

SMLOUVA O KLINICKÉM HODNOCENÍ

uzavřená mezi **Nemocnicí Třebíč, příspěvkovou organizací**, se sídlem Purkyňovo nám. 133/2, 674 01 Třebíč, Česká republika IČO: 008 39 396, DIČ: CZ 008 39 396, zastoupenou Ing. Evou Tomášovou, ředitelkou (dále označované jen jako “**Zdravotnické zařízení**”) a

společností **IQVIA RDS Czech Republic s.r.o.**, se sídlem Pernerova 691/42, Karlín, 186 00 Praha 8, Česká republika, IČO: 247 68 651, DIČ: CZ 247 68 651, (dále označovaný jen jako “**IQVIA**”) a

společností **Boehringer Ingelheim International GmbH** (na základě plné moci reprezentované společností IQVIA RDS Czech Republic s.r.o.) (dále označovaná jen jako „**Zadavatel**“).

CLINICAL TRIAL AGREEMENT

Made between **Nemocnice Třebíč, contributory organization**, having a place of business at Purkyňovo nám. 133/2, 674 01 Třebíč, Czech Republic, Identification number: 008 39 396, Tax identification number: CZ 008 39 396, represented by Ing. Eva Tomášová, Director (the “**Institution**”) and

IQVIA RDS Czech Republic s.r.o., having a place of business Pernerova 691/42, Karlín, 186 00 Praha 8, Czech Republic, Identification number: 247 68 651 Tax identification number: CZ 247 68 651 (“**IQVIA**”) and

Boehringer Ingelheim International GmbH (upon power of attorney represented by IQVIA RDS Czech Republic s.r.o.) (the “**Sponsor**”).

ČÍSLO PROTOKOLU:	1245.121
NÁZEV PROTOKOLU:	Randomizované, dvojité zaslepené klinické hodnocení fáze III hodnotící účinnost a bezpečnost empagliflozinu 10 mg podávaného jednou denně v porovnání s placebem u pacientů s chronickým srdečním selháním se sníženou ejekční frakcí (HFrEF).
DATUM PROTOKOLU:	23. listopadu 2017
ZADAVATEL:	Boehringer Ingelheim
KLÍČOVÉ DATUM ZARAŽENÍ (KEY ENROLLMENT DATE):	100 kalendářních dnů po Iniciační návštěvě Místa výkonu klinického hodnocení

PROTOCOL NUMBER:	1245.121
PROTOCOL TITLE:	A phase III randomised, double-blind trial to evaluate efficacy and safety of once daily empagliflozin 10 mg compared to placebo, in patients with chronic Heart Failure with reduced Ejection Fraction (HFrEF).
PROTOCOL DATE:	23 November, 2017
SPONSOR:	Boehringer Ingelheim
KEY ENROLLMENT DATE: (date by which site is to enroll)	100 Calendar Days after Site Initiation Visit

(datum, ke kterému je Místo výkonu klinického hodnocení povinně zařadit alespoň)	
---	--

at least)	
------------	--

VZHLEDEM k tomu, že Zkoušející a Zdravotnické zařízení (společně dále jen “Místo výkonu klinického hodnocení”) jsou odhodláni provést klinické hodnocení (dále jen “Studie”) týkající se chráněné sloučeniny empagliflozin Zadavatele („Hodnocené léčivo“), v souladu se shora uvedeným protokolem a jakýmkoli jeho dodatky (dále jen “Protokol”) a vzhledem k tomu, že IQVIA požádal Zdravotnické zařízení o provedení Studie;

WHEREAS, the Investigator and Institution, (hereafter, jointly, the “Site”) are willing to conduct a clinical trial (the “Study”) relating to Sponsor’s proprietary compound Empagliflozin (the “Investigational Product”), in accordance with the above-referenced protocol and any subsequent amendments thereto (the “Protocol”), and IQVIA requests the Institution to undertake such Study;

Na tomto základě, došlo ke sjednání níže uvedených podmínek:

NOW THEREFORE, the following is agreed:

1. IQVIA tímto ustanovuje Zdravotnické zařízení k provedení Studie a Zdravotnické zařízení souhlasí s tím, že zajistí, že Zdravotnické zařízení a zaměstnanci a zástupci Zdravotnického zařízení provedou Studii v souladu s Protokolem, podmínkami této smlouvy, a to včetně a v souladu s přílohou “Podmínky a náležitosti”, která představuje nedílnou součást této smlouvy jako její Příloha A, přílohou “Platební rozvrh”, která představuje nedílnou součást této smlouvy jako její Příloha B, a jakýmkoli dodatky či doplněními těchto dokumentů, jež tímto uvozením představují nedílnou součást této smlouvy (dále jen “Smlouva”), správnou klinickou praxí („GCP“), včetně mj. s harmonizovanými pokyny pro správnou klinickou praxi Mezinárodní konference pro harmonizaci („ICH GCP“) a veškerými platnými závaznými právními předpisy a nařízeními. Zdravotnické zařízení tímto potvrzuje, že má dostatečné časové možnosti, kapacity a zdroje k provedení Studie, a to při dodržení nejvyšších kvalitativních standardů. Místo výkonu klinického hodnocení rozumí a souhlasí, že pokud Místo výkonu klinického hodnocení nezařadí nejméně do klíčového data náboru (Key Enrollment Date), pak může společnost IQVIA ukončit tuto Smlouvu v souladu s oddílem 6 Přílohy A.

1. IQVIA hereby appoints the Institution to conduct the Study, and the Institution agrees to ensure that the Institution and the Institution’s employees and agents will conduct the Study in accordance with the Protocol, the terms of this agreement, including the Terms and Conditions attached as Attachment A, the Payment Schedule and Budget attached as Attachment B, and any other attachments hereto, which all are incorporated by reference herein (the “Agreement”), good clinical practices (“GCP”), including, without limitation, the International Conference on Harmonisation Harmonised Tripartite Guideline for Good Clinical Practice (“ICH GCP Guidelines”) and all applicable laws and regulations. The Institution hereby confirms that it has enough time and resources to perform the Study according to the highest quality standards. The Site understands and agrees that if Site has not enrolled at least by the Key Enrollment Date then IQVIA may terminate this Agreement in accordance with Section 6 of Attachment A.

Studie bude provedena v souladu s povolením vydaným Státním ústavem pro kontrolu léčiv, souhlasem Etické komise pro multicentrická klinická hodnocení a souhlasem etické komise zdravotnického zařízení.

The Study will be conducted on the basis of the approval issued by the State Institute for Drug Control, approval of the Ethics Committee for Multicentrics Trials and the approval of the Ethics Committee of the Institution.

2. Veškeré platby budou poskytnuty v souladu s podmínkami stanovenými v Příloze B, přičemž poslední platba bude provedena poté, co Místo výkonu klinického hodnocení splní veškeré své povinnosti, a poté, co IQVIA obdrží veškeré formuláře pro záznam údajů o subjektech hodnocení – Case Report Forms (dále jen “formuláře CRF”) a v případě, že IQVIA o to požádá, veškeré ostatní Důvěrné údaje ve smyslu jejich definice uvedené v Článku 2, Přílohy A (Důvěrné údaje). Zdravotnické zařízení bude jednat jako nezávislý dodavatel smluvního plnění, a nebude jakkoli považováno za zaměstnance či zástupce IQVIA či Zadavatele. Ani IQVIA ani Zadavatel nebudou mít jakoukoli odpovědnost vztahující se k náhradám, odškodnění, nárokům vztahujícím se k důchodovému připojištění, pracovním odměnám, srážkovým či jiným pracovním daním ohledně Zdravotnického zařízení. Zdravotnické zařízení prohlašuje a souhlasí, že rozhodnutí a úsudek Zkoušejícího, pokud jde o poradenství a péči o každého pacienta, nebude ovlivněno úhradou, kterou Zdravotnické zařízení obdrží na základě této Smlouvy. Smluvní strany tímto souhlasí, že níže uvedený příjemce platby je řádným příjemcem platby dle této Smlouvy, a dále, že platby provedené na základě této Smlouvy budou realizovány výhradně vůči níže uvedenému příjemci platby (dále jen “Příjemce platby”):

Payments shall be made in accordance with the provisions set forth in Attachment B, with the last payment being made after the Site completes all its obligations, and IQVIA has received all completed case report forms (“CRFs”) and, if IQVIA requests, all other Confidential Information as defined in Attachment A, Section 2 (Confidential Information). The Institution will act as an independent contractor, and shall not be considered the employee or agent of IQVIA or Sponsor. Neither IQVIA nor Sponsor shall be responsible for any employee benefits, pensions, workers’ compensation, withholding, or employment-related taxes as to the Institution. The Institution acknowledges and agrees that Investigator’s judgment with respect to Investigator’s advice to and care of each subject is not affected by the compensation Institution receives hereunder. The parties agree that the payee designated below is the proper payee for this Agreement, and that payments under this Agreement will be made only to the following payee (the “Payee”):

NÁZEV PŘÍJEMCE PLATBY:	Nemocnice Třebíč, příspěvková organizace
ADRESA PŘÍJEMCE PLATBY:	Purkyňovo nám. 133/2 674 01 Třebíč Česká republika
DAŇOVÉ IDENTIFIKAČNÍ ČÍSLO:	CZ 008 39 396
BANKOVNÍ ÚDAJE:	Číslo bankovního účtu: 12338711/ 0100 IBAN: CZ46 0100 0000 0000 1233 8711
	SWIFT kód: KOMBCZPP
	Název banky: Komerční banka, a.s.
	Adresa banky: Martinské nám. 143/8, 67432 Třebíč Česká republika

PAYEE NAME:	Nemocnice Třebíč, contributory organization
PAYEE ADDRESS:	Purkyňovo nám. 133/2 674 01 Třebíč Czech Republic
TAX ID NUMBER:	CZ 008 39 396
BANK DETAILS:	Account number: 12338711/ 0100 IBAN: CZ46 0100 0000 0000 1233 8711
	SWIFT code: KOMBCZPP
	Bank name: Komerční banka, a.s.
	Bank address: Martinské nám. 143/8, 67432 Třebíč Czech Republic

Dojde-li k jakýmkoli změnám ohledně bankovních údajů Příjemce platby, Zdravotnické zařízení je v takovém případě o této skutečnosti povinno informovat IQVIA, a to odesláním písemného oznámení. Smluvní strany souhlasí, že v případě, že půjde pouze o změnu výhradně se vztahující k bankovním údajům Příjemce platby a které nepůsobí změnu v subjektu Příjemce platby nebo změnu státu, v němž je bankovní účet zřízen, nebude zapotřebí uzavírat jakýkoli další dodatek.

Zdravotnické zařízení bude oprávněno ve lhůtě třiceti (30) dnů od obdržení závěrečné platby rozporovat jakoukoli platbu, případně nesrovnalost, k níž došlo během výkonu Studie.

Smluvní strany tímto berou na vědomí, že shora definovaný Příjemce platby je oprávněn obdržet veškeré platby za služby vykonané na základě této Smlouvy.

Předpokládaná hodnota finančního plnění dle podmínek této Smlouvy činí přibližně 162 762 Kč.

In case of changes in the Payee's bank details, Institution is obliged to inform IQVIA in writing. Parties agree that in case of changes in bank details which do not involve a change of payee or change of country location of bank account, no further amendments are required.

Institution will have thirty (30) days from the receipt of final payment to dispute any payment discrepancies during the course of the Study.

The parties acknowledge that the designated Payee is authorized to receive all of the payments for the services performed under this Agreement.

The estimated value of financial payment under this Agreement shall be approximately CZK 162 762.

3. Tato Smlouva nabude účinnosti k datu jejího uveřejnění v registru smluv a její účinnost bude trvat do okamžiku jejího splnění či ukončení její platnosti v souladu s podmínkami stanovenými v Příloze A.
3. This Agreement will become effective on the date of its publication in the national Register of Agreements and shall continue until completion or until terminated in accordance with the provision in Attachment A.

Povaha a rozsah Studie jsou popsány v Protokolu. Protokol včetně všech dodatků/úprav a složka zkoušejícího v místě klinického hodnocení (ISF) představují nedílnou součást této Smlouvy a nabývají platnosti až po jejím podpisu. Nastane-li mezi Protokolem a touto Smlouvou rozpor, v medicínských a vědeckých záležitostech a ve věci provádění Studie je určující Protokol a všechny ostatní záležitosti se řídí podmínkami této Smlouvy.

The nature and scope of the Study are described in the Protocol. The Protocol, including any amendments/modifications, and the investigator site file (ISF) constitute an integral part of this Agreement and shall be valid only upon signature of this Agreement. In the event of a conflict between the Protocol and this Agreement, the Protocol will prevail with respect to medical and scientific issues and to Study conduct and the terms of the Agreement will govern with respect to all other issues.

4. Před zahájením Studie a v jejím průběhu mohou být Zkoušející, jeho tým a rovněž personál Místa výkonu klinického hodnocení požádáni o poskytnutí osobních údajů. Tyto údaje jsou předmětem úpravy právních předpisů na ochranu osobních údajů. V případě Zkoušejícího mohou tyto osobní údaje obsahovat jména, kontaktní informace, pracovní zkušenosti a profesní kvalifikaci, publikační činnost, životopisy a vzdělávací činnost pro následující účely:
4. Both prior to and during the course of the Study, the Investigator and his/her team as well as Site staff may be called upon to provide personal data. This data falls within the scope of the law and regulations relating to the protection of personal data. For the Investigator, this personal data may include names, contact information, work experience and professional qualifications, publications, resumes, and educational background for the following purposes:

- a) provedení klinických hodnocení,
- b) přezkoumání státními kontrolními orgány, zadavatelem, IQVIA, jejich zástupci a pobočkami, dceřinými či sesterskými společnostmi,
- c) jednání v souladu s právními a regulačními požadavky,
- d) uveřejnění na www.clinicaltrials.gov a webových stránkách a v databázích podobného účelu; a
- e) uložení do databází z důvodů usnadnění výběru zkoušejících pro budoucí klinická hodnocení. Jména členů zkoušejícího týmu mohou být zpracována v databázi kontaktů IQVIA, a to výhradně pro účely klinického hodnocení.

- a) the conduct of clinical trials,
- b) verification by governmental or regulatory agencies, the Sponsor, IQVIA, their agents and affiliates,
- c) compliance with legal and regulatory requirements,
- d) publication on www.clinicaltrials.gov and websites and databases that serve a comparable purpose; and
- e) storage in databases to facilitate the selection of investigators for future clinical trials. Names of members of Site staff may be processed in IQVIA's study contacts database for study-related purposes only.

