zák. č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv („zákon o registru smluv“), vyjma jakýchkoliv informací nad rámec takového uveřejnění, zejména informací představujících obchodní tajemství podle ust. § 504 občanského zákoníku, především popis studie, rozpočet studie a veškeré další platební rozpisy nebo ujednání mezi stranami, data studie, protokol studie, soubor informací pro zkoušejícího, atd. Strany sjednávají, že uveřejnění této smlouvy v registru smluv provede poskytovatel zdravotních služeb, a to nejpozději do 15 dnů od uzavření smlouvy, přičemž smlouva bude zadavatelem uveřejněna v souladu s přílohou 4 zahrnující obsah této smlouvy v rozsahu modifikovaném pro účely uveřejnění, tj. vyjma</p>

<p>4 hereof, which contains the content of this Agreement in the form modified for the purposes of the publication, i.e. exclusive of information constituting trade secret and other information that should be excluded from the publication in accordance with the Contracts Register Act. In case the Sponsor or CRO is not notified about the publication directly by the contracts register administrator, the Institution shall provide to the Sponsor or CRO, without delay, a confirmation of the publication of the Agreement in the contracts register.</p>	<p>informací představujících obchodní tajemství a dalších informací, které mají být z uveřejnění vyloučeny v souladu se zákonem o registru smluv. Pokud zadavatel nebo CRO nebude o uveřejnění smlouvy vyrozuměn přímo správcem registru, poskytne poskytovatel zdravotních služeb zadavateli nebo CRO bez prodlení potvrzení o uveřejnění smlouvy v registru smluv.</p>
<p>7.7 The Sections 7.2, 7.3 and 7.4 shall not apply to the disclosure of information in scientific publications under Section 5 above provided that the disclosed information is relevant.</p>	<p>7.7 Body 7.2, 7.3 a 7.4 se nevztahují na poskytování informací ve vědeckých publikacích podle bodu 5 výše za předpokladu, že jsou zveřejněné informace relevantní.</p>
<p>7.8 No Party shall use information which it must hold confidential under Sections 7.2 through 7.4 above for another purpose than the performance of this Agreement.</p>	<p>7.8 Žádná strana nebude informace, které je povinna zachovávat v důvěrnosti podle bodů 7.2 až 7.4 výše, využívat k jiným účelům, než je plnění této smlouvy.</p>
<p>7.9 If a public authority orders a Party to disclose information which it must hold confidential under Sections 7.2 through 7.4 above, that Party shall, to the extent allowed by law, immediately inform the other Party.</p>	<p>7.9 Pokud poskytnutí informací, které je strana povinna zachovávat v důvěrnosti podle bodů 7.2 až 7.4 výše, nařídí orgán veřejné správy, musí o tom tato strana v rozsahu povoleném zákonem neprodleně informovat stranu druhou.</p>
<p>8. Intellectual Property</p>	<p>8. Duševní vlastnictví</p>
<p>8.1 Ownership of intellectual property rights</p>	<p>8.1 Vlastnický vztah k právům z duševního vlastnictví</p>
<p>8.1.1 Subject to Section 5.1.4, neither Party shall use the name of another Party in any form of public information, without that Party's prior written consent.</p>	<p>8.1.1 S výhradou bodu 5.1.4 nesmí žádná strana použít v jakékoli podobě veřejné informace název</p>

	strany druhé, pokud k tomu neobdrží předchozí písemné svolení.
8.1.2 Subject to Sections 5 and 8.1.3 of this Agreement, any intellectual property right arising in connection with the Study (e.g., rights related to Study data, Case Report Forms, inventions, discoveries, know-how) or from the use of the IMP supplied by the Sponsor (or its representative) under this Agreement shall be the exclusive property of the Sponsor. The Institution and/or the Investigator shall take all necessary measures in order to ensure that title in the aforementioned intellectual property rights shall be vested in the Sponsor.	8.1.2 S výhradou bodu 5 a 8.1.3 této smlouvy bude jakékoli právo duševního vlastnictví vzniklé v souvislosti se studií (např. práva vztahující se k datům studie, formuláře CRF, vynálezy, objevy, know-how), nebo při použití hodnoceného přípravku dodaného zadavatelem (nebo jeho zástupcem) na základě této smlouvy výlučným vlastnictvím zadavatele. Poskytovatel zdravotních služeb a/nebo zkoušející učiní všechna nezbytná opatření, aby nárok na výše uvedená práva k duševnímu vlastnictví náležela zadavateli.
8.1.3 The source documents related to the Study (e.g. medical records of Study Participants) shall remain the property of the Institution or the Investigator as determined by the applicable law. However, the Institution and the Investigator shall not use or disclose the Study data contained in the source documents without the Sponsor's prior written approval to a third party for any purpose other than the performance of this Agreement (for example publication under Section 5 above) or the provision of medical care to a Study Participant.	8.1.3 Zdrojová dokumentace ke studii (např. lékařské záznamy účastníků studie) zůstane vlastnictvím poskytovatele zdravotních služeb nebo zkoušejícího v souladu s příslušným zákonem). Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející však data ze studie obsažená v dokumentaci nebudou bez předchozího písemného souhlasu zadavatele využívat a poskytovat třetím osobám pro jiné účely, než je plnění této smlouvy (např. k publikaci podle bodu 5 výše) nebo poskytování zdravotní péče účastníkům studie.
8.1.4 The Institution and the Investigator shall not involve in the conduct of the Study any third person who has not acknowledged the Sponsor's rights under this provision.	8.1.4 Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející nezapojí do realizace studie žádné třetí osoby, které by neuznávaly práva zadavatele vyplývající z tohoto ustanovení.
8.1.5 The Institution and the Investigator do not have a retention right with regard to data, Case Report	8.1.5 Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející nemají právo data, formuláře CRF nebo jiné výsledky práce vzniklé podle této smlouvy zadržovat.

