

Novartis Slovakia s.r.o.

ZMLUVA O KLINICKOM SKÚŠANÍ

**Fakultná nemocnica Trenčín
Legionárska 28
911 71 Trenčín**

Centrum – miesto klinického skúšania:
Neurologické oddelenie
Fakultná nemocnica Trenčín
Legionárska 28
911 71 Trenčín

KLINICKÉ SKÚŠANIE: CBAF312A2304

Názov klinického skúšania:

Multicentrické, randomizované, dvojito zaslepené klinické skúšanie v paralelných skupinách kontrolované placebom s variabilnou dĺžkou trvania liečby na zhodnotenie účinnosti a bezpečnosti Siponimodu (BAF312) u pacientov so sekundárne progresívnou sklerózou multiplex

**Novartis Slovakia s.r.o.
Galvaniho 15/A
821 04 Bratislava
Tel. 02/50706111
Fax 02/5556 5886**

**ZMLUVA O KLINICKOM SKÚŠANÍ LIEKU PODĽA
PROTOKOLU KLINICKÉHO SKÚŠANIA (ďalej "protokol") CBAF312A2304**

Novartis Slovakia s.r.o.

sídlo: Galvaniho 15/A, 821 04 Bratislava
IČO: 36 72 33 04
DRČ: 2022302425
IČDPH: SK 2022302425
zapísaný: Obchodný register OS BA I., oddiel: Sro, vložka č. 44016/B
štatutárny zástupca: MUDr. Zsolt Kajtor, konateľ
konajúci v zastúpení: Mgr. Hana Mrázová, prokurista, vedúca oddelenia pre klinické
skúšania, na základe plnej moci
Ing. Andrej Mattoš, MBA, prokurista

(ďalej ako "**Novartis**")

(prvá zmluvná strana)

a

Fakultná nemocnica Trenčín

sídlo: Legionárska 28, 911 71 Trenčín
IČO: 00610470
DRČ: 2021254631
IČDPH: SK2021254631
zapísaný: Zriaďovacia listina Ministerstva zdravotníctva
štatutárny zástupca: RNDr. Ján Dubovský, riaditeľ
bankové spojenie: 7000280438/8180

(ďalej ako "**Inštitúcia**")

a

Skúšajúci lekár: MUDr. Andrea Cimprichová

bydlisko:
rodné číslo:
bankové spojenie:

(ďalej ako "**Skúšajúci**" alebo „**Hlavný skúšajúci**“)

(Inštitúcia a Skúšajúci spoločne ako druhá zmluvná strana)

uzatvárajú v zmysle ust. § 269 ods. 2 zákona č. 513/1991 Zb. Obchodný zákonník v znení neskorších predpisov (ďalej len "ObZ"), túto Zmluvu o klinickom skúšaní lieku (ďalej len "Zmluva"):

1. Preambula

- 1.1. Zmluvné strany uzatvárajú zmluvný vzťah na základe tejto Zmluvy vychádzajúc z existencie nižšie uvedených skutočností:
- 1.2. Klinické skúšanie bude vykonané na základe a v súlade s príslušným povolením Riadiaceho orgánu vydaným k vykonávaniu tohto klinického skúšania. Riadiaci orgán predstavuje štátnu inštitúciu alebo orgán, ktorý je zodpovedný za povoľovanie a sledovanie priebehu klinického skúšania a za sledovanie údajov o nežiaducich udalostiach a nežiaducich účinkov produktov alebo liekov, zaznamenaných u Subjektov hodnotenia. V Slovenskej republike je Riadiacim

orgánom Štátny ústav pre kontrolu liečiv (ŠÚKL). Povolenie je súčasťou dokumentácie k Protokolu.

- 1.3. Klinické skúšanie bude taktiež vykonané na základe a v súlade s príslušným kladným stanoviskom Etickej komisie. Etická komisia označuje komisiu, ktorá je ustanovená v regióne, v ktorom sa nachádza pracovisko (centrum), v ktorom sa bude vykonávať klinické skúšanie. Jej úlohou je z etického hľadiska zhodnotiť ciele klinického skúšania a s nimi spojené riziká pre Subjekty ešte pred začiatkom klinického skúšania. Kladné stanovisko Etickej komisie je súčasťou dokumentácie k Protokolu.
- 1.4. Novartis je splnomocneným zástupcom zadávateľa klinického skúšania v Slovenskej republike podľa § 29 ods. 10 zákona č. 362/2011 Z. z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov, a má záujem realizovať klinické skúšanie vyvinutého produktu alebo lieku v Inštitúcii podľa podmienok definovaných v tejto Zmluve.
- 1.5. Inštitúcia je subjektom, v ktorom sa poskytuje zdravotná starostlivosť a disponuje všetkými technickými prostriedkami, ktoré Novartis potrebuje pre vykonávanie klinického skúšania, a je schopné zabezpečiť realizáciu klinického skúšania podľa podmienok definovaných v tejto Zmluve.
- 1.6. Skúšajúci označuje zdravotníckeho pracovníka (lekára) s potrebnou kvalifikáciou, ktorý je zodpovedný za vykonávanie klinického skúšania v danom mieste skúšania, a pokiaľ klinické skúšanie v jednom mieste vykonáva tím osôb, je Skúšajúci vedúcim, ktorý nesie zodpovednosť za celý tím, a v takomto prípade sa označuje aj ako Hlavný Skúšajúci. Pre účely tohto klinického skúšania bude hlavným skúšajúcim MUDr. Andrea Cimprichová.
- 1.7. Subjekt hodnotenia označuje účastníka klinického skúšania, osobu (pacienta alebo zdravého dobrovoľníka), ktorý sa na základe informovaného súhlasu zúčastňuje klinického skúšania a ktorému sa má podávať alebo podáva skúšaný produkt alebo liek.
- 1.8. Organizácia na klinický výskum (CRO) označuje každú organizáciu, s ktorou Novartis uzavrie zmluvu o vykonaní niektorých alebo všetkých práv a/alebo povinností, ktoré má ako zadávateľ alebo zástupca zadávateľa v Slovenskej republike v súvislosti s klinickým skúšaním produktu alebo lieku.
- 1.9. Zmluvné strany vyhlasujú, že pred uzavretím tejto Zmluvy dôkladne zvážili riziká a obtiaže, tieto porovnali s očakávaným prínosom pre Subjekty hodnotenia a pre verejný záujem a došli k záveru, že očakávaný prínos tohto klinického skúšania ospravedlňuje prípadné predvídateľné riziká a obtiaže. Zmluvné strany vyhlasujú, že si nie sú vedomé žiadnych prekážok, ktoré by bránili tomu, aby sa dohodli na predmete, účele a všetkých ostatných ustanoveniach tejto Zmluvy.

2. Predmet zmluvy

- 2.1. Toto klinické skúšanie lieku je biomedicínsky výskum na človeku na základe zdravotnej indikácie podľa § 26 až 34 zákona č. 576/2004 Z. z. o zdravotnej starostlivosti, službách súvisiacich s poskytovaním zdravotnej starostlivosti a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov a klinické skúšanie liekov podľa § 29 až 44 zákona č. 362/2011 Z. z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov.
- 2.2. Predmetom tejto zmluvy je záväzok Inštitúcie umožniť na svojich pracoviskách klinické skúšanie lieku a s využitím všetkých technických prostriedkov vykonať klinické skúšanie podľa tejto Zmluvy a Protokolu, ktoré v prospech Novartisu vykoná Inštitúcia prostredníctvom zamestnancov Inštitúcie (Skúšajúci, spoluskúšajúci) v súlade s termínmi a podmienkami Protokolu klinického skúšania podľa Prílohy č. 1 tejto Zmluvy. V spojení s tým Inštitúcia vytvorí podmienky, poskytne v prospech Novartisu potrebné služby, zabezpečí správne uchovávanie skúšaných produktov alebo liekov a ich bezpečnú manipuláciu podľa

požiadaviek zákona č. 362/2011 Z. z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov a vnútorných predpisov Inštitúcie, plynulý prístup Skúšajúceho k nim, zabezpečí a umožní, aby Skúšajúci dodržali všetky záväzky a povinnosti tak, ako je uvedené v Prílohe č. 1 a vyvinie primerané úsilie na dodržanie časového plánu uvedeného v Prílohe č. 1; každé omeškanie bez odkladu ohlási Novartis a všemožne sa bude usilovať časovú stratu vyrovnáť.

- 2.3. Zmluvné strany si nie sú vedomé žiadnej prekážky, ktorá by bránila alebo by mohla brániť nasledujúcim vyhláseniam:
- Hlavný skúšajúci je ako lekár plne kvalifikovaný bez akéhokoľvek obmedzenia prijímať všetky lekárske rozhodnutia týkajúce sa Subjektov hodnotenia, ktoré sa v súvislosti s klinickým skúšaním učinia alebo budú nútené učiniť, a poskytovať všetku zdravotnú starostlivosť súvisiacu s klinickým skúšaním, k výkonu ktorej sa Inštitúcia a Skúšajúci touto Zmluvou zaväzujú,
 - všetky osoby, ktoré sa budú podieľať na vykonávaní klinického skúšania, sú pre plnenie svojich úloh odborne vzdelané a disponujú príslušnými vedomosťami a skúsenosťami.
- 2.4. Inštitúcia a Skúšajúci sa zoznámili so správnym používaním a vlastnosťami hodnoteného produktu alebo lieku, ako aj so všetkými informáciami obsiahnutými v príslušných dokumentoch a Protokole, a budú postupovať vždy a len v súlade s nimi.

3. Základné podmienky realizácie klinického skúšania

- 3.1. Klinické skúšanie sa môže začať až po písomnom kladnom stanovisku vydanom Etickou komisiou a schválení Riadiacim orgánom oprávneným povoľovať a kontrolovať vykonávanie klinického skúšania. Tieto dokumenty sú pre začatie klinického skúšania nevyhnutné.
- 3.2. Klinické skúšanie sa vykonáva pracovisku (centre) alebo pracoviskách (centrách), ktoré sú uvedené v Prílohe č. 1 tejto Zmluvy. Inštitúcia a Skúšajúci zabezpečí a písomne potvrdí, že každé pracovisko má nevyhnutné zariadenia a personál na vykonanie klinického skúšania, spĺňa požiadavky na pracovisko, na ktorom sa vykonáva klinické skúšanie podľa vyhlášky č.433/2011 Z.z., a že tieto podmienky sa nezmenia po celú dobu jeho vykonávania. Inštitúcia a/alebo Skúšajúci potvrdia tieto skutočnosti podpísaním tejto zmluvy a doložením čestného prehlásenia podľa § 4 ods.3 písm. f) vyhlášky č.433/2011 Z.z. a posudkom o vhodnosti pracoviska vydané ŠUKLom podľa § 4 ods.4 vyhlášky č.433/2011 Z.z..
- 3.3. Novartis a CRO (ak existuje) sú oprávnení vykonať inšpekciu každého navrhnutého pracoviska pred začiatkom i v priebehu klinického skúšania s cieľom presvedčiť sa, že pracovisko je vhodné a má všetky potrebné zariadenia a personál na vykonanie klinického skúšania. Zámer vykonať inšpekciu písomne oznámi Novartis alebo CRO (ak existuje) Inštitúcii a Hlavnému skúšajúcemu aspoň 5 dní vopred.
- 3.4. K zmene miesta pracoviska (centra), v ktorom sa vykonáva klinické skúšanie, a k ukončeniu účasti Skúšajúceho na vykonávaní klinického skúšania môže prísť len na základe písomnej dohody Novartisu a Inštitúcie. Novartis má právo vybrať pre klinické skúšanie alebo zamietnuť akéhokoľvek nového Skúšajúceho, ktorého navrhne Inštitúcia. Pokiaľ sa Novartis a Inštitúcia dohodnú na novom Skúšajúcom, potvrdia túto skutočnosť uzavretím dodatku k zmluve, ktorého účastníkom bude aj pôvodný Hlavný skúšajúci potvrdzujúc ukončenie jeho činnosti a nový Hlavný skúšajúci, ktorý sa podpísaním dodatku zaviazuje k plneniu podmienok stanovených touto Zmluvou. Pokiaľ sa Novartis a Inštitúcia nedohodnú na novom Skúšajúcom v lehote 30 dní od odstúpenia pôvodného Skúšajúceho, Novartis je oprávnený od tejto Zmluvy odstúpiť s okamžitou platnosťou.
- 3.5. Skúšajúci môže podľa svojho uváženia určiť ďalšie osoby ako spoluskúšajúcich, ktorí budú asistovať pri vykonávaní klinického skúšania. Skúšajúci je povinný do 7 dní od určenia každej takejto osoby oznámiť identifikačné údaje tejto osoby Novartis; uvedené rovnako platí pri akejkoľvek zmene takýchto osôb. Novartis má právo vysloviť nesúhlas s účasťou konkrétnej osoby v klinickom skúšaní, a to do 7 dní od doručenia oznámenia údajov o takejto osobe alebo o zmene takejto osoby, a zároveň má povinnosť oznámiť tento svoj nesúhlas