Kromě toho Zadavatel prostřednictvím IQVIA zajistí, že Zkoušející a další personál Místa výkonu klinického hodnocení poskytnou platný, samostatný souhlas

In addition, Sponsor through IQVIA shall ensure that Investigator and other site staff involved in the Study give a valid, stand-alone consent containing a detailed data protection

obsahující podrobné údaje o ochraně osobních údajů týkající se shromažďování, uchovávání a zpracování jejich osobních údajů souvisejících se Studií (zvláště, ale nejenom pouze, jméno, adresu ve Zdravotnickém zařízení, titul, odbornost), aby mohly být osobní data shromážděny, uchovávány, organizovány, modifikovány, komunikovány, blokovány, mazány nebo jinak používány Zadavatelem nebo jeho pobočkami, dodavateli třetích stran účastníky se Studie, výbory pro posuzování cílových ukazatelů, výbory pro monitorování (bezpečnostních) dat/výbory pro monitorování bezpečnostních dat (DSMB), kompetentními IRB/EK a vládními a regulačními úřady v rámci země, kde jsou takové údaje získávány nebo mimo ni.

Zadavatel bude správcem takových osobních údajů, vyjma případů, kdy IQVIA bude nakládat s jakýmkoliv osobními údaji dle této Smlouvy jako správce, v takovém případě bude v rozsahu takového nakládání správcem společnosti IQVIA. IQVIA a Zadavatel mohou zpracovávat „osobní údaje“ Zkoušejícího a členů týmu Místa výkonu klinického hodnocení, tak jak jsou definovány platnými místními právními předpisy (společně „legislativa na ochranu osobních údajů“) pro účely Studie a veškeré takové zpracování bude probíhat v souladu s legislativou na ochranu osobních údajů.

information covering the collection, storage and processing of their personal data in relation with the Study (in particular, but not limited to, name, address at Institution, title, professional background) so that personal data can be collected, stored, organized, modified, communicated, blocked, deleted or otherwise used by Sponsor or any of its Affiliates, third party vendors involved in the Study, Endpoint Adjudication Committees, Data (Safety) Monitoring Committees / Data Safety Monitoring Boards (DSMB), competent IRB/ECs and governmental or regulatory authorities, within or outside the country where such data originates.

The Sponsor shall be the data controller for such personal data except that, if IQVIA deals with any personal data under this Agreement in the manner of a data controller, IQVIA shall be the data controller of such personal data to the extent of such dealings. IQVIA and Sponsor may process "personal data", as defined in the applicable local regulation (collectively "Data Protection Legislation"), of the Investigator and Site staff for study-related purposes and all such processing will be carried out in accordance with the Data Protection Legislation.

5. Zdravotnické zařízení souhlasí, že úsudek Zdravotnického zařízení a Zkoušejícího, pokud jde o poradenství a péči o každý subjekt hodnocení, nebude ovlivněn úhradou, kterou Zdravotnické zařízení obdrží na základě této Smlouvy, a dále osvědčuje, že tato kompenzace nepřesahuje reálnou tržní hodnotu služeb, které poskytují a že žádné platby nejsou poskytovány za účelem přimět jej k nákupu nebo předepisování jakýchkoliv léků, zařízení nebo produktů. Pokud Zadavatel nebo IQVIA poskytuje jakékoli produkty nebo předměty pro použití ve Studii zdarma, Zdravotnické zařízení souhlasí, že nebude žádat úhradu po žádném subjektu hodnocení, pojišťovně nebo státním úřadě nebo jakékoli jiné třetí straně za tyto zdarma poskytnuté produkty nebo předměty.

5. Institution agrees that Institution and Investigator's judgment with respect to the advice and care of each subject will not be affected by the compensation Institution receives from this Agreement, that such compensation does not exceed the fair market value of the services they are providing, and that no payments are being provided to Institution for the purpose of inducing Institution to purchase or prescribe any drugs, devices or products. If the Sponsor or IQVIA provide any free products or items for use in the Study, Institution agrees that Institution will not bill any subject, insurer or governmental agency, or any other third party, for such free products or items. Institution agrees that Institution will not bill any subject, insurer, or governmental agency for any visits, services or expenses incurred during the Study

Zdravotnické zařízení souhlasí, že nebude žádat úhradu po žádném subjektu hodnocení, pojišťovně nebo státním úřadě za jakýkoliv návštěvy, služby nebo výdaje vzniklé v průběhu Studie, za které obdrželi náhradu od IQVIA nebo Zadavatele, nebo které nejsou součástí běžné péče, kterou by za normálních okolností poskytli subjektu hodnocení.

6. Zdravotnické zařízení tímto prohlašuje a zaručuje, že ani Zdravotnické zařízení, ani jakákoli fyzická osoba či právní subjekt jednající jeho jménem, ani jakýkoli příjemce platby dle podmínek této Smlouvy, přímo či nepřímo, nenabídne či nezaplatí, či nesjedná úhradu či nabídku takového plnění, jakoukoli úhradu či poskytnutí jakékoli majetkové hodnoty jakémukoli zástupci veřejné moci (ve smyslu definice níže uvedené) či veřejnému subjektu, a to s vědomím či úmyslem, že taková úhrada, platba, slib či dar, částečně či zcela, je učiněn za účelem ovlivnění jakéhokoli úředního postupu či rozhodnutí, které svojí povahou napomůže IQVIA, Zadavateli či Zdravotnickému zařízení ve vztahu k získání neoprávněné výhody či získání či udržení obchodní příležitosti či k zajištění poskytnutí takové obchodní příležitosti jakékoli osobě či subjektu.

Zdravotnické zařízení tímto prohlašuje a zaručuje, že Zdravotnické zařízení ani jakýkoli příjemce platby dle této Smlouvy, či jakákoli osoba či subjekt jednající jeho jménem, není zástupcem veřejné moci, který by přijal nezákonnou platbu za účelem ovlivnění úředního jednání nebo rozhodnutí, které by společnosti IQVIA, Zadavateli nebo Místu klinického hodnocení napomohlo při získání nezákonné výhody nebo obchodní příležitosti, nebo při zajištění obchodní příležitosti jakékoliv fyzické či právnické osobě. Zdravotnické zařízení se zavazuje písemně oznámit po dobu platnosti této Smlouvy IQVIA skutečnost, že Zkoušející, Příjemce platby či jakákoli osoba či subjekt jednající jménem Zdravotnického zařízení, se stal/a zástupcem veřejné moci disponující tak možnostmi ovlivnit jakékoli úřední jednání, postup či rozhodnutí.

Vedle ostatních práv a možností nápravy upravených touto Smlouvou nebo zákonem, IQVIA nebo Zadavatel jsou oprávněni ukončit

for which Institution has received compensation from IQVIA or Sponsor, or which are not part of the ordinary care they would normally provide for the subject.

6. Institution represents and warrants that neither it nor any individual or entity acting on its behalf, nor any payee under this Agreement, will, directly or indirectly, offer or pay, or authorize an offer or payment of, any money or anything of value to any Public Official (defined below) or public entity, with the knowledge or intent that the payment, promise or gift, in whole or in part, will be made in order to influence an official act or decision that will assist IQVIA, Sponsor or the Institution in securing an improper advantage or in obtaining or retaining business or in directing business to any person or entity.

Institution represents and warrants that neither it nor any payee under this Agreement, nor any person or entity acting on its behalf is a Public Official who will accept any improper payment for the purposes of influencing an official act or decision that will assist IQVIA, Sponsor or the Site in securing an improper advantage or in obtaining or retaining business or in directing business to any person or entity. Institution will notify IQVIA in writing if Investigator, a Payee or any person or entity acting on Institution's behalf becomes a Public Official with the ability to influence an official act during the term of this Agreement.

In addition to other rights or remedies under this Agreement or at law, IQVIA or Sponsor may terminate this Agreement if Institution breaches

platnost této Smlouvy v případě, že Zdravotnické zařízení poruší své závazky a záruky upravené v tomto článku nebo v případě, že IQVIA nebo Zadavatel zjistí, že ze strany Zdravotnického zařízení či jakékoli fyzické osoby či právnické osoby jednající jeho jménem, jsou či byla poskytována neoprávněná plnění zástupcům veřejné moci.

Pro účely této Smlouvy, pojem „zástupce veřejné moci“ znamená jakýkoliv úředník či zaměstnanec správního úřadu, mezinárodní organizace veřejného typu či jakékoli sekce, oddělení, orgánu či pobočky těchto institucí, nebo jakoukoli osobu jednající v kompetenci úřední moci, a to ve prospěch jakékoli veřejné organizace či veřejného uskupení; a dále jakoukoli politickou stranu či zástupce politické strany, či jakéhokoli kandidáta či uchazeče o výkon funkce veřejné moci.

7. V některých zemích musí v souladu s platnými zákony, předpisy a pokyny výrobci léčiv a zařízení hlásit údaje o cenných předmětech, poplatcích a úhradách výdajů poskytovatelům zdravotní péče, přičemž tyto informace se následně zveřejňují. Zdravotnické zařízení a Zkoušející si uvědomují, že aby mohli této ohlašovací povinnosti, jakož i ostatním příslušným zákonům, dostát, je Zadavatel povinen nahlásit veškeré platby či jiné cenné transfery, které společnost IQVIA dle této Smlouvy zde uvedenému příjemci platby poukáže. Zdravotnické zařízení a Zkoušející souhlasí, že pro tyto účely poskytnou Zadavateli přehled plateb a příslušných údajů (včetně mj. některých osobních identifikačních údajů, jako je název Zdravotnického zařízení, jméno Zkoušejícího, jejich adresy a způsob platby).

8. I pokud je Zkoušející zaměstnancem Zdravotnického zařízení a tuto Smlouvu podepisuje jako uznání dohody, ale nikoliv jakožto samostatná smluvní strana, bude nicméně s ohledem na ustanovení této Smlouvy týkající se důvěrnosti, právu duševního vlastnictví a vydavatelských práv a veškerých ustanovení této Smlouvy, která označují Zkoušejícího jako samostatnou smluvní stranu, za samostatnou smluvní stranu této Smlouvy považován.

any of the representations or warranties contained in this Section or if IQVIA or Sponsor learns that improper payments are being or have been made to Public Officials by Institution or any individual or entity acting on its behalf.

For the purposes of this Agreement, “Public Official” means any officer or employee of a government, a public international organization or any department or agency thereof, or any person acting in an official capacity, including, for a public agency or enterprise; and any political party or party official, or any candidate for public office.

7. In some countries, drug and device manufacturers will be required to report data on items of value, fees and expense reimbursement payments made to health care providers pursuant to applicable laws, regulations and guidance with such information subsequently to be made public. Institution and Investigator understand that to comply with this reporting obligation, as well as relevant state laws, Sponsor will need to report any payments or other transfers of value made by IQVIA hereunder to the payee identified herein. Institution and Investigator consent to having such summary of payments and corresponding information (including, without limitation, such personally identifiable information as Institution/ Investigator name, address, and form of payment) provided to Sponsor for this purpose.

8. If Investigator is an employee of Institution and will be signing this Agreement as an acknowledgement of understanding but not as a separate party, Investigator will nonetheless be deemed to be a separate party to this Agreement with respect to the provisions in this Agreement related to confidentiality, intellectual property rights and publication rights and any provisions in this agreement that designate Investigator as the sole performing party.

Podepsáno IQVIA RDS Czech Republic s.r.o. na základě plné moci ze dne 14. července 2017 v zastoupení Boehringer Ingelheim International GmbH

Podpis: _____

Jméno:

Funkce:

Datum: _____

Signed by IQVIA RDS Czech Republic s.r.o., under a Power of Attorney dated 14 July 2017, for and on behalf of Boehringer Ingelheim International GmbH

By: _____

Name:

Title:

Date: _____

Na důkaz souhlasu připojuje svůj podpis oprávněný zástupce IQVIA RDS Czech Republic s.r.o.

Podpis: _____

Jméno:

Funkce:

Datum: _____

ACKNOWLEDGED AND AGREED BY IQVIA RDS Czech Republic s.r.o.

By: _____

Name:

Title:

Date: _____

Na důkaz souhlasu připojuje svůj podpis oprávněný zástupce Nemocnice Třebíč, příspěvkové organizace:

Podpis: _____

Jméno: **Ing. Eva Tomášová**

Funkce: Ředitelka

Datum: _____

ACKNOWLEDGED AND AGREED BY Nemocnice Třebíč, contributory organization:

By: _____

Name: **Ing. Eva Tomášová**

Title: Director

Date: _____

PŘEČTENO A ODSOUHLASENO ZKOUŠEJÍCÍM:

Podpis: _____

Jméno: [REDACTED]

Datum: _____

READ AND UNDERSTOOD BY THE INVESTIGATOR:

By: _____

Name: [REDACTED]

Date: _____

Přílohy:

Příloha A – Podmínky a náležitosti
Příloha B – Platební rozvrh
Příloha C – Vybavení
Příloha D – Verze Smlouvy o provedení
klinického hodnocení určená pro zveřejnění

Attachments:

Attachment A - Terms and conditions
Attachment B - Budget and payment schedule
Attachment C - Equipment
Attachment D - Version of the Clinical Trial
Agreement intended for publication

PŘÍLOHA A PODMÍNKY A NÁLEŽITOSTI

ATTACHMENT A TERMS AND CONDITIONS

Všechny názvy odstavců budou mít význam jim přiřazený ve Smlouvě.

All capitalized terms used herein shall have the meaning ascribed to them in the Agreement.

1) Výkon Studie. Smluvní strany Smlouvy souhlasí s tím, že Studie bude provedena v přísném souladu s Protokolem, běžnou lékařskou praxí, Helsinskou deklarací platnými právními předpisy na úrovni federální, národní a místní, jakož i závaznými nařízeními a směrnicemi, GCP, zejména v souladu se zákonem č. 378/2007 Sb., o léčivech, v platném znění (dále jen „Zákon o léčivech“) a vyhláškou č. 226/2008 Sb. o správné klinické praxi a bližších podmínkách klinického hodnocení léčivých přípravků, v platném znění a zákona č. 372/2011 Sb. o zdravotních službách a podmínkách jejich poskytování (dále jen „Zákon o zdravotních službách“), v platném znění. Zdravotnické zařízení poskytne k řádnému a bezpečnému provedení Studie dostatečný počet kvalifikovaného personálu a vyhovující zařízení.