Forms or any other work product produced under this Agreement.	
8.2 Inventions	8.2 Vynálezy
8.2.1 (1) The Investigator shall promptly inform the Sponsor about any invention which occurred in the context of the Study.	8.2.1 (1) Zkoušející bude zadavatele neprodleně informovat o všech vynálezech, ke kterým v souvislosti se studií dojde.
(2) The Institution shall ensure that title in any intellectual property right related to an employee's invention conceived in the context of the Study or in connection with the IMP supplied under this Agreement shall be vested in the Sponsor.	(2) Poskytovatel zdravotních služeb je povinna zajistit, aby práva zadavatele z duševního vlastnictví vztahující se k vynálezu vytvořenému zaměstnancem poskytovatele zdravotních služeb v rámci studie nebo v souvislosti s použitím hodnoceného přípravku poskytnutého podle této smlouvy, náležela zadavateli.
8.2.2 The Institution and the Investigator shall further fully cooperate with the Sponsor, at the Sponsor's expense, in order to enable the Sponsor to fully protect its intellectual property rights under this Agreement (for example, by preparing documentation supporting those rights).	8.2.2 Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející jsou dále povinni zadavateli na jeho náklady poskytnout plnou součinnost, aby mohl plně ochránit svá práva duševního vlastnictví podle této smlouvy (např. přípravou dokumentace tato práva dokládající).
9. Termination	9. Ukončení smlouvy
9.1 Conditions of termination	9.1 Podmínky ukončení
9.1.1 This Agreement shall remain in effect until the closeout visit of the Site upon completion of the Study.	9.1.1 Tato smlouva zůstane v účinnosti až do uzavírací návštěvy centra po dokončení studie.
9.1.2 However, the Sponsor may terminate this Agreement by notice with immediate effect if:	9.1.2 Zadavatel však může tuto smlouvu vypovědět výpovědí s okamžitou účinností, pokud:
(a) it is no longer possible to conduct the Study in accordance with GCP (e.g., because of the safety of the Study Participant; because the Study is no longer	(a) již není možné studii realizovat v souladu se SKP (např. s ohledem na bezpečnost účastníků studie; studie ztratila vědecky smysl nebo centrum již nemá dostatečné zdroje);

scientifically relevant, the Site has no longer the adequate resources);	
(b) the clinical trial authorization is revoked or has been suspended for more than three (3) months;	(b) je povolení ke studii zrušeno nebo pozastaveno na více než tři (3) měsíce;
(c) the Institution or the Investigator violated the Regulations so as to jeopardize the safety of the Study Participants or the integrity of the Study data;	(c) poskytovatel zdravotních služeb nebo zkoušející poruší předpisy tak, že to ohrozí bezpečnost účastníků studie nebo integritu dat studie;
(d) it appears that the Investigator is unable to complete the Study at the Site in a timely manner; or	(d) se zdá, že zkoušející není v centru schopen studii včas dokončit;
(e) the Investigator fails to include any eligible Study Participant in the Study within six (6) months from the site initiation visit.	(e) zkoušející do studie nezařadí žádného vhodného účastníka studie do šesti (6) měsíců od úvodní návštěvy centra;
(f) an absence of the Investigator exceeds seven (7) days and the Parties cannot agree within a reasonable time upon a suitable sub-investigator to whom the Investigator responsibilities will be delegated under Section 3.3.1 above.	(f) zkoušející je nepřítomen po dobu delší než sedm (7) dní a strany se nejsou v přiměřené lhůtě schopny domluvit na vhodném spoluzkoušejícím, kterému by bylo možno předat povinnosti zkoušejícího podle bodu 3.3.1 výše;
(g) the Investigator can no longer fulfill his duties under this Agreement and the Sponsor and the Institution fail to designate within a reasonable time a suitable person who will replace the Investigator.	(g) zkoušející není dále schopen plnit své povinnosti podle této smlouvy a zadavateli a poskytovateli zdravotních služeb se nepodaří v rozumné lhůtě určit vhodnou osobu, která zkoušejícího nahradí.
9.1.3 Either Party may terminate this Agreement if a Force Majeure (as defined below) has prevented the performance of this Agreement by another Party for more than one (1) month.	9.1.3 Každá ze stran může tuto smlouvu vypovědět v případě zásahu vyšší moci (jak je definována níže), pokud tato zabrání straně druhé v plnění této smlouvy po dobu delší než jeden (1) měsíc.
9.1.4 This Agreement shall be terminated if a Party breached this Agreement and fails to remedy that	9.1.4 Smlouva bude ukončena v případě, že jedna ze stran smlouvu poruší a nezjedná nápravu (pokud je to