Skúšajúcemu. Inštitúcia a Skúšajúci sú povinní zabezpečiť, že osoba, voči ktorej bol takýto nesúhlas vyslovený, sa klinického skúšania nesmie zúčastniť. Inštitúcia ani Skúšajúci neposkytnú spoluskúšajúcim žiaden Materiál, pokiaľ nebudú mať súhlas od Novartis na menovanie spoluskúšajúcich do ich funkcie. Všetci spoluskúšajúci budú adekvátnym spôsobom preškolení, včas menovaní a priebežne bude vedený ich aktuálny zoznam. Skúšajúci zodpovedá za vedenie tímu spoluskúšajúcich, na ktorých sa budú vo všetkých ohľadoch vzťahovať rovnaké podmienky ako na Skúšajúceho na základe tejto Zmluvy. Inštitúcia a Skúšajúci zodpovedajú za služby poskytované pracovníkmi Inštitúcie a zavazujú sa, že poskytovanie všetkých služieb bude zverované kompetentným osobám. Skúšajúci bude ukladať všetky príslušné pokyny k plneniu úloh vyplývajúcich z tejto Zmluvy osobám podieľajúcim sa na vykonávaní klinického skúšania v súlade s pokynmi Novartis.

- 3.6. Ak Skúšajúci alebo Inštitúcia použije na vykonanie niektorej analýzy, ktorá je potrebná pre účely klinického skúšania, externé laboratórium, presvedčí sa, či je dostatočne materiálne a personálne vybavené na to, aby kompetentným a profesionálnym spôsobom vykonávalo činnosť v súlade s požiadavkami správnej laboratórnej praxe. Okrem využívania zmluvných laboratórií podľa predchádzajúcej vety alebo podľa iného písomného vyjadrenia Novartis, Skúšajúci alebo Inštitúcia nezruší alebo neodstúpi od žiadnej súčasť práce, ktorú má na základe Zmluvy vykonať, a nenechá plniť nijaké povinnosti podľa Zmluvy inej osobe. Aj v prípade súhlasu Novartis so subdodávkou, Inštitúcia a Skúšajúci zodpovedajú akoby činnosti vykonali sami.
- 3.7. Pred začiatkom klinického skúšania poskytne Novartis Skúšajúcemu, priamo alebo prostredníctvom CRO (ak existuje), Protokol a ďalšie súvisiace dokumenty, ako aj všetky dôležité farmakologické, toxikologické a klinické informácie, ktoré sú potrebné pre správne naplánovanie a vykonanie klinického skúšania. Tieto informácie bude podľa potreby aktuálne dopĺňať i v priebehu klinického skúšania. Povinnosť Novartis poskytovať informácie sa nevyžaduje v prípadoch, ak sú tieto informácie ľahko dostupné v publikovaných materiáloch, alebo ak sa dá oprávnené predpokladať, že Skúšajúci má vzhľadom na svoje profesionálne vzdelanie dostatočné vedomosti o tejto problematike.
- 3.8. Inštitúcia a Skúšajúci vykonajú klinické skúšanie v súlade s platnými právnymi predpismi, nariadeniami, smernicami a etickými predpismi, a v zhode s podmienkami a zásadami stanovenými:
 - a) v povolení vydanom na vykonanie klinického skúšania riadiacim orgánom a prípadnými ďalšími inštitúciami ako vyplýva z príslušných ustanovení tejto Zmluvy;
 - b) v Protokole klinického skúšania a všetkých jeho dodatkoch vydaných Novartisom a oznámených Inštitúcii, ktoré sa taktisto stávajú súčasťou podmienok tejto Zmluvy. Zmenu, porušenie postupu či odchýlku od Protokolu môže vykonať len v prípade, že je nutné vylúčiť okamžité nebezpečenstvo hroziace Subjektu hodnotenia, pričom je povinnosť tuto skutočnosť okamžite oznámiť Novartis akoukoľvek formou, písomne však najneskôr do 2 dní od okamžiku, kedy táto skutočnosť nastala, a v prípade ak to stanovuje právny predpis, zmluva alebo Protokol, oznámiť aj Etickej komisii či Riadiacemu orgánu;
 - c) v inštrukcii Novartis nazvanej „Príručka pre skúšajúceho (Investigator’s Brochure)“ obsahujúcej všetky v súčasnej dobe známe informácie o produkte / lieku použitom v klinickom skúšaní a jeho vlastnostiach. Príručku Novartis odovzdal Skúšajúcemu a bude ju aktualizovať v periodicite vyžadujúcej stavom klinického skúšania alebo stanovenej právnymi predpismi. Príručka bude pripojená k dokumentácii klinického skúšania;
 - d) všeobecnými podmienkami Novartis (pokiaľ ich Novartis vydal a poskytol Inštitúcii) o vykonávaní klinických skúšaní, s výnimkou tých podmienok, ktoré sú modifikované touto Zmluvou;
 - e) Správnu klinickou praxou (GCP ICH) a podmienkami vychádzajúcimi z Helsinskej deklarácie. Správna klinická prax (GCP ICH) označuje medzinárodné smernice a zásady týkajúce sa správnej klinickej praxe, ktoré konkrétne určil Novartis pre účely klinického skúšania. V prípade, že neboli konkrétne stanovené, platia tie zásady GCP ICH, ktoré boli prijaté v krajine alebo v krajinách, kde sa klinické skúšanie vykonáva. Helsinská deklarácia označuje najnovšiu verziu Helsinskej deklarácie svetovej

lekárskej asociácie v čase vykonávania klinického skúšania, vrátane všetkých zmien uskutočnených v priebehu klinického skúšania.

- 3.9. Dokumenty uvedené v článku 3.7 tejto Zmluvy sú dôverné a informácie o ich obsahu môžu byť poskytnuté len pracovníkom miesta vykonávania klinického skúšania povereným či menovaným podľa čl. 3. tejto Zmluvy a orgánom a inštitúciám uvedeným v tejto Zmluve. Inštitúcia a Skúšajúci potvrdzujú, že im boli poskytnuté dokumenty uvedené v článku 3.7 tejto Zmluvy s dostatočným predstihom umožňujúcim dôkladné zoznámenie s týmito dokumentmi.
- 3.10. Zodpovednosť za styk a rokovanie s Etickou komisiou a Riadiacim orgánom preberá v rámci tohto klinického skúšania Novartis, pokiaľ nie je v tejto Zmluve alebo zmluvnými stranami dohodnuté v konkrétnom prípade inak. Uchovávanie dokumentácie a podávanie správ sa riadi touto Zmluvou, jej prílohami, ďalšími dokumentmi, na ktoré Zmluva odkazuje, a všeobecne záväznými predpismi.
- 3.11. Do klinického skúšania budú zaradené Subjekty hodnotenia v počtoch určených v Prílohe č. 1 tejto Zmluvy. Akákoľvek zmena v počte Subjektov hodnotenia musí byť vopred písomne schválená Novartisom.
- 3.12. Zaradenie Subjektov hodnotenia do klinického skúšania je možné uskutočniť iba s ich predchádzajúcim písomným informovaným súhlasom a po ich riadnom poučení. Vyžiadanie súhlasu od Subjektov hodnotenia musí byť v súlade s etickými princípmi a správnu klinickou praxou. Novartis spracuje a odovzdá Skúšajúcemu návrh formulára písomného súhlasu subjektu hodnotenia so zaradením do klinického skúšania a formulár písomného poučenia pre subjekt hodnotenia; oba formuláre môžu byť súčasťou jedného dokumentu.
- 3.13. Informovaný súhlas musí Subjekt hodnotenia riadne podpísať ešte pred vykonaním akéhokoľvek vyšetrenia súvisiaceho s klinickým skúšaním. Dokumenty podpísané subjektmi hodnotenia (pri neploletých subjektoch a subjektoch nespôsobilých k právnym úkonom, ich zákonnými zástupcami) o ich poučení a súhlase musia byť uložené v dokumentácii o klinickom skúšaní vedenej Skúšajúcim.
- 3.14. Pokiaľ Skúšajúci zistí v priebehu klinického skúšania, že Subjekt hodnotenia zaradený do klinického skúšania nevyhovuje kritériám, bude o tom okamžite informovať písomne, formou doporučeného listu doručeného do vlastných rúk zástupcovi Novartis uvedeného v záhlaví tejto Zmluvy, a po dohode s ním subjekt hodnotenia z priebehu klinického skúšania vyradí.
- 3.15. Novartis nebude vyžadovať od Inštitúcie alebo Skúšajúceho, ani od žiadneho člena ich personálu, aby konal alebo sa podieľal na činnosti, ktorá je v rozpore so zákonmi Slovenskej republiky alebo v rozpore s lekárskou etikou.

4. Materiál na klinické skúšanie

- 4.1. Materiál na klinické skúšanie ("Materiál") označuje všetky produkty alebo lieky vrátane placebo, ktoré sa podávajú Subjektom hodnotenia v priebehu klinického skúšania, a tiež prostriedky na špeciálne spôsoby podávania tých istých produktov alebo liekov, ako aj všetok ostatný materiál, zariadenia, pomôcky a dokumenty potrebné na vykonanie klinického skúšania, ktoré bezplatne dodáva alebo zabezpečuje Novartis.
- 4.2. Novartis zabezpečí, aby bol všetok Materiál vyrobený alebo pripravený v súlade so zásadami správnej výrobnéj praxe. Materiál bude zabalený a označený spôsobom, ktorý zodpovedá charakteru klinického skúšania a platným predpisom a bude dodaný v množstve a v čase, ktoré sú nevyhnutne potrebné na to, aby umožnili Inštitúcii alebo Skúšajúcemu vykonať klinické skúšanie v súlade so Zmluvou a Protokolom.
- 4.3. Ak Inštitúcia má zriadenú lekáreň v areáli pracoviska (centra), vykoná skladovanie Materiálu (skúšaný produkt alebo liek) v tejto lekární. Ak Inštitúcia nemá takto zriadenú lekáreň alebo v nej uchovávanie skúšaného produktu alebo lieku nie je možné, Novartis zabezpečí osobitnú lekáreň, v ktorej sa má skúšaný produkt alebo skúšaný liek uchovávať. Inštitúcia zabezpečí

plynulý prísun Materiálu Skúšajúcemu tak, aby mohol vykonať klinické skúšanie v súlade so Zmluvou. Inštitúcia a Skúšajúci zabezpečia, aby bol všetok Materiál správne a bezpečne uchovávaný a aby sa s ním bezpečne manipulovalo.

- 4.4. Skúšajúci bude viesť presné a aktuálne záznamy o všetkom Materiále, ktorý dostal, a tiež presnú evidenciu materiálu, najmä skúšaných produktov alebo liekov, ktoré použil alebo vydal, s uvedením dátumu, druhu a množstva vydaných a použitých produktov alebo liekov, a s uvedením osôb alebo Subjektov hodnotenia, ktorým boli tieto materiály vydané alebo podané. V prípade, ak sa to pri klinickom skúšaní vyžaduje, môžu byť údaje týkajúce sa Subjektov hodnotenia zaznamenané v kódovanej forme.
- 4.5. Inštitúcia a Skúšajúci nepoužije Materiál na žiadny iný účel okrem vykonávania klinického skúšania a bez predchádzajúceho písomného súhlasu Novartis u nedá Materiál k dispozícii žiadnej tretej strane okrem tých, ktoré sú uvedené v Protokole.
- 4.6. Po ukončení klinického skúšania vráti Inštitúcia a/alebo Skúšajúci všetok zvyšný Materiál Novartis u a podá vysvetlenie (ak sa to vyžaduje, písomne) ohľadom množstva a druhu Materiálu, ktorý bol zničený alebo chýba. Ak sa tak nestane, Novartis je oprávnený vyúčtovať Inštitúcii náklady na všetok materiál, ktorý podľa podpísaného protokolu o jeho odovzdaní a prevzatí nebol použitý v súlade s touto Zmluvou alebo nebol vrátený Novartis u.