1) Conduct of the Study. The parties to the Agreement agree that the Study will be performed in strict accordance with the applicable Protocol, accepted medical practice, the Declaration of Helsinki applicable federal, state, and local laws, regulations and guidelines, and GCP, in particular Act No. 378/2007 Coll., on pharmaceuticals and on amendments to some related acts (“Act on Pharmaceuticals”) and Decree No. 226/2008 Coll., on good clinical practice and detailed conditions of clinical trials on medicinal products, as amended and Act No. 372/2011 Coll., on Medical Services and terms and conditions of performance of such services („Act on Medical Services“). The Institution will provide an adequate number of qualified staff and adequate facilities to conduct the Study properly and safely.

Zdravotnické zařízení souhlasí, že tato Smlouva o klinickém hodnocení smí být na žádost předložena Etické komisi (EK), příp. (kompetentním) regulačním úřadům.

The Institution agrees, that this Clinical Trial Agreement may be forwarded to Ethics Committee (EC) and/or regulatory (competent) authorities, where requested.

Zkoušející je povinen zkontrolovat veškeré CRF, a je povinen zajistit jejich přesnost a úplnost, dále je povinen seznámit se s a náležitě porozumět informacím a údajům uvedeným v instrukci nazvané „Investigator’s Brochure“ či v pokynech ve vztahu ke zdravotnickým prostředkům, je povinen zajistit, že budou naplněny veškeré požadavky písemných informovaných souhlasů, a že formulář písemného informovaného souhlasu byl schválen Zadavatelem. Zdravotnické zařízení Studii nezačíná a nebude v ní pokračovat, příp. nedovolí Zkoušejícímu Studii zahájit nebo v ní pokračovat, pokud:

The Investigator shall review all CRFs to ensure their accuracy and completeness, shall review and understand the information in the investigator’s brochure or device labeling instructions as applicable, shall ensure that all informed consent requirements are met and that the informed consent form has been approved by Sponsor. Institution shall only commence and continue and not permit the Investigator to commence and continue with the Study unless and/or as long as:

- a) nebyla dosud učiněna všechna nezbytná podání či oznámení příslušným regulačním úřadům, a/nebo
- b) není zatím k dispozici všechna nezbytná dokumentace, a/nebo
- c) dosud nebyla získána veškerá povinná vyjádření a souhlasy (či jiná kladná stanoviska) ze strany příslušných regulačních úřadů, Etické komise pro multicentrická hodnocení a Místních etických komisí (dále jen “EC”).

- a) all necessary submissions or notifications to the applicable regulatory authorities have been made and/or
- b) all necessary documentation and information is available and/or
- c) that all required reviews and approvals (or favorable opinions) by applicable regulatory authorities, Ethics Committee for Multicentrics Trials and Local Ethics Committees (“ECs”) are obtained.

Zdravotnické zařízení se zavazuje, že prostřednictvím Zkoušejícího zajistí, že bude vést přesné, kompletní a čitelné Záznamy ze studie. Pro účely této Smlouvy znamenají „**Záznamy ze studie**“ všechny záznamy, které je třeba vést dle Protokolu, platných zákonů a pravidel a předpisů veškerých regulačních úřadů, do jejichž pravomoci Studie spadá. Místo výkonu klinického hodnocení se zavazuje, že bez zbytečného odkladu a v plném rozsahu předloží IQVIA či Zadavateli či jejich zástupcům veškerá data, údaje, záznamy a informace vztahující se ke Studii, a to během běžné pracovní doby a dále jim poskytne promptní součinnost za účelem neprodleného vyřešení jakýchkoli dotazů a dále k provádění auditu či kontrol záznamů subjektů hodnocení, či souvisejících zpráv, protokolů či datových zdrojů. V případě, že Záznamy ze studie jsou buď neúplné nebo neaktuální, společnost IQVIA a/nebo Zadavatel si mohou najmout vyškolené zdravotníky, aby byli při doplňování těchto dokumentů nápomocni. Náklady na tuto výpomoc (za daných okolností přiměřenou) se účtují Zdravotnickému zařízení a Zkoušejícímu dle poměru jejich odměn za provedení Studie (tj. 25 % Zdravotnickému zařízení a 75 % Zkoušejícímu) a mohou se odečítat z odměn, které Zdravotnickému zařízení náleží dle této Smlouvy a Zkoušejícímu dle smlouvy uzavřené separátně se Zkoušejícím, a to podle poměru uvedeného výše. Místo klinického hodnocení je povinno uchovávat veškerou dokumentaci ke Studii, např. Protokol, záznamy subjektů hodnocení (CRF), složku zkoušejícího z místa hodnocení (ISF), informovaný souhlas, zdrojové údaje, dokumenty, podle nichž je možno určit totožnost subjektů, v souladu s platnými zákonnými požadavky, v každém případě však po dobu nejméně patnácti (15) let po ukončení nebo předčasném ukončení Studie. Tyto dokumenty je možno zlikvidovat až po předchozím písemném schválení Zadavatelem, zprostředkovaného společností IQVIA. O jakékoliv neúmyslné ztrátě nebo zničení Záznamů ze studie Místo klinického hodnocení neprodleně vyrozumí společnost IQVIA nebo Zadavatele.

Místo klinického hodnocení má za úkol připravit a vést přesnou a úplnou databázi („Databáze“) pacientů zařazených do Studie v souladu s Protokolem a zákony, které jsou v Místě klinického hodnocení v platnosti. Při dodržení závazků o důvěrnosti dle této Smlouvy je Zdravotnické zařízení oprávněno používat databázi i pro vlastní potřeby.

The Institution agrees to ensure through the Investigator to maintain accurate, complete, and legible Study Records. For the purposes of this Agreement, “**Study Records**” means all records required to be maintained under the Protocol, applicable laws and rules and regulations of any regulatory authority with jurisdiction over the Study. The Institution shall promptly and fully produce all data, records and information relating to the Study to IQVIA and the Sponsor and their representatives during normal business hours, and shall assist them in promptly resolving any questions and in performing audits or reviews of original subject records, reports, or data sources. In the event that Study Records are either incomplete or out-of-date, IQVIA and/or Sponsor may retain trained health care professionals to assist in satisfactory completion of such documents. The cost of such professional assistance (which will be reasonable in the circumstances) will be charged to Institution and Investigator according to the proportion of their remunerations for the conduct of the Study (i.e. 25 % per the Institution and 75 % per the Investigator and may be offset against compensation owed to Institution hereunder and to Investigator under a separate agreement concluded with the Investigator. Site is obliged to retain the entire Study documentation, e.g. Protocol, CRFs, ISF, informed consent form, source data, documents facilitating identification of the Study subjects, in accordance with the applicable legal requirements, and in any event, at least for a period of fifteen (15) years after the end or the premature termination of the Study. Such documentation must not be deleted without having obtained prior written approval of Sponsor obtained through IQVIA. Site will notify IQVIA and/or Sponsor immediately in writing of any accidental loss or destruction of Study records.

The Site shall be responsible to prepare and maintain an accurate and complete database (“Database”) regarding the patients enrolled in the Study according to the Protocol and mandatory law applicable to the Site. The Institution may use the Database for its own purposes, subject to the confidentiality obligations under this Agreement.

Zdravotnické zařízení předá prostřednictvím Zkoušejícího či jinak zpřístupní společnosti IQVIA či Zadavateli pouze osobní údaje pacientů, které prošly pseudonymizací, příp. pokud byly vyžádány na základě platných zákonů či kompetentními orgány. Zadavatel, příp. společnost IQVIA jsou oprávněni pověřit kvůli splnění povinných zákonných požadavků některé ze svých zaměstnanců či externích spolupracovníků (Clinical research associates, CRA) kontrolou přesnosti a úplnosti Databáze, tito spolupracovníci (CRA) mají nicméně zakázáno společnosti IQVIA nebo Zadavateli zpřístupnit jakékoliv osobní údaje pacientů.

Zdravotnické zařízení souhlasí, že poskytne pomoc a součinnost zástupcům IQVIA a Zadavatele při jejich návštěvě Místa výkonu klinického hodnocení, a Místo výkonu klinického hodnocení dále souhlasí, že zajistí, že jeho zaměstnanci či zástupci nebudou klást překážky těmto zástupcům v souvislosti s plněním jejich shora uvedené kontrolní činnosti, či jakkoli jinak pro ně vytvářet nehostinné či nepřátelské prostředí pro výkon předmětné kontrolní činnosti.

Zdravotnické zařízení použije Hodnocené léčivo a jakékoli srovnávací přípravky, jež budou Místu klinického hodnocení poskytnuty zdarma v souvislosti se Studií, v souladu s Protokolem a veškerými platnými zákony, pravidly a předpisy, a to výhradně za účelem řádného splnění Studie, a bude uchovávat veškeré hodnocené léčivo a srovnávací přípravky na uzavřeném a zabezpečeném místě, a to po celou dobu hodnocení. Zdravotnické zařízení prohlašuje a zavazuje se, že ponese odpovědnost za veškeré klinické potřeby (včetně Hodnoceného léčiva a srovnávacích přípravků), které mu společnost IQVIA/Zadavatel poskytli, a vést písemné záznamy o všech klinických potřebách a zařízeních, které mu společnost IQVIA/Zadavatel dodali, dále že zajistí vhodné kontrolní mechanismy, aby se s Hodnoceným léčivem a ostatními klinickými potřebami zacházelo řádně, a dle potřeby v akutních případech provede odtajnění kódu. Po dokončení či předčasném ukončení Studie Místo výkonu klinického hodnocení vrátí nebo zlikviduje veškeré nepoužité Hodnocené léčivo, srovnávací přípravky či vybavení a materiály, jakož i veškeré Důvěrné údaje (ve smyslu níže uvedeném) dle pokynů společnosti IQVIA či Zadavatele.

The Institution, through the Investigator, shall not transfer or make in any other way accessible to IQVIA or the Sponsor any personal data of patients, unless such data has been pseudonomised or if such disclosure is required under applicable law or requested by the competent authorities. The Sponsor and/or IQVIA may assign certain of its employees or external vendors (clinical research associates/CRAs) to review and control accuracy and completeness of the Database in order to comply with mandatory law; however, such CRAs are restricted from disclosing any personal data of the patients to IQVIA or the Sponsor.

The Institution agrees to cooperate with the representatives of IQVIA and Sponsor who visit the Site, and the Institution agrees to ensure that the employees, agents and representatives of the Site do not harass, or otherwise create a hostile working environment for, such representatives.

The Institution shall use the Investigational Product, and any comparator products provided to Site free of charge in connection with the Study in accordance with the Protocol and any applicable laws, rules and regulations, solely for the purpose of properly completing the Study and shall maintain all Investigational Product and any comparator products in a locked, secured area at all times. Institution represents and warrants to account for all clinical supplies (including the Investigational Product and comparator products) provided by IQVIA/Sponsor and keep a written inventory of any clinical supplies and equipment supplied by IQVIA or Sponsor, maintain appropriate controls to ensure proper handling of any Investigational Product and other clinical supplies, and, if applicable, make emergency code-break information available. Upon completion or termination of the Study, the Site shall return, retain, or dispose all unused Investigational Product, comparator products, equipment, and materials and all Confidential Information (as defined below) in accordance with instructions to be provided by IQVIA/Sponsor.

Zdravotnické zařízení se zavazuje, že zajistí, aby Institution undertakes to cause the Investigator to:

- a) dodržoval veškeré státní i místní požadavky na hlášení nežádoucích příhod příslušným etickým komisím, příp. všem (spolu)zkoušejícím;
 - b) shromažďoval, dokumentoval a hlásil informace o všech nežádoucích příhodách, závažných i nezávažných, jak jsou definovány Protokolem („Nežádoucí příhody“), v souladu s pokyny uvedenými ve složce zkoušejícího v místě klinického hodnocení, platnými zákony a všemi podmínkami stanovenými ve schválení etické komise/institucionální hodnotící komise („IRB“) či všemi (spolu)zkoušejícími, a ke kterým dojde v době od podpisu informovaného souhlasu až do ukončení Studie, včetně všech fází po ukončení léčby, jak stanovuje Protokol;
 - c) hlásil Zadavateli všechny zde popsané Závažné nežádoucí příhody („SAE“) do dvaceti čtyř (24) hodin nebo příštího pracovního dne, podle toho, co nastane dříve, aby měl Zadavatel dostatek času na podání hlášení Zdravotním úřadům;
 - d) shromažďoval a hlásil informace o všech SAE, které se u subjektu hodnocení vyskytnou kdykoliv po ukončení Studie, domnívá-li se Zkoušející, že mají spojitost s Hodnoceným léčivem;
 - e) se stejným způsobem pokusil shromažďovat a hlásit Zadavateli informace o SAE z následného sledování dle požadavků Zadavatele nebo společnosti IQVIA.
- a) comply with all national and local requirements to notify the pertinent ethics committee or any (sub) investigators of adverse events;
 - b) collect, document and report information on all adverse events, serious and non-serious, as defined in the Protocol (“Adverse Events”), in accordance with the instructions provided in the investigator site file, applicable laws and any condition of approval imposed by the ethics committee/Institutional Review Board (“IRB”), or any (sub) investigators, that occur for each Study subject from the point the Study subject signs informed consent until completion of the Study, including any post treatment period specified in the Protocol;
 - c) report any Serious Adverse Event (“SAE”) as herein described to Sponsor within twenty-four (24) hours or the next business day, whichever is shorter to allow the Sponsor to perform the reporting towards the Health Authorities;
 - d) collect and report information on any SAE that occurs at any time after Study completion by the Study subject to Sponsor if the Investigator suspects a causal relationship to the Investigational Product;
 - e) attempt to collect and report to Sponsor follow up information on SAEs as requested by IQVIA and/or Sponsor in the same manner.

Na základě a v souladu s ICH GCP 4.8 (písemný informovaný souhlas subjektu Studie) bude Zadavatel neprodleně informovat Místo výkonu klinického hodnocení, místní etické komise a IQVIA, o jakémkoli poznatku či zjištění, jež budou způsobila ovlivnit bezpečnost subjektů Studie nebo ovlivnit jejich ochotu pokračovat v účasti ve Studii, ovlivnit provádění Studie, či způsobila ovlivnit změnu poskytnutého souhlasu místní etické komise ohledně pokračování Studie.

