

VENDOR:

## Dodatek č. 1 SMLOUVY O KLINICKÉM HODNOCENÍ HUMÁNNÍHO LÉČIVA

**Obchodní firma:** Novartis s.r.o.  
**Se sídlem:** Na Pankráci 1724/129  
140 00 Praha 4  
**IČO :** 64 57 59 77  
**DIČ:** CZ64 57 59 77  
**Bankovní spojení:** [REDACTED]  
**Č. účtu:** [REDACTED]  
Zapsána v Obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C,  
vložka 41352, zastoupený [REDACTED]

(dále jen „Zadavatel“)

a

**Nemocnice Pardubického kraje, a.s.**  
**se sídlem:** Kyjevská 44  
532 03 Pardubice  
**IČ:** 275 20 536  
**DIČ:** CZ275 20 536  
**Bankovní spojení:** [REDACTED]  
**Č. účtu:** [REDACTED]  
Zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Hradci Králové,  
oddíl B., vložka 2629  
Zastoupená MUDr. Tomášem Gottvaldem, předsedou představenstva  
a Ing. Petrem Rudzanem, místopředsedou představenstva

adresa pracoviště, kde je prováděno klinické hodnocení:  
Nemocnice Pardubického kraje, a.s.  
**Svitavská nemocnice**  
Kollárova 7, 568 25 Svitavy

(dále jen „Poskytovatel“)

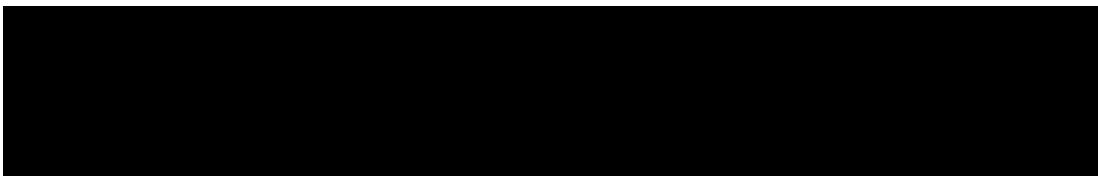
[REDACTED]

(dále jen „Zkoušející“)

Na základě dohody smluvních stran se „Smlouva o klinickém hodnocení humánního léčiva,, týkající se klinického hodnocení „multicentrické, randomizované, dvojité zaslepené, aktivně kontrolované klinické hodnocení s paralelními skupinami hodnotící účinnost a bezpečnost přípravku LCZ696 v porovnání s valsartanem z hlediska morbidity a mortality u pacientů se srdečním selháním (třída NYHA II-IV) se zachovanou ejekční frakcí“, číslo protokolu CLCZ696D2301 upravuje a doplňuje Dodatkem č. 1 následovně.


## I.

- 1.1. Smluvní strany se dohodly, že Smlouva o klinickém hodnocení humánního léčiva se mění v čl. IX., Odměna a platební podmínky, tak, že dosavadní obsah čl. 9.1 se doplňuje o nový odstavec, který společně s označením odstavce zní následovně:



Ostatní znění tohoto čl. 9.1 zůstává nezměněno.

## II.

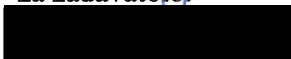
- 2.1. V ostatních částech tímto Dodatkem č. 1 nedotčených platí „Smlouva o klinickém hodnocení humánního léčiva“ ze dne 06.08.2015 ve svém původním znění.
- 2.2. Tento Dodatek č. 1 je vyhotoven ve třech stejnopisech, přičemž každá ze smluvních stran obdrží 1 vyhotovení.
- 2.3. Tento Dodatek č. 1 nabývá platnosti dnem podpisu všemi stranami a uzavírá se na dobu trvání Studie. Předpokládáný termín ukončení Studie je 

Na důkaz své pravé a svobodné vůle být ustanoveními tohoto Dodatku č. 1 smlouvy vázáni k ní osoby jednající za smluvní strany připojují své podpisy.

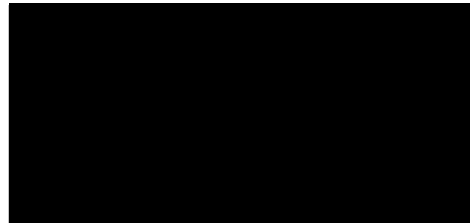
V Praze dne 11/2/2016



za zadavatele:



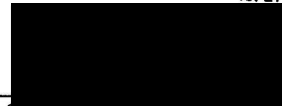
*Pardubice*  
V ..... dne 29-02-2016



za Poskytovatele:

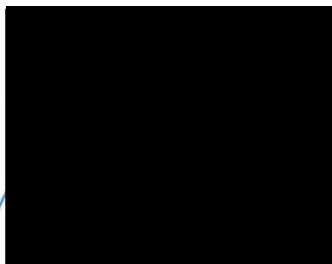
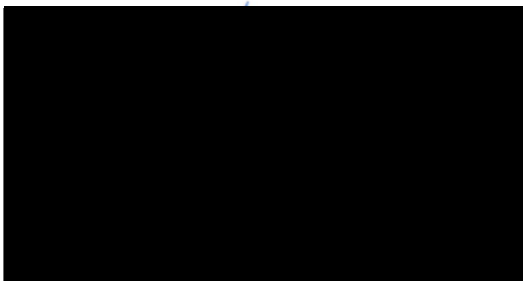
MUDr. Tomáš Gottvald *le* Nemocnice Pardubického kraje, a.s.  
Kyjevská 44, 532 03 Pardubice  
IČ: 275 20 536, tel.: 466 011 111


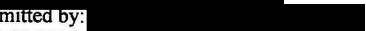
-11-



Za Poskytovatele:  
Ing. Petr Rudzan

*10/2/16*  
V ..... dne 03/03/2016



Study code CLCZ696D2301  
Site No: 2117  
Investigator:   
Contract submitted by:   
Issued on: 10.02.2016

Template INSTITUTION-INVESTIGATOR – version 05.02.2013





Novartis s.r.o.  
Gemini, Budova B  
Na Pankraci 1724/129  
140 00 Praha 4  
Tel.: 225 775 111, Fax: 225 775 205