breach (if remediable) within thirty (30) days of receipt of a notice from the other Party.	možné) do třiceti (30) dnů po obdržení oznámení druhé strany.
9.2 Consequences of termination	9.2 Důsledky ukončení
9.2.1 (1) Upon the effective date of termination, the Institution and the Investigator shall:	9.2.1 (1) V den účinnosti ukončení poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející:
(a) stop the recruitment of Study Participants; and	(a) zastaví nábor účastníků studie; a
(b) cease, to the extent medically and ethically permissible, any Study procedure; and	(b) zastaví, v rozsahu, v němž je to lékařsky a eticky přípustné, jakékoli procedury studie; a
(c) refrain from incurring additional costs; and	(c) zdrží se generování dalších nákladů; a
(d) return any materials and destroy unused medicines (including products returned by Study Participant) provided under Sections 4.1.1; and	(d) vrátí veškeré materiály a zničí nepoužité léky (včetně přípravků vrácených účastníky studie) poskytnuté podle bodu 4.1.1; a
(e) unless required otherwise under the Regulations, return any documentation provided by the Sponsor under this Agreement.	(e) pokud není předpisy vyžadováno jinak, vrátí veškerou dokumentaci poskytnutou zadavatelem na základě této smlouvy.
(2) The Institution and the Investigator do not have any retention right with respect to the materials, medicines and the documentation which must be returned under Section 9.2.1 (1) (d) and (e) above.	(2) Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející nemají právo zadržovat materiály, léky a dokumentaci, které musí být vráceny podle bodu 9.2.1 (1) (d) a (e) výše.
9.2.2 If this Agreement is terminated prematurely the amounts paid or payable under Section 11 below shall be prorated, as detailed in Annex 1 , based on the work duly performed in accordance with the Protocol. The Institution shall promptly return any funds paid but not due under this provision.	9.2.2 Je-li tato smlouva ukončena předčasně, částky zaplacené nebo splatné podle bodu 11 níže budou poměrně sníženy, jak je uvedeno v Příloze 1 , a to na základě práce provedené řádně a v souladu s protokolem. Poskytovatel zdravotních služeb neprodleně vrátí uhrazené, ale neoprávněné částky podle tohoto ustanovení.

<p>9.2.3 If the Agreement is terminated under Sections 9.1.2 (a), (b), (d) through (g) and 9.1.3, the Sponsor shall pay all third party costs incurred in accordance with this Agreement prior to the effective date of termination and falling due for payment up to or, if non-cancellable, after the effective date of termination. No additional compensation shall be payable to Institution or Investigator.</p>	<p>9.2.3 Je-li smlouva ukončena podle bodu 9.1.2 (a), (b), (d) až (g) a 9.1.3, zadavatel uhradí veškeré náklady vzniklé třetím osobám v souladu s touto smlouvou do data účinnosti ukončení, které budou splatné do dne ukončení, a pokud budou nezrušitelné, i pokud budou splatné po dni ukončení. Žádné další odškodnění nebude poskytovateli zdravotních služeb ani zkoušejícímu vyplaceno.</p>
<p>9.2.4 Provisions which, by their nature, shall continue to apply after the term of this Agreement shall survive expiry or termination of this Agreement: <i>e.g.</i>, Sections 5 (Publication), 6 (Monitoring, Audits and Inspections), 7 (Confidentiality), 8 (Intellectual Property), 10 (Indemnification and Insurance), 12 (Record and Data Keeping) and 13 (Data Protection).</p>	<p>9.2.4 Ustanovení, která ze své podstaty zůstávají v platnosti i po ukončení smlouvy, zůstanou v platnosti, a to i po vypršení či ukončení smlouvy: např. body 5 (Publikace), 6 (Monitorování, audity a inspekce), 7 (Důvěrnost informací), 8 (Duševní vlastnictví), 10 (Odškodnění a pojištění), 12 (Záznam a uchovávání dat) a 13 (Ochrana osobních údajů).</p>
<p>10. Indemnification and Insurance</p>	<p>10. Odškodnění a pojištění</p>
<p>10.1 The Sponsor shall pay any medical expenses incurred by a Study Participant as a result of an adverse event arising directly from the Study to the extent:</p>	<p>10.1 Zadavatel uhradí náklady na lékařskou péči vynaložené účastníkem studie, vzniklé v důsledku nežádoucích příhod vyplývajících přímo ze studie, pokud:</p>
<p>(a) the adverse event has not been caused by the Institution's or the Investigator's willful misconduct, negligence, breach of this Agreement or the Protocol; and</p>	<p>(a) nežádoucí příhoda nebyla způsobena úmyslným pochybením, nedbalostí nebo porušením této smlouvy nebo protokolu ze strany poskytovatele zdravotních služeb nebo zkoušejícího; a</p>
<p>(b) the expenses are necessary to treat the adverse event or its consequences.</p>	<p>(b) tyto náklady jsou nutné k léčbě nežádoucí příhody nebo jejích následků.</p>
<p>10.2 The Sponsor shall secure and maintain in full force and effect insurance which covers its liability for the IMP in amounts appropriate to the conduct of the Sponsor's business or required under the Regulations.</p>	<p>10.2 Zadavatel je povinen sjednat a udržovat v plné platnosti a účinnosti pojištění své odpovědnosti za hodnocený přípravek, a to v pojistných částkách</p>