5. Kontrola klinického skúšania

- 5.1. Novartis alebo CRO (ak existuje) poveria dostatočne kvalifikovanú osobu alebo osoby monitorovaním (vykonávaním dohľadu) nad klinickým skúšaním a úzkou spoluprácou so Skúšajúcim.
- 5.2. Inštitúcia a Skúšajúci budú spolupracovať s Novartisom a s kvalifikovanými osobami, ktorú poveril Novartis alebo CRO (ak existuje), za účelom monitorovania alebo vykonávania dohľadu nad priebehom klinického skúšania v súlade s platnými predpismi a zásadami Správnej klinickej praxe. Inštitúcia a Skúšajúci predovšetkým zabezpečia alebo poskytnú každej z týchto osôb prístup na všetky pracoviská, na ktorých sa klinické skúšanie vykonáva, a ku všetkým záznamom, ktoré sa uchovávajú pre potreby klinického skúšania, za účelom preverovania, kontroly a kopírovania údajov a dokumentov. V miere, v ktorej mu to právne predpisy dovoľujú, im umožnia prístup ku všetkým záznamom týkajúcim sa Subjektov hodnotenia a v potrebnej miere im tiež umožní kontrolu záznamov týkajúcich sa klinického skúšania.
- 5.3. Inštitúcia umožní audit dodržiavania Protokolu a zásad Správnej klinickej praxe na pracovisku a v jeho priestoroch skladovania Materiálu či už audítormi Novartis u alebo predstaviteľmi Riadiaceho orgánu ktorejkoľvek krajiny, kde sa uvažuje o registrácii skúšaného produktu alebo kde je registrovaný skúšaný liek, a to aj po skončení platnosti tejto Zmluvy, avšak maximálne do uplynutia 15 rokov od skončenia platnosti Zmluvy resp. tohto klinického skúšania. Inštitúcia vytvorí audítorom podmienky na vykonanie auditu. Novartis oznámi Inštitúcii zámer vykonať audit minimálne 5 dní vopred.
- 5.4. Inštitúcia a Skúšajúci budú Novartis okamžite informovať v prípade, že kompetentný dozorný orgán plánuje, prípadne už neplánovane začne, vykonávanie inšpekcie a poskytnú Novartis u kópie akýchkoľvek písomností vypracovaných dozorným orgánom, ktorá je výsledkom takejto inšpekcie, a to ihneď po jej obdržaní.
- 5.5. Inštitúcia a Skúšajúci sa zaväzujú uskutočniť akékoľvek primerané kroky vyžadované zo strany Novartis u za účelom odstránenia nedostatkov zistených behom auditu alebo inšpekcie. Novartis bude mať zároveň právo preskúmať a odsúhlasiť akékoľvek písomnosti určené kompetentnému dozornému orgánu vypracované v reakcii na inšpekciu zo strany takéhoto dozorného orgánu, a to predtým ako takúto písomnosť Inštitúcia alebo Skúšajúci tomuto dozornému orgánu predloží.

6. Dokumentácia a súčinnosť

- 6.1. Pokiaľ sa nedohodlo inak, všetky záznamy, pri ktorých Novartis alebo CRO vyžaduje, aby im boli predložené Skúšajúcim, budú mať formu, ktorú stanoví Novartis. Skúšajúci bude dbať na to, aby záznamy boli vyplnené kompletne a v súlade s Protokolom. Každú správu musí Skúšajúci schváliť a podpísať. Toto schválenie sa nemá bezdôvodne zdržiavať. Inštitúcia ručí za to, že všetky CRF záznamy predložené Novartisu budú pravdivé, úplné a správne, a že budú presne vyjadrovať výsledky klinického skúšania. Inštitúcia v súčinnosti so Skúšajúcim na požiadanie predloží tieto záznamy alebo ich kópie Novartisu alebo Riadiacemu orgánu. Tieto záznamy majú v primeranej miere dôverný charakter.
- 6.2. Skúšajúci zaistí správne, úplné, čitateľné a včasné zaznamenávanie údajov opatrené príslušným dátumom a podpisom v záznamoch Subjektov hodnotenia a vo všetkých poskytovaných správach („Dokumentácia štúdie“).
- 6.3. Inštitúcia a Skúšajúci sa zaväzujú, že budú Novartisu pravidelne a včas poskytovať všetky výsledky klinického skúšania a ďalšie údaje požadované na základe Protokolu („údaje“), a to prostredníctvom riadne vyplnených záznamov Subjektov hodnotenia (v písomnej alebo elektronickej forme).
- 6.4. Inštitúcia zabezpečí, aby Skúšajúci uchovával kompletne lekárske záznamy o Subjektoch hodnotenia a identifikačné kódy Subjektov hodnotenia po dobu 15 (pätnásť) rokov alebo po dlhšiu dobu, na ktorej sa vzájomne dohodne s Novartisom, maximálne však do doby 20 rokov od smrti subjektu hodnotenia alebo posledného úkonu zdravotnej starostlivosti v rámci klinického skúšania. Po rovnakú dobu Inštitúcia zabezpečí uchovávanie zdravotnej dokumentácie Subjektov hodnotenia a ostatných základných údajov klinického skúšania tak, aby sa dokumentácia v plnom rozsahu zachovala a bola čitateľná počas celej doby uloženia a aby sa mohla na požiadanie poskytnúť príslušným orgánom na overovanie a hodnotenie.
- 6.5. V prípade, že v priebehu klinického skúšania Novartis získa dôležité informácie (napríklad informácie týkajúce sa závažných nežiaducich účinkov), ktoré sa oprávnené považujú za informácie, ktoré by mohli ovplyvniť rozhodovanie Etickej komisie pri vydávaní stanoviska k etike klinického skúšania (ak by boli tieto informácie dostupné v čase prijatia rozhodnutia), bezodkladne oznámi tieto skutočnosti Skúšajúcemu priamo alebo prostredníctvom CRO (ak existuje), ktorý predloží tieto informácie Etickej komisii.
- 6.6. V spolupráci so Skúšajúcim, alebo iným dohodnutým spôsobom, Novartis poskytne údaje o všetkých závažných nežiaducich účinkoch Etickej komisii a Riadiacemu orgánu, ktorý povoľuje a kontroluje vykonávanie klinického skúšania, alebo na požiadanie aj zdravotnej poisťovni vykonávajúcej verejné zdravotné poistenie Subjektu hodnotenia, a spolu so Skúšajúcim uskutoční opatrenia, ktoré je potrebné vykonať za účelom ochrany Subjektov hodnotenia vystavených riziku.
- 6.7. Inštitúcia zabezpečí, aby Skúšajúci oznámil Novartisu a Etickej komisii všetky dôležité informácie uvedené v článku 6.4, ktoré zistí v priebehu klinického skúšania. Súčasne prostredníctvom skúšajúceho zabezpečí, že Subjekt hodnotenia bude v nevyhnutnej miere informovaný o všetkých otázkach, týkajúcich sa klinického skúšania.
- 6.8. Inštitúcia v súčinnosti so Skúšajúcim bude okamžite reagovať na všetky žiadosti Novartisu predkladané počas klinického skúšania a týkajúce sa posúdenia a prerokovania postupu klinického skúšania a súvisiacich otázok so zástupcami Novartisu. Skúšajúci sa za týmto cieľom stretne so zástupcami Novartisu a poskytne potrebné informácie a záznamy, za čo v rovnakom rozsahu zodpovedá aj Inštitúcia.
- 6.9. Inštitúcia poskytne súčinnosť pri zabezpečovaní a poskytovaní podkladov, najmä či Inštitúcia a pracoviská spĺňajú podmienky pre realizáciu klinického skúšania a Správnej klinickej praxe.
- 6.10. Skúšajúci je povinný oznámiť zaradenie účastníka do klinického skúšania s uvedením čísla rozhodnutia o povolení klinického skúšania a dátumu zaradenia účastníka do klinického skúšania zdravotnej poisťovni vykonávajúcej verejné zdravotné poistenie účastníka

bezodkladne po zaradení účastníka do klinického skúšania; príslušnosť účastníka k zdravotnej poisťovni je rozhodujúca v čase zaradenia účastníka do klinického skúšania.

- 6.11. Skúšajúci poskytne Novartisovi i zadávateľovi klinického skúšania súčinnosť pri plnení povinností zadávateľa klinického skúšania vyplývajúcich zo zákona č. 362/2011 Z. z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov. Na účely poskytnutia uvedenej súčinnosti vystaví zadávateľ Skúšajúcemu písomné plnomocenstvo, ktoré Skúšajúci podpíše súčasne s touto zmluvou a ktorého kópia bude tvoriť Prílohu č. 5 tejto zmluvy. Podpísaním plnomocenstva sa Skúšajúci zaväzuje riadne plniť povinnosti uvedené v plnomocenstve v mene a na účet zadávateľa klinického skúšania.

7. Nežiaduce udalosti a nežiaduce účinky

- 7.1. Inštitúcia a Skúšajúci sa zaväzujú, že budú okamžite informovať Novartis, Riadiaci orgán a príslušnú zdravotnú poisťovňu vykonávajúcu verejné zdravotné poistenie Subjektu hodnotenia o všetkých nežiaducich udalostiach, ktoré sa týkajú Subjektov hodnotenia, alebo o podozreniach na nežiaduce účinky, ktoré sa týkajú Materiálu, najmä skúšaných produktov a liekov, ktoré sa vyskytli v priebehu klinického skúšania, najneskôr do 24 hodín od ich zistenia. Hlásenia bude následne doplnené Inštitúciou a Skúšajúcim o podrobné písomné správy v súlade so všetkými právnymi a regulačnými požiadavkami. Inštitúcia a Skúšajúci bude pri hlásení všetkých nežiaducich udalostí a podozrení na nežiaduce účinky produktov alebo liekov Riadiacemu orgánu a v prípade, ak to stanovuje právny predpis, Zmluva alebo Protokol aj Etickej komisii, vždy spolupracovať s Novartisom.
- 7.2. Po výskyte nežiaducich udalostí či nežiaducich účinkov podnikne Skúšajúci po konzultácii s Novartisom všetky nevyhnutné opatrenia na ochranu Subjektov hodnotenia, ktoré sú vystavené riziku.

8. Finančné vyrovnanie

- 8.1. Za riadne vykonanie služieb a odovzdanie všetkých podkladov, ktoré Inštitúcia a Skúšajúci v prospech Novartisovi poskytne podľa tejto Zmluvy, zaplatí Novartis úhrady za podmienok a spôsobom podľa Prílohy č. 2 tejto Zmluvy.
- 8.2. Úhrady podľa Prílohy č. 2 obsahujú všetky náklady Inštitúcie a Hlavného skúšajúceho spojené s vykonaním klinického skúšania, vrátane nákladov na vyšetrenia spojené s týmto klinickým skúšaním, ktoré sú nad rámec štandardnej zdravotnej starostlivosti a ktoré nie sú hrazené zo zdravotného poistenia, a vrátane nákladov a odmien za činnosť Skúšajúceho, spoluskúšajúcich a prípadných iných pracovníkov Inštitúcie. Úhrady uvedené v Prílohe č. 2 predstavujú jediný a výlučný spôsob finančného vyrovnania medzi zmluvnými stranami a Inštitúcia a Skúšajúci nemá nárok na akékoľvek ďalšie finančné či obdobné plnenie za predmet tejto zmluvy. Inštitúcia a Skúšajúci sú výhradne zodpovední za platbu všetkých daní a ostatných poplatkov, ktoré im môžu vzniknúť, alebo môžu byť uložené či splatné v súvislosti s úhradami uvedenými v tejto zmluve a Prílohe č.2, ktoré obsahujú všetky takéto prípadné dane a poplatky.
- 8.3. Úhrada bude v prospech Inštitúcie a Skúšajúceho realizovaná polročne spätne, počnúc prvým zaradeným pacientom, podľa rozsahu Novartisom a Skúšajúcim odsúhlasených vykonaných činností (počet, druh a im odpovedajúcu hodnotu jednotlivých úkonov realizovaných s jednotlivými Subjektmi hodnotenia). Na základe takto odsúhlaseného písomne potvrdeného dokumentu vystaví Inštitúcia faktúru, ktorú doručí Novartisovi. Na faktúre musí byť uvedený kód klinického skúšania a jej prílohou presný rozpis fakturovaných výkonov podľa Prílohy č. 2. Novartis zaplatí Inštitúcii na základe riadne vystavenej a doručenej faktúry príslušnú časť odmeny za špecifikované obdobie, a to so splatnosťou 60 dní od jej doručenia. Na základe takto odsúhlaseného písomne potvrdeného dokumentu Novartis zároveň uhradí Skúšajúcemu príslušnú časť odmeny za špecifikované obdobie, a to so splatnosťou 60 dní od odsúhlasenia.