In accordance with ICH GCP 4.8 (Informed Consent of Trial Subjects), Sponsor will promptly report to the Site, the Local Ethics Committees, and IQVIA, any finding that could affect the safety of participants or their willingness to continue participation in the Study, influence the conduct of the Study, or alter the Local Ethics Committees approval to continue the Study.

2) Důvěrné údaje. Zdravotnické zařízení bude zachovávat důvěrnost veškerých údajů, know-how, přípravků a ostatních informací (včetně mj. dokumentů, popisů, dat, CRF, fotografií, video-materiálů a pokynů), a materiálů (včetně mj.

2) Confidential Information. Institution shall keep all data, know-how, substances and all other information (including, but not limited to, documents, descriptions, data, CRFs, photographs, videos and instructions), and materials (including, but not limited

hodnoceného léčiva a srovnávacích přípravků), poskytnuté Zdravotnickému zařízení ze strany IQVIA, Zadavatele či jejich zástupců (bez ohledu na to, zda v podobě ústní, písemné či elektronické), jakož i veškerých ostatních údajů, materiálů, zpráv a informací vztahujících se ke Studii a k jejímu provádění či vývoji (dále jen "Důvěrné údaje") a nepředá je žádné třetí straně bez předchozího písemného souhlasu Zadavatele nebo společnosti IQVIA, ani nepoužije Důvěrné údaje k jiným účelům než k provádění Studie. Zdravotnické zařízení je povinno zajišťovat a zachovávat přísnou důvěrnost důvěrných údajů a je oprávněno je zpřístupnit či odhalit výhradně těm zaměstnancům, kteří jsou bezprostředně zapojeni do provádění Studie, avšak v režimu omezeného přístupu a v jen nezbytném rozsahu, za podmínky, že tito zaměstnanci jsou vázáni srovnatelnou povinností zachování důvěrnosti jako Zdravotnické zařízení dle této Smlouvy. Tyto povinnosti ve vztahu k ochraně důvěrných údajů a jejich nezneužívání zůstanou v platnosti po dobu deseti (10) let po dokončení Studie, nebudou se však vztahovat na údaje, které:

- a) již Zdravotnické zařízení mělo k dispozici před tím, než mu je Zadavatel a/nebo společnost IQVIA poskytli, což je písemně doloženo, nebo jsou či se stanou veřejně známými bez zavinění Zdravotnického zařízení;
- b) jsou Místu klinického hodnocení zveřejněny, sděleny či poskytnuty třetí stranou, jež není vázána žádnou povinností mlčenlivosti;
- c) musí být zveřejněny, odhaleny či sděleny etické komisi či příslušnému kontrolnímu úřadu;
- d) musí být zahrnuty v kterémkoli písemném informovaném souhlasu subjektu hodnocení;
- e) jsou publikovány v souladu s Článkem 4 této Smlouvy; nebo,

jejichž odhalení, zveřejnění, zpřístupnění či sdělení je požadováno na základě povinnosti stanovené příslušným právním předpisem za podmínky, že Zdravotnické zařízení o tom Zadavatele nebo společnost IQVIA ihned písemně zpraveno, a umožnilo jim tak usilovat o ochranné opatření k omezení nebo zabránění úniku; a dále za podmínky, že místo hodnocení zpřístupní pouze ty Důvěrné údaje, které je nutno zpřístupnit v souladu s pokyny právního zástupce Zdravotnického zařízení. Veškeré Důvěrné

to, the Investigational Product and comparator products), provided to the Institution by IQVIA, Sponsor, or their agents, (whether verbal, written or electronic), and all data, materials, reports and information, relating to the Study or its progress (hereinafter, the "Confidential Information") confidential and shall not disclose the Confidential Information to any third party without the prior written approval of Sponsor and/or IQVIA, or use the Confidential Information for any other purpose than the conduct of the Study. The Institution shall keep the Confidential Information strictly confidential and shall disclose it only to its employees involved in conducting the Study on a need-to-know basis provided always that such employees are bound by a substantially similar secrecy obligation as the Institution under this Agreement. These confidentiality and non-use obligations shall continue until ten (10) years after completion of the Study, but shall not apply to information to the extent that it:

- a) is already in the possession of Institution prior to its disclosure Sponsor and/or IQVIA as evidenced by written records, is or becomes publicly available through no fault of the Institution;
- b) is disclosed to the Site by a third party not subject to any obligation of confidence;
- c) must be disclosed to ECs, or applicable regulatory authorities;
- d) must be included in any subject's informed consent form;
- e) is published in accordance with Section 4 herein; or,

is required to be disclosed by applicable law provided that Institution has given prompt and written notice to Sponsor and/or IQVIA to enable Sponsor and/or IQVIA to seek a protective order to limit or prevent disclosure; and provided, further, that Institution will disclose only such Confidential Information that is required to be disclosed under instructions from Institution's counsel. All Confidential Information in Institution's custody will be returned promptly to IQVIA or Sponsor upon termination or expiry of the

údaje, které má Zdravotnické zařízení v úschově, se po ukončení nebo uplynutí Studie nebo zapojení Místa klinického hodnocení do ní musí ihned vrátit společnosti IQVIA nebo Zadavateli, případně pokud si to společnost IQVIA nebo Zadavatel vyžádají, s výjimkou těch údajů, které si je Zdravotnické zařízení povinně ponechat v souladu s místními právními předpisy nebo správnou klinickou praxí.

Pokud se Důvěrné údaje Zadavatele předávají prostřednictvím e-mailu, použijí smluvní strany šifrovací technologie. Pro účely přímé komunikace mezi všemi smluvními stranami této Smlouvy poskytne Zadavatel zdarma vhodnou technologii na adrese <http://guides.boehringer-ingelheim.com/>. Bez ohledu na výše uvedené však v případě, že Zadavatel opomene při předávání Důvěrných informací takovou šifrovací technologii použít, důvěrná povaha těchto údajů ani jejich vlastnictví tím nebudou nijak dotčeny. Tyto údaje zůstávají i nadále Důvěrnými údaji a vztahují se na ně omezení uvedená zde v celém čl. 2. Zdravotnické zařízení souhlasí, že bude jednat v souladu s veškerými závaznými právními předpisy České republiky na úseku ochrany osobních údajů a ochrany dat.

3) Vlastnická práva a práva duševního vlastnictví

Chráněné informace: Veškeré dokumenty, údaje, know-how, vzorce, proteiny a sekvence DNA i hodnocené léčivo, srovnávací přípravek a placebo, které Zdravotnické zařízení nebo Zkoušející obdrží pro účely Studie, jsou a budou majetkem Zadavatele a na vyžádání je třeba je Zadavateli, společnosti IQVIA, nebo jimi pověřeným osobám vrátit.

Práva k výsledkům: Veškeré údaje, informace a materiály, které Zdravotnické zařízení nebo Zkoušející vyvine nebo získá v souvislosti se Studií („Výsledky studie“), jsou výlučným a výhradním vlastnictvím Zadavatele. Zadavatel je oprávněn používat Výsledky studie ve spojitosti se všemi svými výzkumy, vývojem, marketingem či reklamou i všemi ostatními způsoby, které mohou být v rámci obchodních zájmů Zadavatele považovány za vhodné. Všechna práva k Výsledkům studie, které Zdravotnické zařízení získá během Studie, postoupí Zadavateli. O Výsledcích studie bude Zkoušející písemně informovat Zadavatele prostřednictvím společnosti IQVIA.

Study or Site's participation therein, or if IQVIA or Sponsor, as the case may be, so requests, except for that information which is required to be kept by Site according to local laws or GCPs.

If Sponsor Confidential Information is communicated via Internet mail, the parties will use Internet mail encryption technology. For direct communication between all of the parties to this Agreement, Sponsor provides a suitable technology free of charge at <http://guides.boehringer-ingelheim.com/>. Without limiting the foregoing, any failure by Sponsor to use such Internet mail encryption technology in its communication of any Confidential Information will not affect the confidential and proprietary nature of such information. Rather, such information will continue to be Confidential Information and subject to the restrictions of this entire Section 2. The Institution, agrees to comply with any applicable data privacy and data protection legislation of Czech Republic.

3) Ownership and Intellectual Property Rights

Proprietary Information: All documents, data, know-how, formulas, protein and DNA sequences, and the Investigational Product, comparator, placebo provided to the Institution or Investigator for purposes of the Study are and shall remain the property of Sponsor and will be returned to Sponsor, IQVIA, or their respective designees upon request.

Rights to Results: All data, information and materials developed or generated by Institution or Investigator as a result, or arising out, of the Study (“Study Results”) shall be the sole and exclusive property of Sponsor. Sponsor may use Study Results in connection with any of its research, development, marketing or promotional activities and in any other manner deemed appropriate to Sponsor's business interests. The Institution assigns all rights of Study Results obtained in the Study to Sponsor. Investigator shall notify Sponsor through IQVIA of the Study Results promptly in writing.

Duševní vlastnictví:

a) „Duševní vlastnictví“ zde označuje veškerá práva, nároky a podíly na duševním vlastnictví a materiálech, která jsou předmětem Studie nebo Protokolu, včetně mj. veškerých vlastnických práv k Hodnocenému léčivu a všem údajům, technickým informacím, vynálezům, objevům, vývoji, zlepšením, vylepšením, softwaru, know-how, metodám, technikám, vzorcům, údajům, postupům a ostatním chráněným nápadům (ať již je lze dle patentových, autorských či jiných podobných práv patentovat či registrovat, nebo nikoliv) a materiálům spojených s veškerými produkty (včetně mj. Hodnoceného léčiva), Studií nebo Protokolem, či jinak odvozeným, vymyšleným, objeveným, vyvinutým či zavedeným do praxe v přímé nebo nepřímé souvislosti s poskytováním služeb Zdravotnickým zařízením dle této Smlouvy, nebo v průběhu Studie či v souvislosti s ní, ať je vyvinulo či vytvořilo Zdravotnické zařízení, společnost IQVIA nebo Zadavatel nebo jejich zástupci, zaměstnanci či dodavatelé, a to buď samostatně, nebo společně s ostatními. Zdravotnické zařízení a Zkoušející berou na vědomí, že veškeré Duševní vlastnictví se považuje za Důvěrné informace a vztahují se na něj ustanovení čl. 2.

b) Veškeré Duševní vlastnictví je výlučným a výhradním majetkem Zadavatele. Zdravotnické zařízení ani jeho zaměstnanci či zástupci nezískávají na základě plnění dle této Smlouvy žádné Duševní vlastnictví ani žádná jiná práva k Hodnocenému léčivu. Zdravotnické zařízení tímto souhlasí, že Zadavateli postoupí a tímto mu i postupuje veškerá práva k Duševnímu vlastnictví i ostatní práva vyplývající ze Studie a prací provedených dle této Smlouvy. Zadavatel je za všech okolností oprávněn používat, postupovat, licencovat či převádět vlastnictví jakéhokoliv Duševního vlastnictví, aniž by musel Zdravotnickému zařízení vyplácet za takové Duševní vlastnictví jakoukoliv náhradu.

c) Zdravotnické zařízení souhlasí, že Zadavatele neodkladně zpraví o všech vynálezech, objevech či zlepšeních týkajících

Intellectual Property:

(a) As used herein, “Intellectual Property” shall mean all rights, title and interest in and to the intellectual property and materials that are the subject of the Study or the Protocol, including, without limitation, all property rights in the Investigational Product and all data, technical information, inventions, discoveries, developments, improvements, enhancements, software, know-how, methods, techniques, formulae, data, processes and other proprietary ideas (whether or not patentable or registrable under patent, copyright or similar laws) and materials related to any product (including, without limitation, the Investigational Product), the Study or the Protocol, or otherwise derived, conceived, discovered, developed or reduced to practice as a direct or indirect result of the Institution’s performance of any services under or pursuant to this Agreement or during the course of or in connection with the Study whether generated or developed by the Institution, IQVIA or Sponsor or their respective agents, employees or contractors, either solely or jointly with others. Institution and Investigator acknowledge that all Intellectual Property shall be considered Confidential Information subject to Section 2.

(b) All Intellectual Property shall be the sole and exclusive property of Sponsor. The Institution, including its employees or agents, shall not acquire any Intellectual Property or any other rights of any kind whatsoever with respect to the Investigational Product as a result of performance under this Agreement. The Institution hereby agrees to assign and herewith assigns to Sponsor all Intellectual Property and other rights resulting from the Study and the work under this Agreement. At all times, Sponsor shall have the exclusive right to use, assign, license or transfer ownership of any Intellectual Property without payment of any compensation to the Institution for such Intellectual Property.

(c) The Institution agrees to promptly notify Sponsor of any such Intellectual Property invention, discovery or improvement,

se Duševního vlastnictví a na základě podkladů poskytnutých společností IQVIA zhotoví veškerá zákonem požadovaná prohlášení, aby nároky k těmto vynálezům, objevům či zlepšením byly převedeny na Zadavatele. Zadavatel má výhradní a výlučné právo na vlastní výdaje a pod svým jménem získat, podat a soudně vymáhat žádosti o patent k jakýmkoliv informacím odvozeným z Duševního vlastnictví. Zdravotnické zařízení bude na žádost Zadavatele a jeho výdaje Zadavateli nápomocno při zajišťování jeho práv na Duševní vlastnictví, včetně toho, že Zadavateli poskytne všechny příslušné a relevantní údaje a informace, které se Duševního vlastnictví týkají, a dále mu bude nápomocen při poskytování všech prohlášení, postoupení a dalších listin nezbytných k žádosti o tato práva a jejich získání a k převedení a postoupení všech výhradních a výlučných práv, nároků a podílů v Duševním vlastnictví, všech autorských právech, patentech či s tím spojených jiných právech duševního vlastnictví Zadavateli, jeho nástupcům a nabyvatelům. Náklady vzniklé Zdravotnickému zařízení v důsledku procesu převodu je Zadavatel povinen uhradit na základě faktury.

d) Zdravotnické zařízení a Zkoušející se podpisem této Smlouvy zaručují, že neuzavřeli ani neuzavřou žádnou smlouvu ani nevstoupí do smluvního vztahu, který by byl v rozporu s právy Zadavatele k jakýmkoliv Výsledkům studie, vynálezům, objevům či technologiím, které vyplývají nebo se týkají jejich plnění dle této Smlouvy.