	přiměřených podnikání zadavatele nebo požadovaných předpisy.
10.3 The Institution and the Investigator shall secure and maintain in full force and effect insurance which covers their professional and general liability in amounts appropriate to the conduct of Institution's/Investigator's activity under this Agreement.	10.3 Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející jsou povinni sjednat a udržovat v plné platnosti a účinnosti pojištění své obecné odpovědnosti za škody a škody při výkonu povolání, a to v pojistných částkách přiměřených jejich aktivitám podle této smlouvy.
11. Institution Compensation	11. Odměna poskytovateli zdravotních služeb
11.1 Compensation	11.1 Odměna
11.1.1 In consideration of Institution's and Investigator's services under this Agreement, the Sponsor shall pay to the payee stated in Annex 1 a fee per Study Participant as set out in the same Annex, provided that the Investigator:	11.1.1 Zadavatel za služby poskytovatele zdravotních služeb a zkoušejícího podle této smlouvy uhradí příjemci uvedenému v příloze 1 pevnou částku za každého účastníka studie, jak je vymezena v téže příloze, za předpokladu, že zkoušející:
(a) evaluated the Study Participant concerned fully in accordance with the Protocol; and	(a) dotčeného účastníka studie vyhodnotil plně v souladu s protokolem; a
(b) completed all related CRFs accurately.	(b) přesně vyplnil všechny související formuláře CRF.
11.1.2 If a Study Participant is withdrawn from the Study in accordance with the Protocol, the amount payable to the Institution/Investigator shall be prorated as specified in Annex 1 .	11.1.2 Pokud je účastník ze studie v souladu s protokolem předčasně vyřazen, částka vyplácená poskytovateli zdravotních služeb/zkoušejícímu bude poměrně snížena, jak je uvedeno v příloze 1 .
11.1.3 All taxes, except Value Added Tax (VAT), are included in the amounts stated in Annex 1 . All charges and/or fees imposed by the Investigator/Institution's banks shall be solely for the account of the Institution.	11.1.3 V částkách uvedených v příloze 1 jsou zahrnuty veškeré daně, s výjimkou daně z přidané hodnoty (DPH). Všechny poplatky a/nebo výlohy účtované bankou poskytovatele zdravotních služeb či

	zkoušejícího půjdou výhradně na vrub poskytovatele zdravotních služeb.
11.2 Invoices	11.2 Faktury
11.2.1 The Institution shall submit all invoices under this Agreement in electronic form to the Sponsor or (its representative) for payment as specified in Annex 1 .	11.2.1 Poskytovatel zdravotních služeb všechny faktury vystavené na základě této smlouvy předloží zadavateli (nebo jeho zástupci) v elektronické formě k proplacení, jak je uvedeno v příloze 1 .
11.2.2 The Institution shall reference the Sponsor as invoicee. The invoices shall be issued in accordance with the applicable tax law (including VAT requirements) and contain an accurate itemization of all fees, supporting documentation and a Site invoice reference number.	11.2.2 Zadavatel bude na fakturách označován jako fakturovaná strana (invoicee). Faktury budou vystavovány v souladu s platným daňovým zákonem (včetně požadované DPH) a musí obsahovat přesný rozpis všech poplatků, podklady a referenční číslo faktury centra.
11.3 Payments	11.3 Platby
11.3.1 Unless specified otherwise in Annex 1 :	11.3.1 Není-li v příloze 1 stanoveno jinak:
(a) payments shall be made quarterly upon receipt of an invoice in accordance with Section 11.2.1 and 11.2.2 above;	(a) platby budou poukazovány čtvrtletně po obdržení faktury v souladu s body 11.2.1 a 11.2.2 výše;
(b) payments regarding Study Participants who missed a scheduled visit shall be made up to and including the last visit in accordance with the Protocol.	(b) odměna za účastníky studie, kteří zmeškali plánovanou návštěvou, bude poukázána za dobu do poslední návštěvy, která ještě proběhla v souladu s protokolem.
11.3.2 The Sponsor may withhold the payments (or a part thereof) if the Investigator has not submitted the Study data in accordance with this Agreement or the Protocol. Final Payment, i.e. payment of the amounts withheld, shall occur after database lock in accordance with Annex 1 provided:	11.3.2 Zadavatel může zadržet platby (nebo jejich část) v případě, že zkoušející neposkytne data v souladu s touto smlouvou nebo protokolem. Závěrečný doplatek, tj. zadržovaná částka, bude poukázán po uzamčení databáze v souladu s Přílohou 1 za předpokladu, že:

(a) the data provided by the Investigator are complete and consistent;	(a) data poskytnutá zkoušejícím jsou úplná a konzistentní;
(b) all related data queries are resolved;	(b) všechny dotazy k datům byly vyřešeny;
(c) the close-out visit of the Site has been completed; and	(c) proběhla uzavírací návštěva v centru; a
(d) the Institution or the Investigator has returned any equipment, materials and unused medicines under Section 9.2.1(d).	(d) poskytovatel zdravotních služeb nebo zkoušející vrátili jakékoli vybavení, materiály a nepoužité léky podle bodu 9.2.1(d).
11.3.3 If the Sponsor becomes aware of any Protocol violation which is jeopardizing data integrity or the safety of Study Participants payments shall be made up to the Study Participant's last visit before the Sponsor or the CRO became aware of the Protocol violation. This provision applies without prejudice to the rights of the Study Participants under this Agreement (including the Regulations) or the Sponsor's right to take recourse to any additional remedy.	11.3.3 Pokud zadavatel zjistí jakékoliv porušení protokolu ohrožující integritu dat nebo bezpečnost účastníků studie, odměna bude poukázána za dobu do návštěvy, po níž se zadavatel nebo servisní organizace dozvěděli o porušení protokolu. Toto ustanovení platí, aniž by tím byla dotčena práva účastníků studie v rámci této smlouvy (i v rámci předpisů) nebo práva zadavatele na použití dalšího opravného prostředku.
12. Record and Data Keeping	12. Záznam a uchovávání dat
The Institution and the Investigator shall retain all essential documents for the greater period of time under the Regulations but not less than fifteen (15) years after discontinuation or completion of the Study.	Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející budou uchovávat všechny základní dokumenty po dobu stanovenou předpisy, ne však méně než 15 let po dokončení nebo předčasném ukončení studie.
13. Data Protection	13. Ochrana osobních údajů
13.1 Security	13.1 Zabezpečení
13.1.1 (1) The Parties shall take all measures which are necessary to protect personal data processed under this Agreement against accidental or unlawful	13.1.1 (1) Strany učiní všechna opatření nezbytná k ochraně osobních údajů zpracovávaných podle této smlouvy proti náhodnému nebo protiprávnímu zničení,

destruction, loss or damage and unauthorized or unlawful disclosure, access or processing.	ztrátě nebo poškození a neoprávněnému nebo nezákonnému zveřejnění, přístupu nebo zpracování.
(2) “Personal data” shall mean for the purpose of this Agreement any information related to an identified or identifiable natural person.	(2) „Osobními údaji” se pro účely této smlouvy rozumí jakékoliv informace vztahující se k určité nebo určité fyzické osobě.
13.1.2 The Institution or the Investigator shall inform the Sponsor in writing within 24 hours of any accidental or unlawful destruction, loss or damage, and unauthorized or unlawful disclosure, access or processing. The Institution and the Investigator shall fully cooperate with the Sponsor in order to address that security breach in accordance with the Regulations.	13.1.2 Poskytovatel zdravotních služeb nebo zkoušející budou zadavatele písemně do 24 hodin informovat o jakémkoli jejich náhodném nebo protiprávním zničení, ztrátě nebo poškození a neoprávněném nebo nezákonném zveřejnění, přístupu nebo zpracování. Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející jsou povinni zadavateli poskytnout plnou součinnost při řešení tohoto porušení bezpečnosti v souladu s předpisy.
13.2 Requests from Study Participants	13.2 Žádosti účastníků studie
Either Party shall immediately inform the other Party about any request received from a Study Participant to access, correct or delete personal data held about him/her in the context of the Study. The Institution and the Investigator shall handle those requests in accordance with the Sponsor’s reasonable instructions.	Každá ze stran bude neprodleně informovat druhou stranu o jakékoliv žádosti obdržené od účastníka studie o přístup, opravu nebo výmaz osobních údajů, které jsou o něm v souvislosti se studií uchovávány. Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející jsou povinni tyto požadavky řešit v souladu s přiměřenými pokyny zadavatele.
13.3 Personal data regarding persons involved in the conduct of the Study	13.3 Osobní údaje týkající se osob zapojených do realizace studie
13.3.1 With respect to personal data concerning the Investigator which the Sponsor collected under this Agreement, the Investigator hereby authorizes the Sponsor to:	13.3.1 Zkoušející tímto zmocňuje zadavatele k následujícím operacím s osobními údaji týkajícími se zkoušejícího, které zadavatel podle této smlouvy získal:

(a) process and use those data for the purposes of performance of this Agreement, the management of the Study and compliance with the Regulations;	(a) zpracovávání a využití těchto údajů pro účely plnění smlouvy, vedení studie a dodržování předpisů;
(b) to disclose the data to competent authorities (including, in the context of registration/ marketing authorization procedures, investigations or litigation);	(b) poskytnutí údajů příslušným orgánům (včetně procesů registrace, schvalování, pro účely vyšetřování nebo soudního sporu);
(c) transfer those data to a third party which will process the data on behalf of the Sponsor for aforementioned purposes;	(c) předání těchto údajů třetí straně, která bude zpracovávat data z pověření zadavatele pro výše uvedené účely;
(d) transfer those data to the United States or any other country outside the European Economic Area (EEA) for the same purposes. Sponsor shall ensure that those data shall be processed with a level of protection which is at least equivalent to the data protection provided under Czech law.	(d) předání těchto údajů do USA nebo jiných zemí mimo Evropský hospodářský prostor (EHP) ke stejným účelům. Zadavatel je povinnen zajistit, že tyto údaje budou zpracovávány na úrovni odpovídající ochraně údajů podle českých právních předpisů.
13.3.2 The Institution and the Investigator shall not involve in the conduct of the Study any person who:	13.3.2 Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející do realizace studie nezapojí žádnou osobu, která:
(a) did not authorize in writing that personal data concerning himself/herself collected in the context of this Agreement will be processed, used and transferred as described above; and	(a) neposkytla písemné oprávnění ke zpracování, použití a předání svých osobních údajů shromážděných podle této smlouvy, jak je popsáno výše; a
(b) has not been informed about his related rights under the Regulations and this Agreement.	(b) nebyla informována o svých souvisejících právech vyplývajících z předpisů a této smlouvy.
13.3.3 The Investigator and any other data subject involved in the conduct of the Study shall contact the Sponsor at the address under Section 14 in order to exercise his/her access, amendment and deletion rights under the Regulations.	13.3.3 Zkoušející a kterýkoli jiný subjekt údajů zapojený do provádění studie se může obrátit na zadavatele na adrese uvedené v bodu 14 za účelem výkonu práva na přístup, změnu nebo smazání v souladu s předpisy.

<p>14. Notices</p>	<p>14. Vyrozumění</p>
<p>Any Notice under this Agreement shall be in writing and considered sufficient if delivered personally, sent by registered mail with return receipt, recognized overnight courier service, or by telefax, addressed as follows.</p>	<p>Jakékoliv vyrozumění podle této smlouvy musí být vyhotoveno písemně a bude považováno za dostatečné, bude-li doručeno osobně, zasláno doporučeně poštou nebo na doručenkou, renomovanou kurýrní službou či faxem, a to na následující adresu:</p>
<p>If to the Institution or the Investigator:</p>	<p>Poskytovatel zdravotních služeb nebo zkoušející:</p>
<p>Fakultní nemocnice Plzeň (University Hospital Plzen) Útvar náměstka pro LPP (department of the deputy director for therapeutic preventive care) Edvarda Beneše 1128/13, 305 99 Plzeň, Czech Republic Attention: [REDACTED] Phone: [REDACTED]</p>	<p>Fakultní nemocnice Plzeň Útvar náměstka pro LPP Edvarda Beneše 1128/13, 305 99 Plzeň, Česká republika K rukám: [REDACTED] Tel.: [REDACTED]</p>
<p>If to the Sponsor:</p>	<p>Zadavatel:</p>
<p>Celgene International II S.à.r.l. Rue de Pré-Jorat 14 2108 Couvet, Switzerland Attention: Associate Director Site Contracts With a copy to: Vice President, Legal Counsel, at the same address.</p>	<p>Celgene International II S.à.r.l. Rue de Pré-Jorat 14 2108 Couvet, Švýcarsko k rukám: Associate Director Site Contracts S kopií na adresu: Vice President, Legal Counsel (na tutéž adresu)</p>
<p>15. Relationship between the Parties</p>	<p>15. Vztahy mezi stranami</p>
<p>15.1 Nothing herein shall be construed as creating any partnership, joint venture, employment or a relationship of principal and agent between the</p>	<p>15.1 Žádné z ustanovení uvedených v této smlouvě nelze vykládat v tom smyslu, že by zakládalo partnerství, společný podnik, pracovněprávní vztah</p>