- 8.4. V zmysle Informácie pre klienta a Formuláru informovaného súhlasu pacienta Novartis poskytne pacientom za vykonané návštevy v rámci klinického skúšania príspevok na náhradu cestovných nákladov spôsobom a v rozsahu uvedenom v Prílohe č. 2 tejto Zmluvy.
- 8.5. Novartis sa zaväzuje, že uhradí všetky náklady spojené s klinickým skúšaním vrátane nákladov na Materiál uvedený v Protokole a nákladov spojených s laboratórnymi, zobrazovacími a inými vyšetreniami uvedenými v Protokole a nákladov súvisiacich s poskytnutím ústavnej zdravotnej starostlivosti, ak je poskytnutá výhradne v súvislosti s klinickým skúšaním.
- 8.6. Inštitúcia a Skúšajúci berú na vedomie a súhlasia, že finančné ohodnotenie za vykonanie klinického skúšania podľa tejto zmluvy bude zverejnené na webovom sídle Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv spolu s ostatnými údajmi uvedenými v § 37 ods. 4 zákona č. 362/2011 Z. z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov.

9. Zodpovednosť za škodu a poistenie

- 9.1. Novartis zabezpečil pred uzavretím tejto Zmluvy poistenie zodpovednosti Inštitúcie, Novartisu a Subjektov hodnotenia za škody vzniknuté na zdraví Subjektov hodnotenia vrátane smrti a nákladov spojených s liečbou komplikácií alebo prípadných trvalých následkov v dôsledku vykonávania klinického skúšania v zmysle zákona č. 362/2011 Z. z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov. Podľa takéhoto poistenia zodpovednosti za škodu bude mať Inštitúcia ako poistený právo, aby v prípade poistnej udalosti poisťiteľ (poisťovňa) za neho nahradil podľa poistných podmienok škodu účastníkovi klinického skúšania, za ktorú Inštitúcia zodpovedá. Náklady spojené s uzavretím a udržiavaním poistnej zmluvy po celý čas realizácie klinického skúšania hradí Novartis. Poistný certifikát je Prílohou č. 3 tejto Zmluvy.
- 9.2. Pokiaľ bude voči Inštitúcii uplatnený nárok na náhradu škody, ktorú je možné preukázateľne priznať Novartisu alebo účinkom hodnoteného produktu alebo lieku, poskytne Novartis náhradu škody v takej výške, v akej Subjekt hodnotenia úspešne uplatnil svoj nárok na súde, resp. zabezpečí plnenie z príslušnej poistnej zmluvy. Tento nárok sa pritom musí výlučne týkať nepredvídanej ujmy na zdraví (vrátane smrti), ktorá Subjektu hodnotenia, ktorý sa zúčastnil klinického skúšania, vznikla výhradne v dôsledku užívania skúšaného produktu či lieku a použitého v rámci klinického skúšania (tj. skúšanie, hodnotenie alebo klinický zákrok alebo postup vykonávaný v rámci klinického skúšania, ktorému by Subjekt hodnotenia nebol vystavený, keby sa klinického skúšania nezúčastnil), a to za predpokladu, že nárok nevznikol v dôsledku porušenia povinnosti Inštitúcie alebo Skúšajúceho.
- 9.3. Nárok na náhradu škody podľa predchádzajúcich článkov nevzniká, prípadne vzniká len v pomernej výške, najmä ak:
- ujma na zdraví (vrátane smrti) bola spôsobená zavinením či spoluzavinením Subjektu hodnotenia či jeho zákonného zástupcu, čo aj z nedbanlivosti;
 - ujma na zdraví (vrátane smrti) bola spôsobená protiprávnym konaním, zanedbaním alebo úmyselne zlým správaním, nedbanlivým konaním, nesprávnym konaním, opomenutím či porušením povinnosti stanovenej Inštitúcii alebo Skúšajúcemu právnym predpisom, touto Zmluvou, vrátane všetkých jej príloh, Protokolom alebo inštrukciami či odporúčaniami Novartisu;
 - Inštitúcia alebo Skúšajúci bez zbytočného odkladu, tj. najneskôr do 10 dní po tom, čo bol voči čo len jednému z nich uplatnený nárok na náhradu škody, neoznámili túto skutočnosť písomne Novartisu;
 - Inštitúcia alebo Skúšajúci neposkytne informácie alebo pomoc Novartisu súvisiace s priebehom riešenia požadovaného nároku, alebo ak sú požiadaní, neprenehávajú Novartisu vykonanie obhajoby a vedenie všetkých právnych úkonov, ktoré z tejto skutočnosti vyplývajú;

- e) Inštitúcia alebo Skúšajúci uznali nárok vznesený treťou osobou bez toho, že by obdržali predchádzajúci písomný súhlas Novartis. V tejto súvislosti bude prihlíadané k tomu, či Novartis svoj súhlas bezdôvodne neodoprel alebo či Inštitúcia alebo Skúšajúci konali v súlade s právnymi predpismi;
 - f) Inštitúcia alebo Skúšajúci porušili svoju povinnosť uchovávať a viesť príslušnú dokumentáciu;
 - g) Inštitúcia alebo Skúšajúci porušili informačnú povinnosť, ktorú im stanovuje táto Zmluva alebo platné právne predpisy.
- 9.4. Inštitúcia a Skúšajúci budú písomne informovať Novartis o všetkých okolnostiach, o ktorých je možné sa domnievať, že by mohli viesť k vzniku nároku na náhradu škody alebo s tým súvisiaceho súdneho konania a ktorých sú si priamo vedomí alebo mali byť vedomí, a budú Novartis primerane informovať o vývoji takéhoto nároku alebo súdneho konania, aj keď sa Inštitúcia alebo Skúšajúci rozhodnú na základe týchto podmienok nárok na náhradu škody neuplatniť. Rovnako Novartis bude písomne v nevyhnutnom rozsahu informovať Inštitúciu alebo Skúšajúceho o všetkých okolnostiach, ako aj o vývoji takéhoto nároku alebo súdneho konania vzneseného priamo proti Novartis.
- 9.5. Novartis, Inštitúcia a Skúšajúci inak zodpovedajú za škodu spôsobenú realizovaním klinického skúšania podľa všeobecných predpisov, pričom Inštitúcia a Hlavný skúšajúci zodpovedajú spoločne a nerozdielne.
- 9.6. Inštitúcia bude mať počas celej doby realizácie klinického skúšania príslušné a náležité poistenie na poistné krytie nárokov alebo škôd, za ktoré podľa právnych predpisov a tejto Zmluvy zodpovedá, ktoré podľa predpisov platných na území SR musí mať uzavreté (najmä poistenie profesijnej zodpovednosti zamestnancov). Na žiadosť Novartis Inštitúcia poskytne dôkaz tohto poistenia.

10. Dôverné informácie

- 10.1. So všetkými informáciami a údajmi, obchodnými tajomstvami, privilegovanými záznamami (záznamy získané na základe profesionálneho alebo dôverného vzťahu, ktoré sa nesmú zverejniť bez súhlasu strany, od ktorej boli získané) a inými dôvernými alebo súkromnými informáciami (vrátane, okrem iného, Protokolu, CRF, informácií na internetových stránkach Novartis chránených heslom, Dokumentácie štúdie, informácií o štruktúre, zložení, ingredienciách, vzorcoch, know-how, technických postupoch a procesoch), ktoré uverejnila, spracovala alebo prišla do styku Inštitúcia, Skúšajúci a/alebo zamestnanci a spolupracovníci Inštitúcie v súvislosti so Zmluvou alebo klinickým skúšaním (súhrnne „Dôverné informácie“), bez ohľadu na to, či sú v papierovej, elektronickej alebo inej forme, sa bude zaobchádzať ako s dôvernými. Inštitúcia a Skúšajúci sa zavazujú, že tieto informácie nezverejnia tretej strane, ani ich nepoužijú pre iné účely, pokiaľ k tomu nedostanú písomný súhlas alebo pokyn na sprístupnenie informácií od Novartis. Tento súhlas sa dáva z dôvodov objasnenia určitých skutočností CRO alebo osobe, za ktorú Skúšajúci zodpovedá, alebo zdravotnej poisťovni Subjektu hodnotenia. Toto zverejnenie informácií sa však poskytuje iba v miere požadovanej pre účely klinického skúšania a stanovenej zákonom. Dôverné informácie sa sprístupnia personálu pracoviska (centra) len v prípade, ak je personál zaviazaný rovnakou mierou zachovávanía dôvernosti informácií, pričom Inštitúcia za konanie personálu ručí. Inštitúcia poučí a zaviaže personál pracoviska (centra) o dôvernosti informácií a o povinnosti zachovávať o ich obsahu mlčanlivosť.
- 10.2. Pokiaľ jedna zmluvná strana je zo zákonom stanovených dôvodov povinná Dôverné informácie komukoľvek sprístupniť, oznámi to bez zbytočného odkladu písomne druhej zmluvnej strane, ak nebude môcť získať jej predchádzajúci písomný súhlas. Novartis poskytne súhlas k zverejneniu informácií v prípadoch, kde to vyžaduje zákon alebo Riadiaci orgán. Odhalenie sa poskytne len v požadovanej miere a v čase poskytnutia týchto informácií musí byť o tejto skutočnosti Novartis informovaný.

- 10.3. Povinnosti týkajúce sa ochrany Dôverných informácií uvedené vyššie neplatia alebo strácajú platnosť v prípade informácií, pri ktorých môže v miere akceptovanej Novartisom Skúšajúci potvrdiť, že:
- a) boli už verejnosti dostupné alebo sa postupne stali dostupnými iným spôsobom, než neoprávneným zverejnením informácií Skúšajúcim alebo personálom pracoviska;
 - b) boli už Skúšajúcemu známe inak než poskytnutím od Novartisu alebo získaným či vytvorením v priebehu alebo v súvislosti s klinickým skúšaním, čo môže preukázať písomnými dôkazmi;
 - c) boli Skúšajúcemu odhalené treťou stranou, ktorá ich dostala od Novartisu priamo alebo nepriamo, a nie dôverným spôsobom.
- 10.4. Po skončení Zmluvy Inštitúcia a Skúšajúci zlikviduje alebo na žiadosť Novartisu vráti všetky dokumenty, vzorky a materiál obsahujúci Dôverné informácie alebo týkajúci sa ich, okrem jednej kópie Dôverných informácií, ktorá sa musí podľa právnych predpisov uchovať v záznamoch Inštitúcie, ktoré budú primerane utajené. Ak o to Novartis požiada, musí Inštitúcia a Skúšajúci takúto likvidáciu bez odkladu písomne potvrdiť.
- 10.5. Pri dodržaní zásad a predpisov Novartisu pre publikovanie údajov a s predchádzajúcim písomným súhlasom Novartisu môžu byť informácie o klinickom skúšaní zverejnené vo vedeckej literatúre.
- 10.6. Vyššie uvedené povinnosti stanovené v tomto článku zaväzujú Inštitúciu a Skúšajúceho bez časového alebo miestneho obmedzenia na trvanie zmluvného vzťahu na základe tejto Zmluvy, t.j. platia aj po skončení platnosti tejto Zmluvy a klinického skúšania.