4) Propagace a publikování. Zadavatel má k Výsledkům studie neomezená vydavatelská práva a je oprávněn údaje předat ke zveřejnění třetím stranám. Společnost IQVIA a Zadavatel uznávají a berou na vědomí zájem Zdravotnického zařízení na zveřejnění prací týkajících se Studie v časopisech, na konferencích či jinak k nekomerčním účelům.

Po ukončení Studie, ne však dříve, než budou poprvé zveřejněny sloučené výsledky Studie, nebo dokud nebudou údaje dostačující (dle přiměřeného soudu Zadavatele), je Zdravotnické zařízení oprávněno připravit údaje k vydání. Nejméně šedesát (60) dnů

and, based on materials provided by IQVIA, to make all statements legally necessary to vest title in such invention, discovery or improvement in Sponsor. Sponsor shall have the sole and exclusive right to obtain, file and prosecute in its own name and at its expense, applications for patents on any information derived from Intellectual Property. Upon request and at the expense of Sponsor, the Institution shall assist Sponsor in securing Sponsor's rights in the Intellectual Property, including disclosure to Sponsor of all relevant or pertinent information and data with respect to such Intellectual Property and the execution of all oaths, assignments and other instruments necessary in order to apply for and obtain such rights and in order to assign and convey to Sponsor, its successors and assigns the sole and exclusive rights, title and interest in and to such Intellectual Property and any copyrights, patents or other intellectual property rights relating thereto. Costs incurred by the Institution due to the transfer process shall be reimbursed by the Sponsor on the basis of an invoice.

(d) Institution and Investigator warrant by the execution of this Agreement that they have not entered, and will not enter, into any contractual agreement or relationship which would in any way conflict with or compromise Sponsor's rights to, any Study Results, inventions, discoveries, or technology arising out of or related to their performance thereunder.

4) Publicity and Publication. Sponsor shall have unrestricted publication rights for the Study Results and may give the data to third parties for publication. IQVIA and Sponsor recognize and acknowledge Institution's interest in making publications relating to the Study in journals, at meetings or otherwise, for non-commercial purposes.

Upon completion of the Study but not before the first publication of the consolidated Study results, or when data are adequate (in Sponsor's reasonable judgement), the Institution has the right to prepare the data for publication. At least sixty (60) days prior to

před předáním jakékoli odborné práce či jakýchkoli jiných materiálů vztahujících se ke Studii do tisku, ke kontrole či revizi, či jejich poskytnutí jakýmkoli třetím osobám neúčastnícím se na výkonu Studie, zavazuje se Zdravotnické zařízení, že poskytne Zadavateli prostřednictvím společnosti IQVIA kopie veškerých takových odborných prací či jakýchkoli jiných materiálů, a poskytne mu šedesát (60) dnů na revize a kontrolu a pro přípravu připomínek k těmto písemnostem. Pokud Zadavatel během této šedesátidenní (60) lhůty Zdravotnické zařízení a/nebo Zkoušejícího písemně nevyrozumí, že připravovanou publikaci je třeba z důvodu ochrany patentovatelných vynálezů odložit nebo pozměnit,

- a) aby se předešlo zveřejnění Důvěrných informací, obchodních tajemství nebo know-how;
- b) aby byla zajištěna přesnost prezentace či publikace, nebo
- c) aby mohly být poskytnuty dodatečné relevantní informace,

bude Zdravotnické zařízení smět zveřejnit výsledky/údaje Studie za dodržení pravidel zveřejnění dle tohoto čl. 4. Je-li třeba navrženou publikaci odložit, Zdravotnické zařízení pozdrží podání publikace na dobu předem dohodnutou v dobré víře smluvními stranami, ne však déle než osmnáct (18) měsíců od doby, kdy Zadavatel příslušnou patentovou žádost podal. Zdravotnické zařízení dále souhlasí, že je-li Studie součástí multicentrického klinického hodnocení, jakákoli publikační činnost Zdravotnického zařízení vztahující se k výsledkům Studie prováděné v Místě výkonu klinického hodnocení, nebude učiněna před prvním multicentrickým zveřejněním; avšak za podmínky, že nedojde-li do jednoho roku od uzavření databáze k multicentrickému zveřejnění, Zdravotnické zařízení bude oprávněno publikovat nezávisle a samostatně v souladu s tímto ustanovením.

Pro všechny publikace související se Studií nebo zahrnující jakákoli studijní data Zadavatel, Místo provádění klinického hodnocení a Zkoušející souhlasí, že budou dodržovat pokyny Správné klinické praxe (k dispozici na: <http://www.ismpp.org>) a všechny etické standardy týkající se publikací a autorství, včetně pravidel Správné vědecké praxe, pokynů k publikování údajů z klinických hodnocení popsané např. vydavateli hlavních lékařských časopisů a etické normy týkající se publikování a autorství, včetně „Doporučení pro provádění, hlášení, editaci a

submitting or presenting a manuscript or other materials relating to the Study to a publisher, reviewer, or other outside persons, the Institution shall provide to Sponsor through IQVIA a copy of all such manuscripts and materials, and allow Sponsor sixty (60) days to review and comment on them. Unless Sponsor informs, the Institution and/or Investigator in writing during this sixty (60) day period that the proposed publication must be delayed in order to protect a patentable invention or changed

- a) to avoid disclosure of Confidential Information trade secrets or know-how,
- b) to ensure the accuracy of the presentation or publication, or
- c) to enable relevant supplementary information to be provided,

Institution shall be free to publish the Study results Study results/data subject to the publication rules of this Section 4. In the event that a delay of the proposed publication is required, Institution shall withhold such submission for publication for an additional period agreed upon in good faith by the parties, however no longer than eighteen (18) months after submission of a respective patent application by Sponsor. The Institution agrees that if the Study is part of a multi-center study, any publication by the Institution of the results of the Study conducted at the Site shall not be made before the first multi-center publication; provided, however, that if no multi-center publication is made within one year from database lock, then the Institution may publish individually in accordance with this provision.

For all publications relating to the Study or including any Study data, Sponsor, Site and Investigator agree to comply with the Good Publication Practise Guidelines (found at: <http://www.ismpp.org>) and all ethical standards concerning publications and authorship, including the rules of Good Scientific Practice, the guidelines for publications of clinical Study data as outlined e.g. by editors of the major medical journals as well as all ethical standards concerning publications and authorship, including the “Recommendations for the Conduct, Reporting, Editing, and Publication of

publikaci rukopisů v odborných časopisech“ stanovené Mezinárodním výborem pro editory odborných časopisů (International Committee of Medical Journal Editors [„ICMJE“]).

Autorství všech publikací týkajících se Studie se stanoví na základě vzájemné dohody. Zadavatel je oprávněn jmenovat spoluautory. Není-li dohodnuto jinak, stává se spoluautorem hlavní ucelené publikace Studie ten zástupce Zadavatele, který se na provedení Studie významnou měrou podílel.

Zdravotnické zařízení zaváže všechny své zaměstnance i jiné třetí strany, které se na provedení Studie podílejí, aby plnili výše uvedené závazky.

Žádná smluvní strana nepoužije název, ochranné známky, loga, fyzické podoby, jména zaměstnance, značky majitele či jiné vyobrazení spojené se Zadavatelem nebo jakoukoli jinou smluvní stranou ve spojení s jakoukoli inzertní, reklamní, publikační či propagační činností, ani jinou publikační činností, aplikací či formátem bez předchozího písemného souhlasu, avšak s výjimkou, že Zadavatel a IQVIA budou oprávněni užít názvu Zdravotnického zařízení a jména Zkoušejícího při publikační činnosti vztahující se ke Studii, jakož i při vedení související korespondence či komunikace, a to včetně webových stránek klinických hodnocení a v souvislosti s newslettery vztahujícími se ke Studii, jak je uvedeno v čl. 4 této Smlouvy. Dále je Zadavatel oprávněn použít jméno Zdravotnického zařízení a/nebo Zkoušejícího v jakékoliv publikaci, aplikaci či formátu, příp. v jiných materiálech, které předkládá kontrolnímu úřadu a/nebo další zveřejnění požadovaná příslušným zákonem, jako jsou zveřejnění v registrech klinických hodnocení.

Identifikace obchodního tajemství. Strany tímto potvrzují a souhlasí, že Příloha B, minimální cíl náboru, očekávaný počet subjektů zařazených do Studie a očekávané trvání Studie, Soubor informací pro zkoušejícího, Smlouva o pojištění klinického hodnocení, Protokol klinického hodnocení a osobní údaje osob (dále označované jako „Důvěrné informace specifické pro klinické hodnocení“) budou považovány za významné informace v rámci zákonného vymezení obchodního tajemství (§ 504 zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku), protože univerzální přístup k takovým informacím může mít významný dopad na ekonomické výsledky a pozici na trhu Zadavatele a členů skupiny Zadavatele v ostatních

Scholarly Work in Medical Journals” as established by the International Committee of Medical Journal Editors (“ICMJE”) (found at <http://www.icmje.org>).

Authorship of any publications relating to the Study shall be determined by mutual agreement. Sponsor has the right to name co-authors. A representative of the Sponsor substantially involved in the implementation of the Study will serve as co-author in the primary full publication of the study, unless otherwise agreed.

Institution shall oblige all its employees and other third parties participating in the conduct of the Study to comply with the above mentioned obligations.

No party hereto shall use any other party's name, or Sponsor's name trademarks, logos, physical likeness, employee name, owner symbol, or other image, in connection with any advertising, publication or promotion as well as in any other publications, applications or forms without prior written permission, except that the Sponsor and IQVIA may use the Institution's and Investigator's name in Study publications and communications, including clinical trial websites and Study newsletters, and as stated in Section 4 of the Agreement. Furthermore, Sponsor, may use the name of Institution and/or Investigator in any publication, applications or forms, or other materials submitted to any regulatory authority and/or other disclosures required by Applicable Law such as disclosures in clinical trial registries.

Designation of Business Secret. Parties hereby acknowledge and agree that Attachment B, the minimum enrollment goal, expected number of Study subjects enrolled and the expected duration of the Study, Investigator's Brochure, Insurance Contract on Clinical Trial Insurance, Clinical Trial Protocol and personal data of the individuals, (further stated as „Trial Specific Confidential Information“), are deemed as information significant within the meaning of statutory definition of business secret (Section 504 of Act No. 89/2012 Coll., the Civil Code), as universal access to such information may have a substantial impact on economic results and market position of the Sponsor and members of the Sponsor's group in other

členských zemích. Důvěrné informace specifické pro klinické hodnocení jsou buď součástí textu hlavní Smlouvy, nebo jednotlivých dodatků této Smlouvy. Zdravotnické zařízení a Zkoušející potvrzují, že také považují Důvěrné informace specifické pro klinické hodnocení za významné v rámci zákonné definice obchodního tajemství (§ 504 zákona č. 89/2012 Sb., občanského zákoníku) a zavazují se udržovat takové informace důvěrné v souladu s oddílem 2) této Smlouvy.

Zveřejnění. Strany souhlasí, že v případě, že Smlouva bude muset být zveřejněna podle zákona č. 340/2015 Sb., o zvláštních podmínkách účinnosti některých smluv, uveřejňování těchto smluv a o registru smluv („zákon o registru smluv“) nebo podle dalších souvisejících regulačních opatření, provedou následující:

- Zdravotnické zařízení zveřejní Smlouvu s ohledem na postup uvedený v tomto odstavci;
- Důvěrné informace specifické pro klinické hodnocení a další důvěrné informace podle Článku 2 Přílohy A této Smlouvy nebudou zveřejněny;
- Pro účely zveřejnění poskytne Zdravotnické zařízení Správci registru smluv kopii podepsané smlouvy ve formátu, který vyžaduje Zákon o registru smluv;
- Zdravotnické zařízení bude informovat společnost IQVIA o provedeném zveřejnění Smlouvy: (i) v registru smluv, je-li to možné, Zdravotnické zařízení uvede emailovou adresu společnosti IQVIA pro účel poskytnutí potvrzení ohledně zveřejnění Smlouvy; (ii) v případě, že možnost (i) výše nelze provést, Zdravotnické zařízení poskytne během 5 pracovních dnů od přijetí potvrzení o zveřejnění Smlouvy takové informace a příslušné důkazy společnosti IQVIA. Pro účely tohoto odstavce bude použita následující emailová adresa společnosti IQVIA: [REDACTED].
- Zdravotnické zařízení zveřejní Smlouvu a rovněž poskytne potvrzení o zveřejnění společnosti IQVIA, jak je uvedeno výše v tomto odstavci během 5 pracovních dnů

EU Member States. Trial Specific Confidential Information are either part of the text of the main Agreement or individual attachments to this Agreement. Institution and Investigator acknowledge that they also deem Trial Specific Confidential Information significant within the meaning of statutory definition of business secret (Section 504 of Act No. 89/2012 Coll., the Civil Code) and undertake to keep such information confidential in accordance with Section 2) hereof.

Disclosure. The Parties hereby agree that in case Agreement must be disclosed pursuant to Act. No. 340/2015 Coll. on Special Conditions of Effectiveness of Certain Contracts, Publication thereof and the Contracts Register („Contract Registry Act“) or pursuant to other related legal regulations, they shall act as following:

- Institution shall disclose Agreement with respect to procedure indicated in this clause;
- Trial Specific Confidential Information and other confidential information according to the Article 2 of the Attachment A of this Agreement shall not be disclosed;
- For the purposes of disclosure, Institution shall provide to the Administrator of the Contract's Register a copy of the signed Agreement in a format required by the Contract Registry Act;
- Institution shall inform IQVIA of the performed disclosure of the Agreement: (i) in the Contract Register, if possible, Institution shall include IQVIA's email address for the purpose of provision of the confirmation about the disclosure of the Agreement; (ii) in case option (i) above could not be implemented, Institution shall within 5 business days as of receipt of the confirmation on the disclosure of the Agreement provide such information and the respective evidence to the IQVIA. For the purposes of this clause following email address of IQVIA shall be used: [REDACTED].
- Institution shall disclose Agreement as well as provide confirmation about the disclosure to IQVIA as indicated above in this clause within 5 business days as of

od podpisu Smlouvy;

- V případě, že Smlouva bude zveřejněna jako porušení Zákona o registru smluv a/nebo této Smlouvy, Zdravotnické zařízení okamžitě, ale ne později než 2 dny od okamžiku, kdy se dozví o takovém porušení nebo od přijetí písemného požadavku od společnosti IQVIA odstraní porušení a zajistí, že zveřejnění je v souladu se Zákonem o registru smluv a rovněž s touto Smlouvou;
- V případě jakýchkoli dodatků zveřejněných informací informuje Zdravotnické zařízení o takových dodatcích okamžitě, ale ne později než během 2 pracovních dnů společnost IQVIA.

signing of the Agreement;

- In case the Agreement will be disclosed in breach with the Contract Registry Act and / or this Agreement, the Institution shall immediately but not later than within 2 days as of becoming aware of such breach or as of receipt of the written request from the IQVIA eliminate the breach and ensure that the disclosure meets Contract Registry Act as well as this Agreement;
- In case any amendments would be performed to the disclosed information, Institution shall immediately but not later than within 2 business days inform IQVIA of such amendments.