Sponsor, on one hand, and the Institution and the Investigator, on the other hand.	nebo vztah zastoupení mezi zadavatelem na straně jedné a poskytovatelem zdravotních služeb a zkoušejícím na straně druhé.
15.2 Neither Party has the authority to bind the other, nor the other's representatives.	15.2 Žádná ze stran nemá pravomoc zavazovat druhou, a to ani její zástupce.
16. Assignment and delegation of responsibilities	16. Postoupení a delegování povinností
16.1 The Institution and the Investigator may not assign their rights or obligations under this Agreement without the Sponsor's prior written consent.	16.1 Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející nesmějí postoupit svá práva ani závazky podle této smlouvy jiné osobě bez předchozího písemného souhlasu zadavatele.
16.2 Unless provided otherwise in this Agreement, the Institution and the Investigator shall not delegate any of their responsibilities under this Agreement to a third party without the Sponsor's prior written consent.	16.2 Nestanoví-li tato smlouva jinak, poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející nesmějí delegovat žádnou ze svých povinností podle této smlouvy na třetí osobu bez předchozího písemného souhlasu zadavatele.
17. Force Majeure	17. Vyšší moc
17.1 A Party which fails to perform this Agreement as a result of Force Majeure (as defined below) shall not be held liable for breach of contract if that Party:	17.1 Strana, která nebude schopna tuto smlouvu plnit v důsledku zásahu vyšší moci (jak je tato definována dále), nenesे odpovědnost za porušení smlouvy, pokud tato strana:
(a) informs the other Party as soon as possible about its inability to perform this Agreement; and	(a) informuje o své neschopnosti plnit tuto smlouvu co nejdříve stranu druhou; a
(b) takes all reasonable precautions in order to minimize the effect of the Force Majeure.	(b) přijme veškerá přiměřená opatření, aby účinek vyšší moci minimalizovala.
17.2 For the purposes of this Agreement, " Force Majeure " shall mean any event beyond the reasonable control of the non-performing Party which makes the	17.2 Pro účely této smlouvy znamená „ vyšší moc ” jakoukoli událost, která je mimo rozumnou kontrolu neplnící strany, a která znemožňuje nebo neúměrně

performance of this Agreement impossible or excessively onerous (e.g., strikes, lockouts, riots, war, fire, floods, storms, earthquakes, measures taken by public authorities).	komplikuje plnění této smlouvy (např. stávky, výluky, nepokoje, válka, požár, povodně, vichřice, zemětřesení či opatření orgánů veřejné správy).
18. Waiver	18. Vzdání se práv
The fact that a Party does not exercise or enforce a right under this Agreement or the Regulations shall not amount to a waiver of that right.	Skutečnost, že některá strana neuplatní nebo nevymáhá právo, jež jí náleží podle této smlouvy nebo předpisů, neznamena, že by se tohoto práva vzdala.
19. Governing law and jurisdiction	19. Rozhodné právo a jurisdikce
19.1 This Agreement shall be governed by the laws of the Czech Republic.	19.1 Tato smlouva se řídí právním řádem České republiky.
19.2 The Parties shall use reasonable efforts to settle amicably any dispute related to this Agreement.	19.2 Strany vynaloží přiměřené úsilí ke smírnému vyřešení jakýchkoli sporů týkajících se této smlouvy.
19.3 Any dispute which the Parties cannot settle amicably in accordance with Section 19.2 above shall be submitted to the competent courts in the Czech Republic.	19.3 Jakékoli spory, které strany nedokáží vyřešit smírně v souladu s předchozím bodem 19.2, budou předloženy příslušným soudům v České republice.
20. Miscellaneous	20. Různé
20.1 Severability	20.1 Oddělitelnost
The invalidity of any provision of this Agreement shall in no way affect the validity of any other provision of this Agreement.	Neplatnost jakéhokoli ustanovení této smlouvy nijak neovlivňuje platnost ostatních jejích ustanovení.
20.2 Entire Agreement - Amendments	20.2 Úplnost smlouvy a dodatky
20.2.1 This Agreement constitutes the entire contract between the Parties and replaces any prior related agreement between the Parties.	20.2.1 Tato smlouva představuje úplnou dohodu mezi stranami a nahrazuje veškerá předchozí související ujednání mezi stranami.

20.2.2 Amendments to this Agreement shall be binding if and only if put in writing and signed by the Parties.	20.2.2 Dodatky k této smlouvě budou závazné jen tehdy, pokud jsou vyhotoveny písemně a podepsány stranami.
20.3. Execution format	20.3. Způsob podpisu
Signatures to this Agreement transmitted by facsimile or captured via portable document format (.pdf) shall have the same effect as the physical delivery of the paper document bearing original signatures by their duly authorized representatives as of the Effective Date.	Podpisy této smlouvy sdílené prostřednictvím faxu nebo zachycené ve formátu „Portable Document Format“ (.pdf), budou mít stejné právní účinky jako fyzické doručení vytištěného originálu smlouvy, který obsahuje vlastnoruční podpisy oprávněných zástupců stran učiněné k Datu účinnosti.