11. Publikácie

- 11.1. Pri dodržaní zásad a predpisov Novartisu pre publikovanie údajov a s predchádzajúcim písomným súhlasom Novartisu môžu byť informácie o klinickom skúšaní zverejnené vo vedeckej literatúre.
- 11.2. Novartis uznáva záujem Inštitúcie na publikáciách o klinickom skúšaní a jeho prezentáciách v časopisoch, na poradách alebo inak, a preto tieto publikácie a prezentácie povolí, ale za predpokladu, že Inštitúcia poskytne Novartis navrhované prezentácie najmenej 15 (pätnásť) pracovných dní pred ich zverejnením a všetky ostatné navrhované publikácie najmenej 45 (štyridsaťpäť) pracovných dní pred zverejnením a za predpokladu, že Novartis bude mať právo požiadať o doplnenie každej takejto navrhovanej prezentácie alebo publikácie na základe dostatočných dôvodov, vrátane okrem iného:
- a) zaistenia presnosti prezentácie alebo publikácie;
 - b) zaistenia, aby súkromné informácie neboli nedopatrením oznámené;
 - c) umožnenia, aby práva duševného vlastníctva boli chránené;
 - d) umožnenia, aby boli poskytnuté príslušné doplňujúce informácie.
- 11.3. Autorstvo všetkých publikácií týkajúcich sa klinického skúšania bude určené vzájomnou dohodou.
- 11.4. Novartis môže požiadať, aby bola akákoľvek publikácia alebo prezentácia až 4 (štyri) mesiace pozdržaná s cieľom umožniť prípravu a vyplnenie patentovej žiadosti. Doba 4 (štyroch) mesiacov začne plynúť dňom prijatia navrhovanej publikácie alebo prezentácie, alebo dňom, keď sa všetky príslušné údaje z klinického skúšania dajú k dispozícii Novartis, podľa toho, ktorý dátum nastane neskoršie.
- 11.5. Ak je klinické skúšanie multicentrickým klinickým skúšaním, prvé zverejnenie údajov musí vychádzať zo súhrnných údajov od všetkých centier analyzovaných podľa Protokolu, pokiaľ sa všetci hlavní skúšajúci zúčastnení v klinickom skúšaní a Novartis nedohodnú písomne inak.
- 11.6. Rovnaké povinnosti platia aj pri publikačnej činnosti Skúšajúceho. Skúšajúci berie na vedomie, že žiadna odborná publikácia k objavom či skúšaným prípravkom alebo liekom

nesmie byť Skúšajúcim vydaná pred okamžikom podania žiadosti o patentovú prihlášku, pokiaľ vzhľadom k povahe výsledkov klinického skúšania bude podanie takejto prihlášky prichádzať do úvahy.

- 11.7. Vyššie uvedené povinnosti zaväzujú Inštitúciu a Skúšajúceho bez časového alebo miestneho obmedzenia na trvanie zmluvného vzťahu na základe tejto Zmluvy, t. j. platia aj po skončení platnosti tejto Zmluvy a klinického skúšania.

12. Osobné údaje

- 12.1. Inštitúcia, Skúšajúci aj Novartis sú povinní v priebehu klinického skúšania aj po jeho skončení dodržiavať a dbať na príslušné právne predpisy na ochranu osobných údajov a informácií o osobných pomeroch Subjektov hodnotenia zaradených do klinického skúšania.
- 12.2. Pred začiatkom a počas trvania klinického skúšania Inštitúcia a jej zamestnanci poskytnú informácie týkajúce sa Inštitúcie a osobné údaje, ktoré sa týkajú Skúšajúceho, spoluskúšajúcich, zamestnancov alebo ďalších pracovníkov. Takéto informácie týkajúce sa Inštitúcie a osobné údaje zahrňujú mená a priezviská, kontaktné informácie, pracovné skúsenosti, odbornú kvalifikáciu, publikácie, súhrny, dosiahnuté vzdelanie, informácie o výkone povolania, vybavení pracoviska, kapacite pracovníkov a ďalšie, ktoré súvisia s vykonávaním klinického skúšania na pracovisku. Inštitúcia súhlasí s použitím a spracovaním informácií týkajúcich sa Inštitúcie a bude informovať a zabezpečí súhlas so spracovaním osobných údajov svojich Skúšajúcich, spoluskúšajúcich a zamestnancov na nasledovné účely:
- vykonávanie klinického skúšania;
 - kontrolu štátnymi a riadiacimi inštitúciami, Novartisom, CRO (ak existuje), monitorujúcou osobou, ich zástupcami;
 - splnenie právnych požiadaviek alebo požiadaviek riadiacich inštitúcií, uchovávanie v databáze pracovísk, skúšajúcich a ostatných zamestnancov na použitie v budúcich klinických skúšaniach;
 - prenosu týchto údajov do krajín mimo územia Slovenskej republiky, vyhodnocovania činnosti pracovísk a skúšajúcich pri klinickom skúšaní.
- 12.3. Skúšajúci vyjadrí súhlas s poskytnutím a spracovaním jeho osobných údajov do databázy klinických skúšaní; formulár súhlasu podpísaný Skúšajúcim je prílohou č. 4 tejto Zmluvy.

13. Vlastníctvo materiálov, údajov a výsledkov

- 13.1. Pokiaľ nie je písomne dohodnuté inak, všetok Materiál, vrátane dokumentov, údajov, informácií, prístrojov a zariadení, pomôcok, skúšaných produktov a liekov, ktoré dodal Novartis, či už v písomnej, ústnej, elektronickej alebo inej podobe, za účelom klinického skúšania sú a zostanú majetkom Novartisu.
- 13.2. Pokiaľ nie je písomne dohodnuté inak, všetky záznamy, vrátane elektronických, ktoré boli vytvorené v súvislosti s klinickým skúšaním, programy a rôzne druhy návrhov zabezpečovaných alebo vykonávaných v záujme Novartisu, a tiež všetky údaje, informácie, dokumenty, objavy a vynálezy získané, vyplývajúce alebo vyvinuté v priebehu alebo ako súčasť klinického skúšania alebo pri plnení tejto Zmluvy sú a zostanú výhradným vlastníctvom Novartisu. Novartis ich môže použiť a/alebo nakladať s nimi podľa vlastného uváženia bez ďalšej platby alebo inej povinnosti voči Inštitúcii alebo Skúšajúcemu; Inštitúcia ani Skúšajúci nebudú mať na ne žiadne práva akéhokoľvek druhu.
- 13.3. Inštitúcia súhlasí s tým, že bude bez odkladu vybavovať všetky dokumenty a vykonávať všetky ďalšie opatrenia, ktoré môže Novartis dôvodne požadovať, aby mohol získať prospech zo svojich práv podľa tejto Zmluvy, a bude pôsobiť na to, aby si rovnako počínali aj Skúšajúci, spoluskúšajúci, jej zamestnanci a spolupracovníci. Okrem iného to zahŕňa urobenie všetkých potrebných krokov pre prevedenie vlastníctva všetkých údajov, informácií, dokumentov, vynálezov a objavov na Novartis a pomoc Novartisu pri spracúvaní a podávaní žiadostí o

patenty. Inštitúcia a Skúšajúci má výlučnú zodpovednosť za všetky platby, splatné spoluskúšajúcim, zamestnancom a/alebo spolupracovníkom Inštitúcie v súlade s príslušnými zákonmi, za všetky vynálezy či patenty prevedené na Novartis. Pre odmenu podľa tejto Zmluvy pre Inštitúciu a Skúšajúceho sa usudzuje, že zahŕňa úhradu aj odmien za prevod takýchto práv ako aj takýchto nákladov a platieb realizovaných Inštitúciou alebo Skúšajúcim.

- 13.4. Výsledok klinického skúšania ako aj všetky materiály, dokumenty, údaje a informácie, aj čiastkové, získané pri jeho dosiahnutí, môže Novartis použiť pri svojej činnosti, najmä pri výskume a vývoji, výrobe, registrácii, predaji, vypracovaní vedeckých štúdií a odborných prác, marketingu; pri dodržaní platných právnych predpisov.

14. Doba platnosti Zmluvy

- 14.1. Zmluva sa uzatvára na dobu určitú počas trvania klinického skúšania. Predpokladaný termín ukončenia klinického skúšania je 19.10.2016. Klinické skúšanie je ukončené po dosiahnutí cieľov klinického skúšania a odovzdaní všetkých produktov, protokolov, CRF záznamov a Materiálu spoločnosti Novartis. Novartis je oprávnený navrhnúť predĺženie trvania klinického skúšania, a to aj opakovane, vždy aspoň 30 dní pred pôvodným plánovaným termínom skončenia klinického skúšania. Inštitúcia a Skúšajúci, berúc na vedomie účel tejto zmluvy, ktorým je riadne ukončené klinické skúšanie, sa zaväzujú, že pokiaľ tomu nebudú brániť vážne dôvody, na predĺženie zmluvy udelia súhlas. Predĺženie zmluvy je možné vykonať formou písomného dodatku podpísaného oboma zmluvnými stranami.
- 14.2. Platnosť tejto Zmluvy sa automaticky ukončí po dosiahnutí cieľov klinického skúšania a odovzdaní všetkých produktov, protokolov, CRF záznamov a Materiálu spoločnosti Novartis. Zmluva môže byť ukončená aj dohodou zmluvných strán.
- 14.3. Ktorákoľvek zmluvná strana je oprávnená odstúpiť od tejto Zmluvy písomným odstúpením, ktoré nadobúda účinnosť doručením druhej zmluvnej strane na adresu uvedenú v záhlaví tejto Zmluvy, a to v nasledujúcich prípadoch:
- a) ak niektorá zmluvná strana poruší niektoré z ustanovení tejto zmluvy a neodstráni závadný stav ani v lehote 30-tich dní od doručenia výzvy k náprave, patrí toto právo strane poškodenej;
 - b) ak bude rozhodnuté, že je niektorá strana v konkurze, alebo bude návrh na vyhlásenie konkurzu zamietnutý pre nedostatok majetku;
 - c) ak je niektorá strana v platobnej neschopnosti alebo ide do likvidácie z iných príčin ako je transformácia alebo zlúčovanie, nemá určeného nástupcu, ktorý by prevzal jej aktíva (majetok) a záväzky a neuzavrie dohodu alebo iné vysporiadanie so svojimi veriteľmi;
 - d) ak niektorá zmluvná strana stratí oprávnenie, ktoré je pre riadne a včasné plnenie povinností vyplývajúcich z tejto Zmluvy nevyhnutné;
 - e) ak potrebné oprávnenie, povolenie, súhlas alebo výnimka je odvolané, odložená jeho platnosť, alebo vyprší doba, na ktorú bolo vydané bez toho, aby bolo príslušne predĺžené.
- 14.4. Okrem ukončenia platnosti Zmluvy podľa predchádzajúcich ustanovení, má Novartis právo kedykoľvek prerušiť alebo ukončiť klinické skúšanie písomným oznámením doručeným Inštitúcií a Skúšajúcemu priamo alebo prostredníctvom CRO (ak existuje). Bez toho, aby Novartis akýmkoľvek spôsobom obmedzoval svoje právo na ukončenie klinického skúšania, Novartis za normálnych okolností preruší alebo ukončí klinické skúšanie v nasledujúcich prípadoch:
- a) ak výskyt nežiaducich účinkov alebo podozrení na ne pri podávaní skúšaných produktov alebo liekov počas klinického skúšania alebo ohrozenie bezpečnosti Subjektov hodnotenia poukazuje na potrebu prerušenia alebo ukončenia klinického skúšania;
 - b) ak si Novartis želá prerušiť alebo ukončiť klinické skúšanie z komerčných alebo efektívnych dôvodov, z dôvodov koncernovej politiky vykonávania klinických skúšaní,

- z dôvodov majúcich pôvod mimo územia Slovenskej republiky alebo aj bez uvedenia dôvodov;
- c) ak je Novartis oprávnené presvedčený, že klinické skúšanie nemôže byť úspešne dokončené, vrátane dôvodu (ale aj bez neho), že by sa klinického skúšania nezúčastnil dostatočný počet Subjektov hodnotenia alebo sa v stanovenom čase nenašiel dostatočný počet pracovísk.
- 14.5. Ak príde k predčasnému ukončeniu tejto Zmluvy, najmä z dôvodov uvedených v ustanovení článku 14.3. tejto Zmluvy, je strana, ktorá spôsobila ukončenie tejto Zmluvy alebo dala príčinu k ukončeniu tejto Zmluvy druhou stranou, povinná nahradiť druhej strane všetky náklady, ktorá táto skutočne v súvislosti s plnením tejto Zmluvy vynaložila, a to v tom pomere, v akom nedošlo k splneniu jej predmetu a účelu, tj. pomer dokončených hodnotení Subjektov hodnotenia vzhľadom k objemu materiálu, ktorý bol na Subjekty hodnotenia celkovo poskytnutý.
- 14.6. V prípade ukončenia klinického skúšania podľa ustanovenia článku 14.4. tejto Zmluvy, uhradí Novartis Inštitúcii a Skúšajúcemu odmenu primeraným spôsobom za služby poskytnuté až do dátumu ukončenia klinického skúšania podľa podmienok uvedených v tejto Zmluve. Inštitúcia a Skúšajúci nemajú nárok na náhradu iných nákladov či ušlého zisku.
- 14.7. Inštitúcia a Skúšajúci súhlasia s tým, že po obdržaní oznámení o odstúpení od tejto Zmluvy alebo ukončení klinického skúšania bezodkladne ukončia vykonávanie klinického skúšania v rozsahu, ktorý je z hľadiska všetkých pacientov lekárske prípustný.
- 14.8. Ukončenie Zmluvy nebude mať vplyv na právo niektorej zo strán vykonať právne opatrenia voči druhej strane v súvislosti s predchádzajúcim porušením zmluvy druhou stranou.
- 14.9. Ustanovenia uvedené v tejto Zmluve, ktoré sa týkajú zabezpečenia dôverného charakteru informácií, publikácií, osobných údajov, vlastníctva, uchovávanía záznamov, ako aj ďalšie ustanovenia, u ktorých sa na základe ich náležitostí usudzuje, že budú platiť ďalej aj po ukončení alebo vypínaní Zmluvy, budú naďalej v platnosti bez ohľadu na ukončenie Zmluvy.