Bez omezení uplatňování pravidel uvedených v tomto článku výše musí Zdravotnické zařízení v každém případě zveřejnit Smlouvu s ohledem na požadavky stanovené Zákonem o registru smluv, jakož i jakýchkoli jiných platných zákonů. Zdravotnické zařízení odškodní a zajistí ochranu společnosti IQVIA proti jakýmkoli případným škodám vzniklým z porušení Zákona o registru smluv nebo jiných platných zákonů ze strany Zdravotnického zařízení.

Without limiting application of the rules indicated in this clause above, Institution shall at all events disclose Agreement with respect to requirements established by the Contract Registry Act as well as any other applicable laws. Institution shall indemnify and hold IQVIA harmless for any damage resulting of a breach of the Contract Registry Act or other applicable laws by the Institution.

4.1. Řádné plnění tohoto odstavce je považováno za podstatně významné pro účely této Smlouvy; porušení jakýchkoliv povinností stanovených v tomto oddíle bude považováno za závažné porušení Smlouvy a kterákoli strana, která utrpí újmu takovým porušením má nárok na náhradu škod.

4.1. Proper performance of this clause is considered of significant importance for the purposes of this Agreement; breach of any obligations stipulated in this section will be considered as serious breach of the Agreement and any Party suffering by such breach shall be entitled to claim the incurred damages.

4.2. V případě jakýchkoli dodatků Zákona o registru smluv a/nebo souvisejících zákonných požadavků Strany souhlasí, že příslušným způsobem upraví tuto Smlouvu, bude-li třeba.

4.2. In case of any amendments to the Contract Registry Act and / or related legal requirements, Parties agree to amend this Agreement respectively, if needed.

5) Monitorování, provádění kontrol a zákaz výkonu činnosti. Smluvní strany se dohodly na častých inspekcích a ověřování zdrojových údajů ve Zdravotnickém zařízení, které bude provádět monitor jmenovaný Zadavatelem nebo společností IQVIA. Monitor bude během Studie docházet do Zdravotnického zařízení na kontroly, aby se Zkoušejícím a dalším personálem projednali postup

5) Monitoring, Inspection and Debarment. The parties agree to frequent monitoring visits and source data verification to the Institution by a monitor appointed by IQVIA and/or Sponsor. The monitor shall visit the Institution during the Study to discuss Study progress with the Investigator and other Institution personnel who will allow inspection of all Study data including medical records requested by the

Studie, přičemž tito umožní kontrolu veškerých údajů ze Studie, včetně lékařských záznamů, o něž monitor požádá. Zdravotnické zařízení však nese i nadále odpovědnost za přesné a úplné zadávání údajů prostřednictvím Zkoušejícího do záznamů subjektů hodnocení (CRF).

Na základě včasné přijaté výzvy souhlasí Zdravotnické zařízení, že umožní oprávněným zástupcům IQVIA, Zadavatele či zástupcům kontrolních úřadů přímý přístup k záznamům Zdravotnického zařízení, jež se vztahují ke Studii, a to včetně lékařských záznamů subjektů hodnocení, a to pro účely výkonu kontrolní činnosti, auditu či monitoringu. Zdravotnické zařízení neprodleně vyrozumí IQVIA, a rovněž IQVIA poskytne kopie předmětných písemností, o jakýchkoli oznámeních, výzvách, požadavcích, korespondenci či komunikaci přijaté od či zaslané jakéhokoli/jakémukoli státního/mu či kontrolního/mu úřadu, jež se svojí povahou budou vztahovat ke Studii, včetně mj. pak oznámení o provedení kontroly prostor a zařízení Místa výkonu klinického hodnocení a Zdravotnické zařízení umožní IQVIA a Zadavateli účast při takových kontrolách. Zdravotnického zařízení se zavazuje, že vyvine nezbytné úsilí za účelem oddělení a nezveřejnění, nesdělení či nezpřístupnění všech těch materiálů důvěrné povahy, jichž není bezprostředně požadováno během či v souvislosti s takovými kontrolními návštěvami.

Bude-li se jakákoliv navržená korespondence mezi Zdravotnickým zařízením a regulačními úřady přímo týkat činnosti Zdravotnického zařízení dle této Smlouvy, Zadavatel a/nebo společnost IQVIA jsou oprávněni takovou korespondenci kontrolovat a požadovat v ní opodstatněné úpravy. Pokud Zadavatel nebo společnost IQVIA o takovou kontrolu požádají, Zdravotnické zařízení jim umožní do zařízení přístup, zpřístupní jim dané materiály a na požádání doplní další informace.

Zkoušející bude společně se Zdravotnickým zařízením odpovědný za vedení hlavních dokumentů Studie, a to po dobu 15 let po dokončení Studie, a/nebo způsobem stanoveným v současnosti platnými pravidly GCP), a platnými právními předpisy, jakož i požadavky Zadavatele, a přijme vhodná opatření za účelem zabránění náhodnému či předčasnému zničení shora uvedené dokumentace. V případě, že Zkoušející ukončí své působení ve Zdravotnickém zařízení, podmínky odpovědnosti za vedení Studijní

monitor. The Institution shall remain responsible for the accurate and complete data entry by the Investigator in the CRFs.

When given reasonable notice, the Institution agrees to allow authorized IQVIA, Sponsor or regulatory authority personnel direct access to the Institution's records relating to the Study, including subject medical records, for monitoring, auditing, and inspection purposes. The Institution shall immediately notify IQVIA of, and provide IQVIA copies of, any inquiries, correspondence or communications to or from any governmental or regulatory authority relating to the Study, including, but not limited to, requests for inspection of the Institution's facilities, and the Institution shall permit IQVIA and Sponsor to attend any such inspections. The Institution will make reasonable efforts to separate, and not disclose, all confidential materials that are not required to be disclosed during such inspections.

If any proposed correspondence from Institution to a regulatory authority relates directly or indirectly to Institution's activities under this Agreement, IQVIA and/or Sponsor will have the right to review such correspondence and request reasonable revisions thereto. In the event that IQVIA or Sponsor requests to perform such an audit, the Institution shall allow access to the facilities, make documents available and provide further information as requested.

The Investigator and the Institution, shall be jointly responsible for maintaining essential Study documents for 15 years after completing the Study and/or in the manner specified by current GCP guidelines, local laws, and Sponsor requirements and shall take measures to prevent accidental or premature destruction of these documents. If the Investigator leaves an institution, then responsibility for maintaining Study records shall be determined in accordance with applicable regulations. If

dokumentace budou sjednány či rozhodnuty v souladu a na základě příslušných právních předpisů. V případě, že Zkoušející či spoluzkoušející ukončí svou působnost ve Zdravotnickém zařízení či na jeho straně dojde ke změně adresy bydliště, je Zkoušející či spoluzkoušející povinen neprodleně vyrozumět o takové skutečnosti Zadavatele a společnost IQVIA a sdělit jim aktuální adresu. Zdravotnické zařízení prohlašuje a potvrzuje, že ani Zdravotnické zařízení, ani kterýkoli z jeho zaměstnanců, zástupců či jakákoli jiná osoba, která se podílí na výkonu Studie pod jeho vedením, nebyla zbavena příslušného oprávnění, nebyla jí uložena sankce zákazu výkonu činnosti nebo jeho pozastavení k výkonu klinických hodnocení a dále, že kterýkoli z těchto subjektů není vyšetřován jakoukoli kontrolní institucí, kdy výsledkem takového šetření či řízení může být uložení sankce zákazu výkonu činnosti ani se na něj jinak nevztahují žádná omezení či sankce uložené Úřadem pro kontrolu potravin a léčiv (FDA) či jiným podobným státním úřadem nebo odborným orgánem týkající se provádění vědeckých nebo klinických výzkumů či odebrání oprávnění, a to v kterémkoli státě, a Zdravotnické zařízení se dále zavazuje neprodleně písemně vyrozumět IQVIA v případě, že dojde k uložení sankce zákazu výkonu činnosti, k odejmutí oprávnění k výkonu klinického hodnocení či k zahájení souvisejícího řízení.

6) Ukončení platnosti. IQVIA nebo Zadavatel jsou oprávněni ukončit platnost této Smlouvy doručením písemného oznámení o takové skutečnosti, a to s okamžitou účinností. Zdravotnické zařízení je oprávněno ukončit platnost Smlouvy doručením písemného oznámení o takové skutečnosti v případě, že okolnosti stojící mimo možnosti, které je Místo výkonu klinického hodnocení způsobilé ovlivnit, zabrání Místu výkonu klinického hodnocení dokončit Studii, nebo v případě, že Zdravotnické zařízení důvodně dospěje k závěru, že pokračování ve výkonu Studie představuje zdravotní riziko. Na základě přijatého oznámení o ukončení platnosti Smlouvy, Místo výkonu klinického hodnocení neprodleně ukončí nábor jakýchkoli subjektů hodnocení, zavazuje se, že bude jednat v souladu s postupy stanovenými pro případ ukončení, dále zajistí, že budou dokončeny jakékoli předepsané kontrolní prohlídky (follow-up), a vyvine nezbytné úsilí za účelem minimalizace dalších nákladů, přičemž IQVIA provede konečnou úhradu za návštěvy či milníky, jež byly řádně provedeny, či jichž bylo řádně dosaženo v souladu s touto Smlouvou, a to v částkách, jež jsou definovány v Příloze B; avšak pod

Investigator or sub-investigator leaves an institution or otherwise changes addresses, he or she shall promptly notify Sponsor and IQVIA of his or her new address. The Institution represents and warrants that neither it, nor any of its employees, agents or other persons performing the Study under its direction, has been debarred, suspended, disqualified or banned from conducting clinical trials or is under investigation by any regulatory authority for debarment or otherwise subject to any restrictions or sanctions by the FDA or any other governmental authority or professional body with respect to the performance of scientific or clinical investigations. Institution shall notify IQVIA immediately in writing if any such investigation, disqualification, debarment, or ban occurs.

6) Termination. IQVIA or Sponsor may terminate this Agreement effective immediately upon written notice. The Institution may terminate upon written notice if circumstances beyond the Institution's reasonable control prevent the Site from completing the Study, or if the Institution reasonably determines that it is unsafe to continue the Study. Upon receipt of notice of termination, the Site shall immediately cease any subject recruitment, follow the specified termination procedures, ensure that any required subject follow-up procedures are completed, and make all reasonable efforts to minimize further costs, and IQVIA shall make a final payment for visits or milestones properly performed pursuant to this Agreement in the amounts specified in Attachment B; provided, however, that ten percent (10%) of this final payment will be withheld until final acceptance by Sponsor of all subject CRF pages and all data clarifications issued and satisfaction of all other applicable conditions set forth in the Agreement. Neither IQVIA nor Sponsor shall be responsible to the Institution for any lost profits, lost opportunities, or other consequential damages. If a material breach of

podmínkou, že část závěrečné platby ve výši deseti procent (10%) bude zadržena do okamžiku přijetí všech souvisejících formulářů CRF a vyjasnění veškerých dotazů vztahujícím se k datům a údajům a dále po splnění veškerých ostatních podmínek a ustanovení stanovených touto Smlouvou. Ani IQVIA ani Zadavatel nebudou vůči Zdravotnickému zařízení odpovědní ve vztahu k jakémukoli ušlému zisku, ztrátě obchodních příležitostí, či jakýmkoli souvisejícím škodám. Dojde-li k důvodné obavě, že došlo k podstatnému porušení této Smlouvy, a že v této souvislosti bude nezbytné ukončit platnost Smlouvy, pak, s výjimkou případu a v rozsahu, aby nedošlo k ohrožení zdraví subjektů hodnocení, IQVIA a/nebo Zadavatel může přerušit naplňování této Smlouvy, a to zčásti či v celém rozsahu, včetně mj. pak ve vztahu k náboru subjektů hodnocení.

7) Nároky a odmítnutí nároků. Zdravotnické zařízení je povinno neprodleně písemně vyrozumět IQVIA a jeho prostřednictvím též Zadavatele o jakémkoli nároku vztahujícímu se k onemocnění či újmě na zdraví, k nimž skutečně či údajně došlo v souvislosti s nežádoucí reakcí na hodnocené léčivo a zavazuje se nevytvářet překážky Zadavateli pro vedení jednání o vypořádání takového nároku (včetně jednání o mimosoudní náhradě či vypořádání), a plně spolupracovat se Zadavatelem při jednáních o vypořádání takového nároku. IQVIA tímto výslovně odmítá jakoukoli odpovědnost v souvislosti s hodnoceným léčivem, včetně jakéhokoli nároku vztahujícímu se k odpovědnosti za škodu způsobenou hodnoceným léčivem, k níž došlo v souvislosti s podmínkami způsobenými či údajně způsobenými podáním či aplikací takového hodnoceného léčiva, s výjimkou případů, že tato odpovědnost je způsobena nedbalostí, úmyslným pochybením nebo porušením této Smlouvy IQVIA.

Společnost IQVIA ani Zadavatel nenesou odpovědnost za žádné spory, požadavky či nároky (včetně nároků třetích stran) vznesených ohledně úhrady škod třetí straně nebo Zdravotnickému zařízení za:

- a) škody nebo újmy utrpěné v důsledku nedbalosti nebo úmyslného protiprávního jednání ze strany Zdravotnického zařízení nebo jeho zaměstnanců či zástupců,
- b) činnosti v rozporu nebo mimo rámec této Smlouvy, Protokolu, správné klinické praxe nebo jakýchkoliv jiných platných zákonů,

this Agreement appears to have occurred and termination may be required, then, except to the extent that subject safety may be jeopardized, IQVIA and/or Sponsor may suspend performance of all or part of this Agreement, including, but not limited to, subject enrollment.