Executed in 3 original copies by the authorised representatives of the Parties:	Podepsáno ve 3 stejnopisech oprávněnými zástupci stran:
---	---

**SIGNED BY CRO IN THE NAME OF CELGENE
INTERNATIONAL II SARL / PODEPSÁNO
SERVISNÍ ORGANIZACÍ JMÉNEM CELGENE
INTERNATIONAL II SARL**

By / Podpis:

By / Podpis:

Name / Jméno: [REDACTED]

Name / Jméno: [REDACTED]

Title / Funkce: by Power of Attorney/na základě plné
moci

Title / Funkce: by Power of Attorney/na základě plné
moci

Date / Datum:

Date / Datum:

**INSTITUTION/POSKYTOVATEL
ZDRAVOTNÍCH SLUŽEB**

INVESTIGATOR / ZKOUŠEJÍCÍ

By / Podpis:

By / Podpis:

Name / Jméno: MUDr. Václav Šimánek, Ph.D.

Name / Jméno: [REDACTED]

Title / Funkce: Director/ ředitel

Date / Datum:

Date / Datum:

ANNEX 1 / PŘÍLOHA 1

BUDGET AND PAYMENT TERMS & CONDITIONS / ROZPOČET A PLATEBNÍ PODMÍNKY

(section 2.1.1) / (článek 2.1.1)

<p>[REDACTED] [REDACTED] [REDACTED]</p>	<p>[REDACTED]</p>
<p>[REDACTED] [REDACTED] [REDACTED]</p>	<p>[REDACTED]</p>
<p>[REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED]</p>	<p>[REDACTED]</p>
<p>[REDACTED] [REDACTED] [REDACTED]</p>	<p>[REDACTED]</p>
<p>[REDACTED] [REDACTED] [REDACTED]</p>	<p>[REDACTED]</p>
<p>[REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED]</p>	<p>[REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED] [REDACTED]</p>

[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 text block]

[Redacted text block]	[Redacted text block]
-----------------------	-----------------------

[Redacted text block]

[Redacted text block]	[Redacted text block]
[Redacted text block]	[Redacted text block]
[Redacted text block]	[Redacted text block]
[Redacted text block]	[Redacted text block]
[Redacted text block]	[Redacted text block]
[Redacted text block]	[Redacted text block]
[Redacted text block]	[Redacted text block]
[Redacted text block]	[Redacted text block]
[Redacted text block]	[Redacted text block]
[Redacted text block]	[Redacted text block]

[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]
[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]

[REDACTED]
[REDACTED]

[REDACTED]	
[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED] [REDACTED]
[REDACTED] [REDACTED] [REDACTED]	[REDACTED] [REDACTED] [REDACTED]
[REDACTED] [REDACTED]	[REDACTED] [REDACTED] [REDACTED]
i) [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]

ANNEX 2	PŘÍLOHA 2
TIMELINES	ČASOVÉ HARMONOGRAMY
(Section 2.1.1)	(bod 2.1.1)
	

ANNEX 3		PŘÍLOHA 3	
EQUIPMENT PROVIDED TO THE INSTITUTION OR THE INVESTIGATOR		VYBAVENÍ POSKYTNUTÉ INSTITUCI NEBO ZKOUŠEJÍCÍMU	
(Section 4.1.1 (2))		(bod 4.1.1 (2))	
Vendor/ Poskytovatel	Item/Položka	Model/Model	Manufacturer/ Výrobce
ePRO	Smartphone (used for CDAI and Bristol Stool Scale)	Samsung E5 model (for eDiary)	
	Handheld Sim card		
	Tablet (used for IBDQ, WPAI-CD, EQ-5D, SF-36)	HP ElitePad 1000 G2	
	Tablet Sim Card		
BioClinica	Laptop, Holter upload system	Lenovo Thinkpad, various	Lenovo PC HK Limited, 23/F Lincoln House, Taikoo Place 979 King's Quarry Bay, Honk Kong
	GI Holter – M12R	M12R	Global Instrumentation LLC, 8104 Cazenovia Road, Manlius, NY 13140, USA
Robarts	Robarts Video Capture Kits (made up of the below)		
	Blue Box		Amatech
	BNC Adapter		Computata
	Dazzle	Model No: DVC 100 Rev 1.1	Avid Technology
	RCA Cable		Computata
	S-Video Cable		Computata
	Travel Adaptor	K33117	Kensington
	White USB 4GB	WS-A005	Able One Systems Inc.
	Back-up USB 16GB	UV128	Adata
	Biopsy Card		AtPrint
	Enclosure	S2510BPU33	StarTech
	EVIM		AtPrint
	SSD – 120GB	SUV400S37/120GB	Kingston
	Study Package Outer		Crystal Clear Bags