15. Osobitné ustanovenia

- 15.1. Novartis, Inštitúcia ani Skúšajúci nebudú zodpovední za nedodržanie alebo oneskorenie plnenia záväzkov v súvislosti s klinickým skúšaním v prípade, ak toto nedodržanie alebo oneskorenie bolo spôsobené okolnosťami, ktoré sú mimo reálnej možnosti ovplyvnenia zúčastnenou stranou a ak sa týmito okolnosťami nedalo vyhnúť ani pri dodržaní dostatočnej miery opatrnosti.
- 15.2. Skúšajúci je pracovníkom nezávislým od Novartisu a žiadne ustanovenie tejto Zmluvy ho nedefinuje ako zamestnanca, zástupcu alebo spoločníka Novartisu. Inštitúcia zodpovedá za plnenie všetkých povinností týkajúcich sa platieb daní, sociálneho a zdravotného poistenia z poskytnutých peňažných či nepeňažných plnení, ktoré sa vzťahujú na predmet Zmluvy, ak to prichádza do úvahy, vrátane tých, ktoré poskytla Skúšajúcemu, spoluskúšajúcim a zamestnancom a spolupracovníkom Inštitúcie, ak budú takéto poskytnuté.
- 15.3. Inštitúcia a Skúšajúci nesmú postúpiť akékoľvek práva a záväzky z tejto Zmluvy tretej strane bez písomného súhlasu Novartisu. Novartis môže previesť ktorékoľvek zo svojich práv alebo záväzkov vyplývajúcich z tejto Zmluvy na svojho obchodného partnera, spoločníka, ovládanú či ovládajúcu spoločnosť, s čím zmluvný partner súhlasí; finančné záväzky voči zmluvnému partnerovi vychádzajúce z tejto Zmluvy len so súhlasom zmluvného partnera.
- 15.4. Každé oznámenie podávané v súvislosti s touto Zmluvou musí byť písomné, ak nie je v Zmluve stanovené inak, a musí byť doručené osobne, alebo zaslané doporučenou poštou alebo faxom na adresu uvedenú v Zmluve či na inú adresu oznámenú písomne druhej zmluvnej strane. Faxové podanie musí byť doplnené poštou bez zbytočného odkladu po odoslaní faxu, najneskôr do 3 dní.

- 15.5. Skúšajúci, ani Inštitúcia, ani žiadna jeho zamestnaná osoba, ani spolupracovník, ktorí sa zúčastňujú vo vykonávaní klinického skúšania, neboli vylúčení podľa § 306 písm. a) alebo b) Federálneho zákona o kontrole potravín, liekov a kozmetických prípravkov a Inštitúcia v budúcnosti nezamestná ani nenajme žiadnu vylúčenú osobu v súvislosti s prácou, ktorá sa má vykonať pre spoločnosť Novartis alebo jej menom. Ak sa Inštitúcia kedykoľvek po podpise tejto Zmluvy dozvie, že Skúšajúci alebo Inštitúcia či nejaká osoba, ktorú Inštitúcia zamestnáva alebo najme, je vylúčená, alebo je vo vylučovacom konaní, Inštitúcia týmto potvrdzuje, že to okamžite oznámi Novartis a bude postupovať podľa jej pokynov ohľadne klinického skúšania.
- 15.6. Skúšajúci prehlasuje, že túto Zmluvu si prečítal, rozumie svojim povinnostiam z tejto Zmluvy, Protokolu a ich príloh vyplývajúcim, ktoré sa zaväzuje plniť a je touto Zmluvou viazaný.

16. Záverečné ustanovenia

- 16.1. Zmluvné strany sa zaväzujú, že budú vždy postupovať tak, aby všetky záležitosti, ktoré budú aspoň jednou zo zmluvných strán považované za potrebné, riešili bez zbytočného odkladu a prieťahov, teda v čo najkratšej možnej dobe a zároveň s vynaložením najnižších možných nákladov.
- 16.2. Práva a povinnosti zmluvných strán, ktoré nie sú upravené touto Zmluvou, ako aj právny vzťah založený touto Zmluvou sa riadi platným právom Slovenskej republiky. Zmluvné strany sa v súlade s ustanovením § 262 ods. 1 a 2 zák. č. 513/1991 Zb. Obchodný zákonník v znení neskorších predpisov výslovne dohadujú, že ich záväzkový vzťah upravený touto Zmluvou sa bude riadiť Obchodným zákonníkom.
- 16.3. V prípade, že by ktorékoľvek z ustanovení tejto Zmluvy bolo či sa dodatočne stalo neplatným alebo neúčinným, budú ostatné jej ustanovenia posudzované ako oddeliteľné a platnosť či účinnosť tejto Zmluvy ako celku zostane zachovaná. Pre tento prípad sa účastníci Zmluvy zaväzujú na základe vzájomnej dohody nahradiť neplatné alebo neúčinné ustanovenia takým ustanovením, ktoré bude najlepšie odpovedať účelu tejto Zmluvy a vôli zmluvných strán pri jej uzavretí.
- 16.4. Žiadne zrieknutie sa nejakej náležitosti, ustanovenia alebo podmienky tejto Zmluvy, či už konaním alebo inak, v jednom alebo vo viacerých prípadoch, sa nebude považovať za ďalšie alebo trvalé zrieknutie sa nejakej takejto náležitosti, ustanovenia alebo podmienky alebo nejakej inej náležitosti, ustanovenia alebo podmienky tejto Zmluvy, alebo takto vysvetľovať.
- 16.5. Túto Zmluvu je možno meniť a doplňovať len na základe jej písomného dodatku, ktorý bude za taký označený, príslušne očíslovaný, s dátumom a podpisom všetkých zmluvných strán. Toto ustanovenie sa neaplikuje na dodatky Protokolu.
- 16.6. Novartis je oprávnený zmeniť jednostranne Protokol, aj keď bude prílohou tejto Zmluvy. Ak je vydaný dodatok Protokolu, je Novartis povinný existenciu a obsah dodatku písomne oznámiť druhej zmluvnej strane. Zmluvné strany sa zaväzujú postupovať podľa dodatku Protokolu od okamžiku jeho preukázateľného oznámenia príslušnej strane.
- 16.7. Táto Zmluva nadobúda platnosť dňom, kedy bola podpísaná oboma zmluvnými stranami a účinnosť dňom nasledujúcim po dni jej zverejnenia v centrálnom registri zmlúv. Inštitúcia bezodkladne zašle Zmluvu na zverejnenie; pokiaľ nedôjde k zverejneniu do 7 dní odo dňa jej uzavretia, môže Novartis podať návrh na jej zverejnenie. Inštitúcia sa zaväzuje vydať Novartis písomné potvrdenie o zverejnení zmluvy bez zbytočného odkladu po jej zverejnení. Inštitúcia je povinná zabezpečiť nespřístupnenie tých ustanovení tejto Zmluvy, ktoré obsahujú informáciu, ktorá sa podľa platných právnych predpisov nespřístupňuje.
- 16.8. Táto Zmluva je vyhotovená v štyroch vyhotoveniach, jedenkrát pre Inštitúciu, jedenkrát pre Skúšajúceho a dvakrát pre Novartis.

16.9. Zmluvné strany vyhlasujú, že si Zmluvu prečítali, jej obsahu porozumeli, že ju uzavreli slobodne a vážne, určite a zrozumiteľne, a na potvrdenie toho, že obsah tejto Zmluvy zodpovedá ich skutočnej a slobodnej vôli, ju vlastnoručne podpísali.

Za Novartis: Dátum:
Mgr. Hana Mrázová

Za Novartis: Dátum:
MUDr. Zsolt Kajtor, konateľ

za Novartis projektový manažér
klinického skúšania: Dátum:
PharmDr. Lucia Ščasná

Za Inštitúciu: Dátum:
RNDr. Ján Dubovský, riaditeľ

Za Skúšajúceho: Dátum:
MUDr. Andrea Cimprichová

- Príloha č.1: Popis klinického skúšania (1 strana)
- Príloha č.2: Platby (2 strany)
- Príloha č.3: Poistný certifikát HDI
- Príloha č.4: Formulár zverejnenia osobných údajov Skúšajúceho
- Príloha č.5: Celkový rozpočet
- Príloha č.6: Plnomocenstvo pre skúšajúceho

Príloha č.1

Názov skúšaného produktu/lieku: Siponimod

Referenčné číslo: BAF312A

Kód klinického skúšania: CBAF312A2304

Názov/Popis klinického skúšania: **Multicentrické, randomizované, dvojito zaslepené klinické skúšanie v paralelných skupinách kontrolované placebom s variabilnou dĺžkou trvania liečby na zhodnotenie účinnosti a bezpečnosti Siponimodu (BAF312) u pacientov so sekundárne progresívnou sklerózou multiplex**

Dátum finálnej verzie protokolu: 12.07.2012

Skúšajúci: MUDr. Andrea Cimprichová
Spoluskúšajúci: MUDr. Mária Kiačiková
Centrum: FN Trenčín, Neurologické oddelenie, Legionárska 28, 911 71 Trenčín
Telefón: 032/6566285
Fax: 032/6520104
Mobil:

Riaditeľ Inštitúcie: RNDr. Ján Dubovský
Telefón: 032 6566 250, 6520 365
Fax: 032 6520 104

Číslo centra: 8078

Plánovaný počet zaradených pacientov: 8

Monitor klinického skúšania: MUDr. Ingrid Kolozsiová

Adresa: Novartis Slovakia s.r.o.
Galvaniho 15/A, 821 04 Bratislava
Tel: 02/5070 6101
Fax: 02/5556 5886

Časový rozvrh klinického skúšania: 1.10.2013 – 19.10.2016
Začiatok zaraďovania pacientov: 1.10.2013
Ukončenie zaraďovania pacientov/randomizácie: 29.5.2014
Začiatok kompetitívneho zaraďovania pacientov: 1.10.2013
Ukončenie klinického skúšania najneskôr: 19.10.2016

Dátum:
Za Novartis:
Mgr. Hana Mrázová

Dátum:
Za Inštitúciu:
RNDr. Ján Dubovský, riaditeľ

Dátum:
Za Novartis:
MUDr. Zsolt Kajtor, konateľ

Dátum:
Za Skúšajúceho:
MUDr. Andrea Cimprichová

Dátum:
Za Novartis projektový manažér:
PharmDr. Lucia Ščasná

Príloha č.2

Všetky úhrady sa vykonajú nasledovne:

Platby za návštevy zdokumentované v zdravotnej dokumentácii pacienta (všetky vyšetrenia vykonané v súlade s Protokolom) sa budú uskutočňovať polročne, počnúc prvým zaradeným pacientom, a to v závislosti na vykonaní plánovaných návštev a odovzdaných kompletných záznamov z týchto návštev.