7) Claims and Disclaimers and Insurance. The Institution shall promptly notify IQVIA and Sponsor through IQVIA in writing of any claim of illness or injury actually or allegedly due to an adverse reaction to the Investigational Product and allow Sponsor to handle such claim (including settlement negotiations), and shall cooperate fully with Sponsor in its handling of the claim. IQVIA expressly disclaims any liability in connection with the Investigational Product, including any liability for any product claim arising out of a condition caused by or allegedly caused by the administration of such product except to the extent that such liability is caused by the negligence, willful misconduct or breach of this Agreement by IQVIA.

Neither IQVIA nor Sponsor will be responsible for any controversy, demand or claim (including third party claims) for the payment of damages vis-à-vis any third party or the Institution for:

- a) injuries or damages incurred if they are the result of negligence or wilful misconduct on the part of the Institution or its employees or agents;
- b) activities contrary to or outside the scope of this Agreement, the Protocol, GCP or any applicable laws;

- c) neoprávněné záruky, jež učinilo Zdravotnické zařízení nebo jeho zaměstnanci či zástupci v souvislosti s Hodnoceným léčivem, nebo
- d) všechny případy, kdy nebyl získán platný informovaný souhlas subjektu, který se Studie účastní.
- c) unauthorized warranties made by the Institution or its employees or agents concerning the Investigational Products; or
- d) any case in which effective written informed consent of the subject participating in the Study was not obtained.

Odškodnění ze strany Zadavatele. Zadavatel odškodní, bude hájit a ochrání Zdravotnické zařízení, Zkoušejícího, vedoucí pracovníky a zástupce Zdravotnického zařízení a zaměstnance Zdravotnického zařízení pracující pod vedením Zdravotnického zařízení při výkonu Studie (dále společně „Odškodňované osoby Zdravotnického zařízení“) ve vztahu k veškerým závazkům, ztrátám, nákladům, včetně přiměřených nákladů právního zastoupení, a škodám (dále společně „Škody“) vzniklým Odškodňovaným osobám Zdravotnického zařízení v důsledku nároků uplatněných třetími osobami nebo žalob podaných třetími osobami vůči Odškodňovaným osobám Zdravotnického zařízení v rozsahu, v jakém tyto nastaly přímo v důsledku Hodnoceného léčiva, provádění Studie dle této Smlouvy nebo procedur, jejichž provedení vyžadují výhradně účely Protokolu. Zadavatel však nebude odpovědný za žádné Škody vztahující se k újmám na zdraví nebo majetkovým újmám v rozsahu, ve kterém jsou tyto důsledkem (i) nedbalostního nebo úmyslného protiprávního jednání Odškodňované osoby Zdravotnického zařízení; (ii) výzkumných činností vykonávaných Odškodňovanou osobou Zdravotnického zařízení v rozporu s Protokolem nebo touto Smlouvou nebo mimo jejich rámec; nebo (iii) činností Odškodňovaných osob Zdravotnického zařízení, které porušují platné právní předpisy, tuto Smlouvu nebo písemné pokyny vztahující se k výkonu této Studie.

Odškodnění ze strany Zdravotnického zařízení. Zdravotnické zařízení odškodní, bude hájit a ochrání Zadavatele, jeho vedoucí pracovníky, zástupce a zaměstnance (dále společně „Odškodňované osoby Zadavatele“) ve vztahu ke všem Škodám, které vzniknou Odškodňovaným osobám Zadavatele v důsledku nároků uplatněných třetími osobami nebo žalob podaných třetími osobami vůči Odškodňovaným osobám Zadavatele vztahujícím se k újmám na zdraví nebo majetkovým újmám v rozsahu, ve kterém jsou tyto důsledkem (i) nedbalostního nebo úmyslného protiprávního jednání Odškodňované osoby Zdravotnického zařízení; (ii) výzkumných činností vykonávaných Odškodňovanou osobou

Sponsor Indemnification. Sponsor will indemnify, defend and hold harmless Institution, Investigator and Institution's officers, agents and employees working under the Institution's direction in the conduct of the Study (collectively "Institution Indemnitees") from and against any liability, loss, costs, including reasonable attorneys' fees and expenses, or damages (collectively "Losses") incurred by or imposed upon an Institution Indemnitee as a result of any third party claim made or suit brought against the Institution Indemnitee to the extent the same is arising directly from the Investigational Product or the performance of the Study under this Agreement, or any procedures to be carried out solely for the purpose of the Protocol, provided, however, that Sponsor will not be responsible for any Losses arising from any injuries or damages to the extent resulting from (i) the negligence or wilful misconduct of any Institution Indemnitee; (ii) research activities conducted by any Institution Indemnitee contrary to or outside the scope of the Protocol or this Agreement; or (iii) actions by any Institution Indemnitee in violation of Applicable Law, this Agreement, or any written instruction relating to the conduct of the Study.

Institution Indemnification. Institution will indemnify, defend and hold harmless Sponsor, its officers, agents and employees (collectively "Sponsor Indemnitees") from any Losses incurred by or imposed upon a Sponsor Indemnitee as a result of any third party claim made or suit brought against the Sponsor Indemnitee to the extent the same is arising directly from any injuries or damages that are a result of (i) the negligence or wilful misconduct of any Institution Indemnitee; (ii) research activities conducted by any Institution Indemnitee contrary to or outside the scope of the Protocol, this Agreement or; or (iii) actions by any Institution Indemnitee in

Zdravotnického zařízení v rozporu s Protokolem nebo touto Smlouvou nebo mimo jejich rámec; nebo (iii) činností Odškodňovaných osob Zdravotnického zařízení, které porušují platné právní předpisy, tuto Smlouvu nebo písemné pokyny vztahující se k výkonu této Studie.

Podmínky odškodnění. Smluvní strana (v této Smlouvě dále jako „Odškodňovaná strana“) požadující odškodnění ze strany druhé smluvní strany je za tímto účelem povinna: (i) neprodleně po obdržení oznámení o nároku a/nebo právním řízení písemně uvědomit druhou smluvní stranu a přiložit kopii všech doručených dokumentů, a (ii) umožnit druhé smluvní straně ponechání výhradní kontroly při obhajobě v rámci uvedeného právního řízení a proti jakémukoliv nároku, včetně možnosti zvolit právního zástupce a vypořádat právní řízení a nároky dle vlastní úvahy, s tím, že druhá smluvní strana nebude bez přechodného písemného souhlasu Odškodňované strany, který nebude bezdůvodně zadržován, realizovat žádné vypořádání, které by uznávalo pochybení na straně Odškodňované strany nebo které by mohlo dle přiměřeného očekávání mít negativní vliv na pověst Odškodňované strany.

Žádné nahrazení. Smluvní strany jsou srozuměny a souhlasí s tím, že odškodnění poskytnuté dle této Smlouvy není zamýšleno jako plné kompletní pojištění profesního pochybení nebo jiná forma pojištění odpovědnosti a ani tato pojištění nenahrazuje.

Pojištění klinického hodnocení: Zadavatel tímto prohlašuje a bere na vědomí, že v souladu s platnými právními předpisy § 52 zákona o léčích č. 378/2007 Sb., ve znění pozdějších předpisů, byla uzavřena smlouva pojištění odpovědnosti pro Hlavního zkoušejícího a Zadavatele. Toto pojištění také náležitě pokrývá nárok pro případ úmrtí subjektu nebo jeho újmy na zdraví v důsledku Studie a vzniklé v průběhu jejího provádění.

Pojištění profesní odpovědnosti: Zdravotnické zařízení prohlašuje a potvrzuje, že v souladu s platnými právními předpisy § 45, odstavce 2, písmena n) zákona č 372/2011 Sb., o zdravotních službách, ve znění pozdějších předpisů, musí udržovat vhodné pojištění obecné odpovědnosti za škody způsobené v souvislosti s poskytováním zdravotních služeb. Zdravotnické zařízení souhlasí s tím, že na požádání ověří kdykoli platnost takového pojištění.

violation of Applicable Law, this Agreement or any written instruction relating to the conduct of the Study.

Conditions of Indemnity. Either Party (herein referred to as the “Indemnified Party”) wishing to be indemnified by the other will: (i) promptly after receipt of notice of any claims and/or legal proceedings, notify the other party thereof in writing and enclose a copy of all papers served, and (ii) allow the other Party to retain exclusive control of the defense against such legal proceedings and claims without limitation the right to select defense counsel and to settle such legal proceedings and claims at its sole discretion, provided that the other Party will not make any settlement which admits fault on the part of the Indemnified Party or could reasonably be expected to have a negative effect on the reputation of the Indemnified Party without the prior written consent of the Indemnified Party, which will not be unreasonably withheld.

No Substitute. The Parties understand and agree that the indemnification provided pursuant to this Agreement is not intended as, nor is a substitute for, full and complete malpractice or other forms of liability insurance.

Clinical Trial Insurance: The Sponsor hereby represents and acknowledges, that in accordance with applicable legal regulations § 52 Act on Drugs No. 378/2007 Coll., as amended, contract insurance of liability for damage for the Principal Investigator and the Sponsor has been affected. This policy also duly covers compensable death of subject or compensation of the subject in case of injury resulting from and sustained in course of performance of the Study.

Professional Liability Insurance: Institution hereby represents and acknowledges that in accordance with applicable legal regulations § 45, paragraph 2, letter n) Act No. 372/2011 Coll., on Medical Services, as amended, shall maintain the appropriate insurance of general liability for damage caused in connection with providing of medical services. Upon request, Institution agrees to certify existence of such insurance at any time.

Zdravotnické zařízení je povinno udržovat nezbytné pojištění v souladu s ust. § 45 odst. 2, písm. n) zákona č. 372/2011 Sb., o zdravotních službách, v platném znění, a na výzvu IQVIA je povinno předložit potvrzení o tomto pojištění.

Zadavatel prohlašuje a potvrzuje, že v souladu s ust. § 52 odst. 3, písm. f) zákona č. 378/2007 Sb., o léčivech, v platném znění, zajistí pojištění klinického hodnocení.

V případě poškození zdraví nebo vzniku jiné újmy subjektu hodnocení, který se účastní Studie, budou Zdravotnické zařízení a Zadavatel v případě, že subjekt hodnocení vznesl nárok na náhradu škody nad rámec jemu poskytnutého pojistného plnění, usilovat o mimosoudní vyrovnání nároků vznesených subjektem hodnocení nebo jeho právním zástupcem. Pokud k takovému mimosoudnímu vyrovnání dohodou nedojde, zavazuje se Zadavatel poskytnout Zdravotnickému zařízení náhradu škody ve výši subjektem hodnocení nebo jeho zákonných zástupců úspěšně uplatněného nároku u soudu dle právních předpisů platných v České republice. Tento nárok se přitom musí týkat poškození zdraví nebo smrti, která subjektu hodnocení, jenž se zúčastnil Studie, vznikla v důsledku užití/užívání hodnoceného léčiva, správně aplikovaného v rámci výkonu Studie, vyšetření, hodnocení nebo klinického zákroku nebo postupu provedeného v rámci provádění Studie, kterým by subjekt hodnocení nebyl vystaven, kdyby se Studie nezúčastnil.

Nárok Zdravotnického zařízení na náhradu škody dle předchozího ustanovení nevzniká, jestliže:

- a) poškození zdraví (včetně smrti) subjektu hodnocení bylo způsobeno úmyslně, nedbalostí, protiprávním jednáním nebo nesplněním povinnosti stanovené Zdravotnickému zařízení či Zkoušejícímu právním předpisem nebo v této Smlouvě, včetně všech jejích příloh;
- b) Zdravotnické zařízení bez zbytečného odkladu, tj. nejpozději do dvaceti pracovních dnů ode dne, kdy se dozvědělo, že byl vůči němu uplatněn nárok na náhradu škody, neoznámilo tuto skutečnost písemně prostřednictvím společnosti IQVIA Zadavateli. Oznámení bude odesláno

The Institution shall maintain the appropriate insurance in conformance with Article 45 par. 2, section n) of Act No. 372/2011 Coll., on Medical Services, as amended and, upon request, shall provide a certificate of insurance to IQVIA

Sponsor hereby represents and warrants that will provide clinical trial insurance in accordance with § 52, par. 3, letter f) Act on Pharmaceuticals.

In the case of any illness or injury that occurs to a subject participating in Study the Sponsor and Institution will (if the subject raises a claim beyond the insurance benefit) seek to negotiate an out of court compensation of subject's claims. If this out of court compensation is not acceptable than the Sponsor agrees to reimburse the Institution damages in the amount of subject's claim or of subject's legal representative's claim successfully claimed under Czech legal order. This claim should apply to injury (including death) that occurred to the subject participating in the Study and resulting from the intake of the Investigational Product and correctly used in the Study, evaluation, assessment or clinical operation or procedure performed within the Study that the subject would have not been exposed to if he/she had not participated in the Study.

Institution claim to obtain the damages reimbursed according to the previous paragraph is invalid if

- a) The injury of subject (including death) has been caused by wilful act, negligence, wrongful conduct or breach of any obligation stipulated for the Institution or the Investigator by legal guideline or by this Agreement including all its appendices;
- b) The Institution has not notified to the Sponsor through IQVIA in writing within twenty (20) working days of the date the Institution became aware of the claim for damages having been made. The notice shall be send by registered post to the Sponsor through IQVIA.

Zadavateli prostřednictvím společnosti IQVIA doporučenou poštou.

- c) na žádost Zadavatele mu Zdravotnické zařízení neumožnilo, a to na náklady Zadavatele, účastnit se mimosoudního vyjednávání o vzneseném nároku nebo následného soudního řízení;
- d) Zdravotnické zařízení uznalo vznesený nárok, aniž by obdrželo předchozí písemný souhlas Zadavatele.
- c) Upon Sponsor's request the Institution has not made possible for the Sponsor take a part at out of court negotiations concerning the claim or resulting legal suit at law;
- d) The Institution has recognised the claim without prior obtaining Sponsor's written consent.

8) Formuláře finančního prohlášení. V případě, že Místo výkonu klinického hodnocení budou IQVIA nebo Zadavatelem poskytnuty formuláře finančního prohlášení, a to v souladu s regulačními povinnostmi předpisů Spojených států amerických, souhlasí Zdravotnické zařízení s tím, že pro každého účastníce se zkoušejícího nebo spoluzkoušejícího, kteří se přímo podílí na léčení nebo sledování subjektů klinického hodnocení, budou příslušnými zkoušejícími a spoluzkoušejícími tyto formuláře vyplněny a podepsány a bezodkladně odevzdány IQVIA. Ve formuláři finančního prohlášení se zkoušející a spoluzkoušející přiznávají k možným finančním zájmům, které by tito nebo jejich rodinní příslušníci mohli mít v souvislosti s účastí na tomto hodnocení. IQVIA je oprávněn zadržet platby Zkoušejícímu v případě, že neobdrží vyplněný formulář finančního prohlášení od všech zkoušejících a spoluzkoušejících. Místo výkonu klinického hodnocení bere na vědomí, že vyplněné formuláře mohou kontrolovat zástupci k tomu oprávněných zdravotnických orgánů, IQVIA, Zadavatele nebo jejich zástupci a souhlasí s takovými kontrolami.

8) Financial Disclosure. If IQVIA or Sponsor provides financial disclosure forms to the Site pursuant to U.S. regulatory requirements, then the Institution agrees that, for each listed or identified investigator or subinvestigator who is directly involved in the treatment or evaluation of research subjects, will promptly return to IQVIA a financial disclosure form that has been completed and signed by such investigator or subinvestigator, which shall disclose any applicable interests held by those investigators or subinvestigators or their spouses or dependent children. IQVIA may withhold payments to the Investigator if it does not receive a completed form from each such Investigator and subinvestigator. The Site acknowledges that the completed forms may be subject to review by governmental or regulatory agencies, Sponsor, IQVIA, and their agents, and the Site consents to such review.

9) Zasilání nebezpečného zboží a infekčního materiálu. Zasilání nebezpečného zboží a infekčního materiálu (včetně infekčních vzorků subjektů hodnocení) se řídí příslušnými právními předpisy na úrovni norem práva národního i mezinárodního. Zdravotnické zařízení odpovídá za zajištění toho, že každá osoba, která bude balit a manipulovat s nebezpečným zbožím nebo infekčním materiálem za účelem jeho expedice ze Zdravotnického zařízení, bude jednat v souladu s veškerými příslušnými právními předpisy.

9) Shipping of Dangerous Goods and Infectious Materials. The shipment of dangerous goods and infectious materials (including infectious subject specimens) is subject to local, national, and international laws and regulations. The Institution is responsible for ensuring that each individual who packages or handles any dangerous goods or infectious materials for shipping from the Institution complies with all applicable laws and regulations.

10) Registrace a ohlašování

Zadavatel bude dodržovat požadavky ICMJE o registraci klinického hodnocení a prohlašuje, že

10) Registry and Reporting

Sponsor will adhere to the ICMJE requirements on clinical trial registration and represents that the Trial

Klinické hodnocení bude registrováno v souladu s platnými požadavky ICMJE a všemi příslušnými zákony týkajícími se registrace klinického hodnocení před zařazením prvního účastníka Klinického hodnocení a zveřejní zprávu o výsledcích Klinického hodnocení tak, jak je to vyžadováno zákonem.

Místo výkonu klinického hodnocení a Zkoušející potvrzují, že Zadavatel může v souladu se společnými „Zásadami pro zodpovědné sdílení dat z klinických hodnocení“ (Principles for Responsible Clinical Trial Data Sharing) vydanými EFPIA a PhRMA (k dispozici na adrese: www.efpia.eu nebo www.phrma.org) sdílet zprávu o klinickém hodnocení, související klinickou dokumentaci a data o pacientovi z klinického hodnocení s žadateli třetích stran (více informací lze nalézt na http://trials.boehringer-ingelheim.com/transparency_policy.html).

11) Dodatečná smluvní ustanovení. Tato Smlouva, včetně těchto Podmínek a náležitostí, představuje výhradní a úplnou dohodu mezi smluvními stranami, jež nahrazuje veškerá jejich ostatní písemná či ústní ujednání vztahující se ke Studii. Tato smlouva nepokrývá ujednání mezi IQVIA a Zkoušejícím týkající se provádění Studie Zkoušejícím. Tato ujednání, včetně plateb vůči Zkoušejícímu za provádění Studie, jsou podrobně upraveny v separátní písemné smlouvě. Jakákoli změna či dodatek této Smlouvy nabude platnosti výhradně, bude-li učiněna v písemné podobě a podepsána oprávněnými zástupci všech smluvních stran. Neuplatnění jakéhokoli ustanovení či podmínky obsažené v této Smlouvě nebude vykládáno jako vzdání se výkonu takového oprávnění či podmínky. V případě, že jakákoli část této Smlouvy bude shledána jako nevynutitelná, zbytek Smlouvy zůstává nadále v účinnosti. Tato Smlouva je závazná vůči smluvním stranám, jakož i jejich právním nástupcům či vůči postupníkům. Zdravotnické zařízení není oprávněno postoupit či převést jakákoli práva či závazky vyplývající z této Smlouvy ani na ně uzavřít subdodavatelskou smlouvu bez předchozího písemného souhlasu IQVIA nebo Zadavatele. Takový souhlas však Zdravotnické zařízení nijak nezbavuje závazků dle této Smlouvy.

Na základě požadavku Zadavatele, bude IQVIA oprávněn postoupit tuto Smlouvu na Zadavatele a IQVIA nebude odpovědný ve vztahu k jakémukoli závazku či odpovědnosti vyplývající z této Smlouvy, k nimž dojde po datu postoupení, a Zdravotnické zařízení tímto poskytuje svůj souhlas s takovým

will be registered according to ICMJE applicable requirements and all applicable laws regarding clinical trial registration prior to the recruitment of the first Trial Participant and will report the results of the Trial publicly when and to the extent legally required.

Site and Investigator acknowledge that, Sponsor may, in accordance with the joint ‘Principles for Responsible Clinical Trial Data Sharing’ by EFPIA and PhRMA (found at: www.efpia.eu or www.phrma.org), share the clinical study report, related clinical documents, and patient-level clinical study data with third party requestors (more information to be found at http://trials.boehringer-ingelheim.com/transparency_policy.html).

11) Additional Contractual Provisions. This Agreement, including these Terms and Conditions, constitutes the sole and complete agreement between the parties and replaces all other written and oral agreements relating to the Study. This Agreement does not cover the arrangements made between IQVIA and Investigator concerning the conduct of the Study by the Investigator. These arrangements, including payments due to the Investigator for performance of the Study, are detailed in a separate written agreement. No amendments or modifications to this Agreement shall be valid unless in writing and signed by all the parties. Failure to enforce any term of this Agreement shall not constitute a waiver of such term. If any part of this Agreement is found to be unenforceable, the rest of this Agreement will remain in effect. This Agreement shall be binding upon the parties and their successors and assigns. The Institution shall not assign, sub-contract or transfer any rights or obligations under this Agreement without the written consent of IQVIA or Sponsor. Any such consent shall not relieve the Institution of its obligations hereunder.

Upon Sponsor’s request, IQVIA may assign this Agreement to Sponsor, and IQVIA shall not be responsible for any obligations or liabilities under this Agreement that arise after the date of the assignment, and the Institution hereby consents to such an assignment. Institution will be given prompt notice of

postoupením. Zdravotnickému zařízení bude neprodleně oznámena skutečnost jakéhokoli postoupení či převodu ze strany postupníka. Ustanovení této Smlouvy, jež obsahují práva a závazky, jež svojí povahou přesahují okamžik dokončení Studie, zůstanou v platnosti i po okamžiku ukončení platnosti této Smlouvy. Tato Smlouva se řídí výhradně zákony České republiky, bez ohledu na ustanovení mezinárodního práva.

Jakékoli spory vyplývající z této smlouvy budou řešeny soudy v České republice.

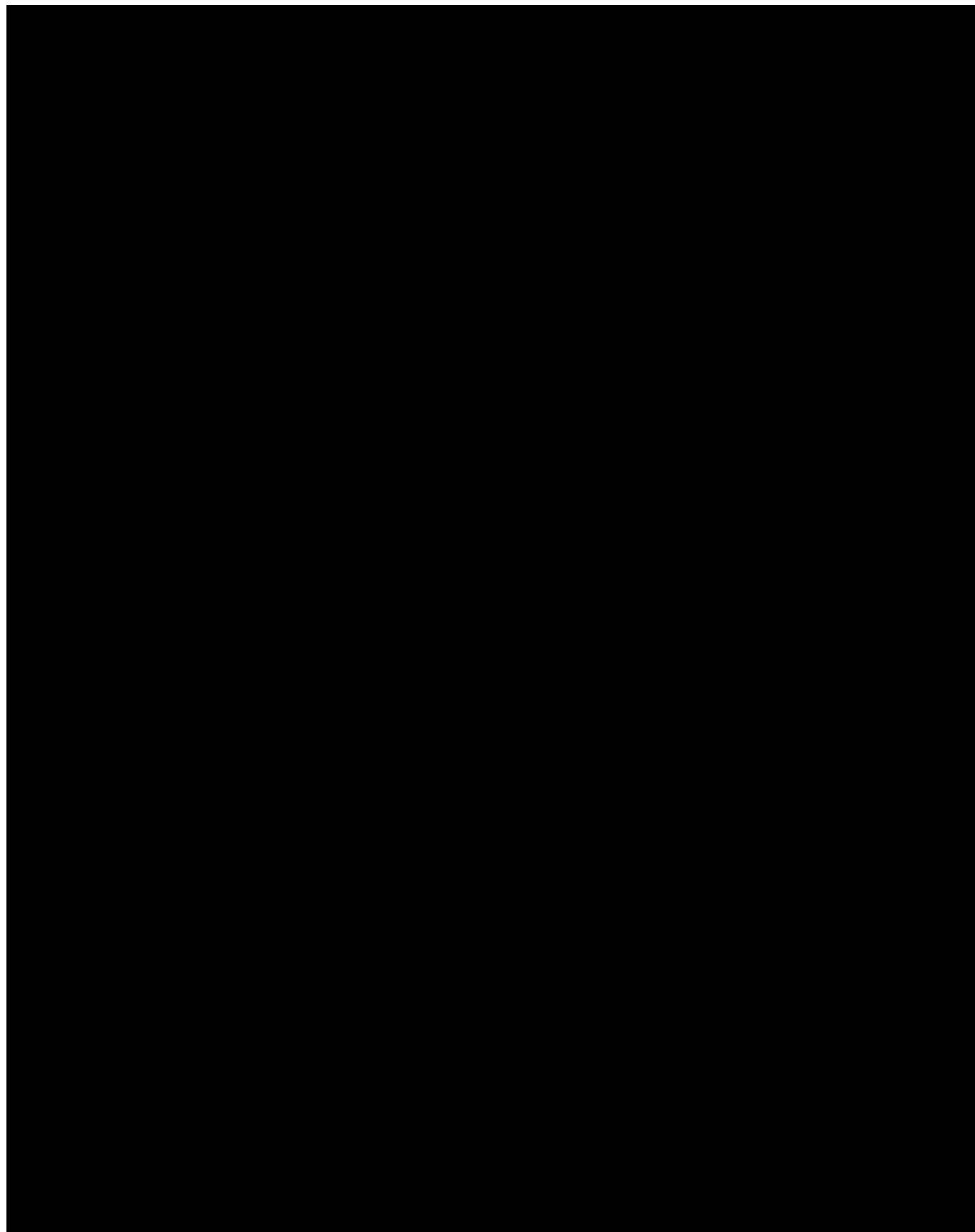
12) V případě rozporu mezi oběma jazykovými verzemi je rozhodující česká verze.

such assignment by the assignee. The terms of this Agreement that contain obligations or rights that extend beyond the completion of the Study shall survive termination or completion of this Agreement. This Agreement shall be governed exclusively by the laws of Czech Republic, without regard to the conflicts of laws provisions thereof.

Any disputes arising out of this Agreement shall be resolved by the competent courts of the Czech Republic.

12) In case of any discrepancies between these two language versions occurred, the Czech version prevails.

PŘÍLOHA B	ATTACHMENT B
Boehringer Ingelheim, 1245.121	Boehringer Ingelheim, 1245.121
ROZPOČET A HARMONOGRAM PLATEB	BUDGET AND PAYMENT SCHEDULE



PŘÍLOHA C		ATTACHMENT C	
VYBAVENÍ		EQUIPMENT	
<p>Na základě získání veškerých potřebných schválení etickou komisí a jiných schválení Zadavatel poskytne prostřednictvím Dodavatele každému randomizovanému subjektu s T1DM (cukrovkou 1. typu) přístroj k měření glukózy a ketonů a rovněž pomocné spotřební materiály na pomoc při účasti ve Studii. Zadavatel poskytne dostatek spotřebních materiálů ke sledování hladiny glukózy 8 až 10krát denně během účasti subjektu ve Studii.</p>		<p>Subject to any necessary IRB/IEC and other approvals being obtained, Sponsor via Vendor shall provide each randomised T1DM (Type 1 diabetes mellitus) subject with a keto glucometer and ancillary supplies to assist subject in Study participation. Sponsor shall provide sufficient ancillary supplies for glucose monitoring 8-10 times per day during the subject's ongoing participation in the Study.</p>	
<p>Rovněž na základě získání veškerých potřebných schválení etickou komisí a jiných schválení Místo výkonu klinického hodnocení upozorní subjekt, že po ukončení účasti ve Studii si může přístroj k měření glukózy a ketonů ponechat. Veškeré nepoužité přístroje k měření glukózy a ketonů a nepoužité nebo prošlé spotřební materiály vydané Místu výkonu klinického hodnocení pro účely studie musí být po ukončení Studie vráceny CRO.</p>		<p>Subject also to obtaining any necessary IRB/IEC and other approvals, Site shall advise the subject that when their participation in the Study ends, subject may retain their keto glucometer. Any unused keto glucometers and unused or expired ancillary supplies issued to the Site for the purpose of the Study must be returned to the CRO at the end of the Study.</p>	
<p>Každý přístroj k měření glukózy a ketonů bude poskytnut s uvedenými pomocnými spotřebními materiály:</p>		<p>Each keto glucometer will be provided with the listed ancillary supplies:</p>	
Popis produktu	Počet jednotek v balení	Product Description	Units per package
Glukometr	1	Blood Glucose Meter	1
Proužky k testování glukózy	50	Blood Glucose Test Strips	50
Tenké lancety	100	Thin Lancets	100
Kontrolní roztok	1	Control Solution	1
Ketony	10	Ketones	10