Kalkulácia odmeny vychádza z predpokladanej priemernej dĺžky zotrvania pacienta v klinickom skúšaní a to 42 mesiacov (po vizitu číslo 118).

Vyšetrenia MRI a pneumologické sú vykonávané na iných pracoviskách, odmena za tieto vyšetrenia nie je súčasťou úhrady pre Inštitúciu.

Úhrada pre Inštitúciu	Eur	36 720,-	Celkovo (slovom: štyritisícpäťstodeväťdesiat Eur) za každého kompletne a vyhodnotiteľne spracovaného pacienta v klinickom skúšaní
Úhrada pre Inštitúciu najviac	Eur	4.590,-	

sa vyplatí nasledovne:	Platba a)	Eur	180,-	Po návšteve č. 1 - SCR
	Platba b)	Eur	130,-	Po návšteve č. 2 - BL
	Platba c)	Eur	320,-	Po návšteve č. 101 - RAND
	Platba d)	Eur	200,-	Po návšteve č. 103, 104, 105, 108, 109, 111, 113, 115, 117
	Platba e)	Eur	240,-	Po návšteve č. 106, 107, 110, 112, 114, 116, 118
	Platba f)	Eur	280,-	Po návšteve č. 199 – EOT, resp. č. 299 – EOS
	Platba g)	Eur	200,-	Po návšteve č.399 - FO

Úhrada pre Inštitúciu navyše za 2 pacientov, ktorí nespĺnia kritéria pre randomizáciu – tzv. screening failures:

Úhrada pre Inštitúciu	Eur	300,-	Celkovo (slovom: stopäťdesiat Eur) za každého vyhodnotiteľne spracovaného pacienta v klinickom skúšaní
Úhrada pre Inštitúciu najviac	Eur	150,-	

sa vyplatí nasledovne:	Platba a)	Eur	90,-	Za každého pacienta, ktorý nesplní kritériá pre pokračovanie v klinickom skúšaní pri návšteve č. 1 – SCR (screening failure)
------------------------	-----------	-----	------	--

Platba b)	Eur	30,-	Za každého pacienta, ktorý nesplní kritériá pre pokračovanie v klinickom skúšaní pri návšteve č. 2 - BL (screening failure)
-----------	-----	------	---

Platba c)	Eur	30,-	Za každého pacienta, ktorý nesplní kritériá pre pokračovanie v klinickom skúšaní pri návšteve č. 101 - RAND (screening failure)
-----------	-----	------	---

Úhrada pre Inštitúciu navyše za zabezpečenie HRCT vyšetrenia hrudníka preukázateľne absolvovaného pacientom zaradeným do Štúdie, v súlade s Protokolom a HRCT manuálom, po odovzdaní kompletných záznamov z týchto vyšetrení – za 2 pacientov:

<u>Úhrada pre Inštitúciu</u>	Eur	270,-	Celkovo (slovom:stotridsaťpäť Eur) za každého vyhodnotiteľne spracovaného pacienta v klinickom skúšaní
<u>Úhrada pre Inštitúciu najviac</u>	Eur	135,-	

sa vyplatí nasledovne:	Platba a)	Eur	45,-	Po návšteve č. V2-BL, 112 a 199-EOT, resp. 299-EOS
------------------------	-----------	-----	------	--

Úhrada pre Inštitúciu navyše za zabezpečenie úloh Oftalmológa pri zaradení pacienta do oftalmologickej podštúdie - za 2 pacientov:

<u>Úhrada pre Inštitúciu</u>	Eur	68,60	Celkovo (slovom:tridsaťštyri Eur tridsať centov) za každého vyhodnotiteľne spracovaného pacienta v klinickom skúšaní
<u>Úhrada pre Inštitúciu najviac</u>	Eur	34,30	

sa vyplatí nasledovne:	Platba a)	Eur	17,15	Po návšteve č. 104 a 106
------------------------	-----------	-----	-------	--------------------------

Úhrada pre Inštitúciu navyše za zabezpečenie úloh Independent First Dose Administratora /zabezpečenie podania študijnej medikácie po prípadnom prerušení liečby/ - za 4 pacientov:

<u>Úhrada pre Inštitúciu</u>	Eur	85,72	Celkovo (slovom: dvadsaťjeden Eur štyridsaťtri centov) za každého vyhodnotiteľne spracovaného pacienta v klinickom skúšaní
<u>Úhrada pre Inštitúciu najviac</u>	Eur	21,43	

sa vyplatí nasledovne:	Platba a)	Eur	21,43	po vizite po prerušení liečby pri opätovnom nasadení študijnej medikácie
------------------------	-----------	-----	-------	--

Úhrada pre Inštitúciu navyše pri zaradení pacienta do kardiologickej podštúdie - vykonanie EKG vyšetrení - za 5 pacientov:

	<u>Úhrada pre Inštitúciu</u>	Eur	257,20	Celkovo (slovom: päťdesiatjeden Eur štyridsaťštyri centov) za každého vyhodnotiteľne spracovaného pacienta v klinickom skúšaní
	<u>Úhrada pre Inštitúciu najviac</u>	Eur	51,44	
sa vyplatí nasledovne:	Platba a)	Eur	25,72	Po návšteve č. 101 – RAND /pozostáva z dvoch EKG vyšetrení/
	Platba b)	Eur	25,72	Po návšteve č. 103 /pozostáva z dvoch EKG vyšetrení/

Úhrada pre Inštitúciu navyše pri zaradení pacienta do kardiologickej podštúdie - MCT monitoring - za 5 pacientov:

	<u>Úhrada pre Inštitúciu</u>	Eur	428,60	Celkovo (slovom: osemdesiatpäť Eur sedemdesiatdva centov) za každého vyhodnotiteľne spracovaného pacienta v klinickom skúšaní
	<u>Úhrada pre Inštitúciu najviac</u>	Eur	85,72	
sa vyplatí nasledovne:	Platba a)	Eur	21,43	Po návšteve č. V1 – SCR, V2 – BL, 101 – RAND a 103

Úhrada pre Inštitúciu navyše pri zaradení pacienta do kardiologickej podštúdie – meranie vitálnych funkcií - za 5 pacientov:

	<u>Úhrada pre Inštitúciu</u>	Eur	128,60	Celkovo (slovom: dvadsaťpäť Eur sedemdesiatdva centov) za každého vyhodnotiteľne spracovaného pacienta v klinickom skúšaní
	<u>Úhrada pre Inštitúciu najviac</u>	Eur	25,72	
sa vyplatí nasledovne:	Platba a)	Eur	12,86	Po návšteve č. 101 – RAND, a 103

Úhrada pre Hlavného Skúšajúceho	Eur 32 000,-	Celkovo (slovom: štyritisíc Euro) za každého kompletne a vyhodnotiteľne spracovaného pacienta v klinickom skúšaní
Úhrada pre Hlavného Skúšajúceho	Eur 4 000,-	
<u>najviac</u>		

sa vyplatí nasledovne:

Platba a)	Eur 180,-	Po návšteve č. 1 – SCR
Platba b)	Eur 120,-	Po návšteve č. 2 - BL
Platba c)	Eur 300,-	Po návšteve č. 101 – RAND
Platba d)	Eur 170,-	Po návšteve č. 103, 104, 105, 108, 109, 111, 113, 115, 117
Platba e)	Eur 210,-	Po návšteve č. 106, 107, 110, 112, 114, 116, 118
Platba f)	Eur 230,-	Po návšteve č. 199 – EOT, resp. č. 299 - EOS
Platba g)	Eur 170,-	Po záverečnej návšteve č. 399 - FO

Úhrada pre Hlavného Skúšajúceho navyše za 2 pacientov, ktorí nespĺnia kritéria pre randomizáciu – tzv. screening failures:

Úhrada pre Hlavného Skúšajúceho	Eur 350,-	Celkovo (slovom jednostosedemdesiatpäť Euro) za každého vyhodnotiteľne spracovaného pacienta v klinickom skúšaní
Úhrada pre Hlavného Skúšajúceho	Eur 175,-	
<u>najviac</u>		

sa vyplatí nasledovne:

Platba a)	Eur 105,-	Za každého pacienta, ktorý nesplní kritéria pre pokračovanie v klinickom skúšaní pri návšteve č. 1 – SCR (screening failure)
Platba b)	Eur 35,-	Za každého pacienta, ktorý nesplní kritéria pre pokračovanie v klinickom skúšaní pri návšteve č. 2 – BL (screening failure)
Platba b)	Eur 35,-	Za každého pacienta, ktorý nesplní kritéria pre pokračovanie v klinickom skúšaní pri návšteve č. 101 – RAND (screening failure)

Pri odsúhlasenom zaradení viac ako plánovaných 8 randomizovaných pacientov a 2 pacientov, ktorí nespĺnia kritéria pre randomizáciu, platia vyššie uvedené podmienky pre každého ďalšieho pacienta.

V prípade, že pacient bude uznaný nespôsobilý pre klinickú štúdiu alebo pri jeho účasti bude porušený Protokol, Novartis nie je povinný zaplatiť úhradu za takéhoto pacienta resp. je oprávnený krátiť úhradu za takéhoto pacienta až na 50 % z pôvodnej sumy podľa tejto prílohy.

V prípade, že pacient dobrovoľne odstúpi alebo je zo štúdie vyradený (a) Novartisom alebo (b) Skúšajúcim pre akúkoľvek príčinu inú ako nesplnenie požiadaviek spôsobilosti pre klinickú štúdiu alebo porušenie Protokolu, Novartis zaplatí proporcionálnu časť úhrady za pacienta až do dňa vyradenia, splatnú po prijatí všetkých formulárov s nálezmi a inej požadovanej dokumentácie.

Ak po skončení klinickej štúdie Novartis poskytol v rámci tejto Zmluvy sumy prevyšujúce oprávnené úhrady podľa vyššie uvedených podmienok, Inštitúcia musí vrátiť Novartisovi prevyšujúcu sumu nad oprávnené úhrady.

Novartis uhradí príspevok na náhradu cestovných nákladov pacientov za účelom účasti na protokolom špecifikovaných návštevách v rámci klinickej štúdie, a to vo výške 20,- Eur / 1 návšteva (návštevy č. 1 – SCR, 101 – RAND, 103, 104, 105, 106, 107, 109, 110, 111, 113, 114, 115, 117, 118, 399 – FO) / 1 pacient a vo výške 25,- Eur / 1 návšteva (návštevy č. V2 – BL, 108, 112, 116, 199 – EOT, resp. 299 – EOS / 1 pacient.

Novartis vyplatí tento príspevok priamo pacientom prostredníctvom Skúšajúceho (resp. spoluskúšajúceho) za každú zrealizovanú protokolom špecifikovanú návštevu.

Za týmto účelom Novartis poskytne na účet Skúšajúceho (resp. spoluskúšajúceho) zálohové platby nasledovným spôsobom:

- po začatí klinickej štúdie vo výške 1/3 celkovej predpokladanej výšky príspevku na náhradu cestovných nákladov na celú klinickú štúdiu,
- po ukončení výberu subjektov klinickej štúdie priebežne podľa skutočného počtu zaradených pacientov, frekvencie návštev a vyrozumení Skúšajúceho.

Skúšajúci (resp. spoluskúšajúci) vyplatí poskytnutý príspevok na náhradu cestovných nákladov každému zaradenému pacientovi za každú vykonanú návštevu podľa protokolu. V prípade, že nedôjde k čerpaniu tohto príspevku vôbec alebo len čiastočne z dôvodu napr. nesplnenia plánovaného počtu zaradených pacientov alebo nerealizovania všetkých Protokolom špecifikovaných návštev, vráti Skúšajúci (resp. spoluskúšajúci) zostávajúcu čiastku na účet Novartisovi.

Skúšajúci (resp. spoluskúšajúci) odovzdá Novartisovi vyúčtovanie poskytnutých platieb na cestovné náklady pacientom v Potvrdení vyplatenia cestovných nákladov u pacientov zaradených do klinického skúšania.

Pokiaľ bude potrebná hospitalizácia pacienta z dôvodu účasti na klinickom skúšaní, Novartis uhradí Inštitúcii sumu 40,- EUR/1 hospitalizácia, pričom sa predpokladá maximálne 16 hospitalizácií.

Novartis poskytne Inštitúcii náhradu nákladov za zabezpečenie uchovávanie Materiálu, najmä skúšaných produktov a/alebo skúšaných liekov, v nemocničnej lekárni Inštitúcie v jednorázovej paušálnej výške 170,- Eur.

Inštitúcia určila, že platby podľa tejto zmluvy v prospech Inštitúcie budú realizované na účet:

Fakultná nemocnica Trenčín
číslo účtu: 7000280438/8180 Štátna pokladnica Bratislava

Hlavný Skúšajúci určil, že platby podľa tejto zmluvy v prospech Hlavného Skúšajúceho budú realizované na účet:

číslo účtu:
banka:

Za Novartis:.....
Mgr. Hana Mrázová

Dátum:

Za Novartis:.....
MUDr. Zsolt Kajtor, konateľ

Dátum:

za Novartis projektový manažér
klinického skúšania:.....
PharmDr. Lucia Ščasná

Dátum:

Za Inštitúciu:

RNDr. Ján Dubovský, riaditeľ

Dátum:

Za Skúšajúceho:.....
MUDr. Andrea Cimprichová

Dátum:

Príloha č.4 Hlavný Skúšajúci – formulár zverejnenia osobných údajov

Novartis Vás chce požiadať o súhlas so zaradením niektorých prvkov Vašich osobných údajov do databázy vedenej treťou stranou. Zámerom databázy GrantPlan, ktorú vedie a zadávateľom farmaceutického výskumu poskytuje spoločnosť TTC v Spojených štátoch amerických, je pomôcť zadávateľom výskumu v transparentnosti týkajúcej sa nákladov na klinické skúšanie. Databáza sa používa ako pomoc pre odhad nákladov na klinické skúšanie špecifických pre určitú krajinu a poskytnúť informácie benchmarkingu s cieľom dosiahnuť transparentnosť a poctivosť v stanovení nákladov na uskutočnenie klinického skúšania.

Informácie sa zapisujú do databázy tak, že nikto okrem pracovníkov TTC nemôže vidieť Vaše meno alebo spojiť Vaše miesto uskutočňovania klinického skúšania s konkrétnym klinickým skúšaním alebo spoločnosťou zadávateľa.

So zreteľom na to Vás Novartis žiada o súhlas s predložením Vášho mena, kontaktných informácií miesta uskutočňovania klinického skúšania, názvu klinického skúšania, zadávateľa, kópie zmluvy o klinickom skúšaní a nákladov a honorárov týkajúcich sa uchovania Vášho miesta uskutočňovania klinického skúšania správcovi tejto databázy od tretej strany. Uvedené informácie sa budú v tejto databáze uchovávať po dobu piatich rokov. Ak vykonávate výskum pre Novartis v inej krajine než Spojené štáty americké, ako sú krajiny v Európe, mali by ste zaznamenať, že Spojené štáty americké neposkytujú rovnakú úroveň ochrany, ako sa poskytuje v Európe. Nežiadajú Vás o udelenie súhlasu na toto zverejnenie preto, aby ste pokračovali v klinickom skúšaní. Ale keď súhlasíte, pomôžete zhromaždiť informácie o primeraných nákladoch v klinických skúšaniach.

- Áno, Týmto súhlasím, že spoločnosť Novartis môže zverejniť moje osobné údaje v súvislosti s databázou GrantPlant.

- Nie, nesúhlasím so zverejnením mojich osobných údajov v súvislosti s databázou GrantPlant.

Miesto a dátum:

.....

.....

Meno: MUDr. Andrea Cimprichová
Skúšajúci

Príloha č. 5

I. Novartis má v súvislosti s realizovaním klinického skúšania vytvorený rozpočet, v zmysle ktorého sú plánované náklady súvisiace s realizovaním klinického skúšania na jedného kompletne a vyhodnotiteľne spracovaného pacienta v sume:

15 300,- EUR / 1 pacient

a navyše na jedného vyhodnotiteľne spracovaného pacienta,

- ktorý nesplní kritéria pre randomizáciu – tzv. screening failure (SF), v sume:

500,- EUR / 1 screening failure pacient.

a navyše na jedného vyhodnotiteľne spracovaného pacienta,

- úhrada za zabezpečenie HRCT vyšetrenia hrudníka preukázateľne absolvovaného pacientom zaradeným do Štúdie, v súlade s Protokolom a HRCT manuálom, po odovzdaní kompletných záznamov z týchto vyšetrení, v sume:

450,- EUR / 1 pacient

a navyše na jedného vyhodnotiteľne spracovaného pacienta,

- úhrada za zabezpečenie úloh Oftalmológa pri zaradení pacienta do oftalmologickej podštúdie, v sume:

114,30 EUR / 1 pacient

a navyše na jedného vyhodnotiteľne spracovaného pacienta,

- úhrada za zabezpečenie úloh Independent First Dose Administratora /zabezpečenie podania študijnej medikácie po prípadnom prerušení liečby/, v sume:

71,43 EUR / 1 pacient, po vizite po prerušení liečby pri opätovnom nasadení študijnej medikácie

a navyše na jedného vyhodnotiteľne spracovaného pacienta,

- úhrada pri zaradení pacienta do kardiologickej podštúdie - vykonanie EKG vyšetrení, v sume:

171,44 EUR / 1 pacient

a navyše na jedného vyhodnotiteľne spracovaného pacienta,

- pri zaradení pacienta do kardiologickej podštúdie - MCT monitoring, v sume:

285,72 EUR / 1 pacient

a navyše na jedného vyhodnotiteľne spracovaného pacienta,

- pri zaradení pacienta do kardiologickej podštúdie – meranie vitálnych funkcií, v sume:

85,72 EUR / 1 pacient

II. Z predmetného rozpočtu tvorí úhrada pre Inštitúciu 30%, t.j. 4 590,- EUR / 1 pacient

a navyše na jedného vyhodnotiteľne spracovaného pacienta,

- ktorý nesplní kritéria pre randomizáciu – tzv. screening failure (SF), v sume:

150,- EUR / 1 screening failure pacient.

a navyše na jedného vyhodnotiteľne spracovaného pacienta,

- úhrada pre Inštitúciu za zabezpečenie HRCT vyšetrenia hrudníka preukázateľne absolvovaného pacientom zaradeným do Štúdie, v súlade s Protokolom a HRCT manuálom, po odovzdaní kompletných záznamov z týchto vyšetrení, v sume:

135,- EUR / 1 pacient

a navyše na jedného vyhodnotiteľne spracovaného pacienta,

- úhrada pre Inštitúciu za zabezpečenie úloh Oftalmológa pri zaradení pacienta do oftalmologickej podštúdie, v sume:

34,30 EUR / 1 pacient

a navyššie na jedného vyhodnotiteľne spracovaného pacienta,

- úhrada pre Inštitúciu za zabezpečenie úloh Independent First Dose Administratora /zabezpečenie podania študijnej medicíny po prípadnom prerušení liečby/, v sume:

21,43 EUR / 1 pacient, po vizite po prerušení liečby pri opätovnom nasadení študijnej medicíny

a navyššie na jedného vyhodnotiteľne spracovaného pacienta,

- úhrada pre Inštitúciu pri zaradení pacienta do kardiologickej podštúdie - vykonanie EKG vyšetrení, v sume:

51,44 EUR / 1 pacient

a navyššie na jedného vyhodnotiteľne spracovaného pacienta,

- pri zaradení pacienta do kardiologickej podštúdie - MCT monitoring, v sume:

85,72 EUR / 1 pacient

a navyššie na jedného vyhodnotiteľne spracovaného pacienta,

- pri zaradení pacienta do kardiologickej podštúdie – meranie vitálnych funkcií, v sume:

25,72 EUR / 1 pacient

Špecifikácia tejto úhrady pre Inštitúciu podľa úkonov je uvedená v Prílohe č.2 a je jedinou a konečnou úhradou, ktorá bude vyplatená Inštitúciu podľa Zmluvy.

III. Z predmetného rozpočtu tvorí úhrada pre Ostatné osoby zúčastňujúce sa realizovania klinického skúšania spolu 70%, t.j. 10 710,- EUR / 1 pacient.

Ostatné osoby a špecifikácia rozdelenia tejto úhrady pre Ostatné osoby je nasledovná:

Úhrada pre hlavného skúšajúceho a jeho tím **52,3%, t.j. 8 000,- EUR/1 pacient**

z toho:

MUDr. Andrea Cimprichová - hlavný skúšajúci

50%, t.j. 4 000,- EUR/1 pacient

MUDr. Mária Kiačiková – spoluskúšajúci

50%, t.j. 4 000,- EUR/1 pacient

a

Úhrada pre Ostatné osoby:

MUDr. Martina Klčová - nezávislý hodnotiteľ

13,6%, t.j. 2 080,- EUR/1 pacient

MUDr. Marek Káčerík, PhD. – oftalmológ

1,6%, t.j. 240,- EUR/1 pacient

MUDr. Katarína Nováčková – dermatológ

0,6%, t.j. 100,- EUR/1 pacient

MUDr. Marek Bojda - independent dose administrator

1,9%, t.j. 290,- EUR/1 pacient

a navyššie na jedného vyhodnotiteľne spracovaného pacienta,

- ktorý nesplní kritéria pre randomizáciu – tzv. screening failure (SF), v sume:

350,- EUR / 1 screening failure pacient

z toho:

MUDr. Andrea Cimprichová – hl. skúšajúci

50%, t.j. 175,- EUR/ 1 screening failure pacient

MUDr. Mária Kiačiková – spoluskúšajúci

50%, t.j. 175,- EUR/ 1 screening failure pacient

a navyššie na jedného vyhodnotiteľne spracovaného pacienta,

- úhrada pre rádiológa - **MUDr. Ladislav Badík** za zabezpečenie HRCT vyšetrenia hrudníka preukázateľne absolvovaného pacientom zaradeným do Štúdie, v súlade s Protokolom a HRCT manuálom, po odovzdaní kompletných záznamov z týchto vyšetrení, v sume:

315,- EUR / 1 pacient

a navyššie na jedného vyhodnotiteľne spracovaného pacienta,

- úhrada za zabezpečenie úloh oftalmológa – **MUDr. Marek Káčerík, PhD.** pri zaradení pacienta do oftalmologickej podštúdie, v sume:

80,- EUR / 1 pacient

a navyššie na jedného vyhodnotiteľne spracovaného pacienta,

- úhrada za zabezpečenie úloh Independent First Dose Administratora - **MUDr. Marek Bojda** /zabezpečenie podania študijnej medikácie po prípadnom prerušení liečby/, v sume: **50,- EUR / 1 pacient**, po vizite po prerušení liečby pri opätovnom nasadení študijnej medikácie

a navyššie na jedného vyhodnotiteľne spracovaného pacienta,

- úhrada pri zaradení pacienta do kardiologickej podštúdie - vykonanie 4 EKG vyšetrení - **MUDr. Marek Bojda**, v sume:

120,- EUR / 1 pacient

a navyššie na jedného vyhodnotiteľne spracovaného pacienta,

- pri zaradení pacienta do kardiologickej podštúdie - MCT monitoring - **MUDr. Marek Bojda**, v sume:

200,- EUR / 1 pacient

a navyššie na jedného vyhodnotiteľne spracovaného pacienta,

- pri zaradení pacienta do kardiologickej podštúdie – meranie vitálnych funkcií - **MUDr. Marek Bojda**, v sume:

60,- EUR / 1 pacient

Novartis sa zaväzuje, že Hlavnému Skúšajúcejmu, jeho tímu ani iným zamestnancom Inštitúcie neposkytne inú odmenu či akékoľvek iné hmotné alebo nehmotné statky v súvislosti s realizáciou tejto zmluvy. Porušenie tejto povinnosti bude klasifikované ako podstatné porušenie tejto zmluvy.

Na požiadanie Inštitúcie poskytne Novartis Inštitúcii na nahliadnutie zmluvy uzavreté s uvedenými Ostatnými osobami.

Za Novartis:.....
Mgr. Hana Mrázová

Dátum:

za Novartis projektový manažér
klinického skúšania:.....
PharmDr. Lucia Ščasná

Dátum:

Za Inštitúciu:,
RNDr. Ján Dubovský, riaditeľ

Dátum:

Za Skúšajúceho:.....
MUDr. Andrea Cimprichová

Dátum: