

Novartis Slovakia s.r.o.

ZMLUVA O KLINICKOM SKÚŠANÍ

Fakultná nemocnica s poliklinikou J.A. Reimana
Prešov, Hollého 14, 081 81 Prešov

Centrum – miesto klinického skúšania:
Fakultná nemocnica s poliklinikou J.A. Reimana
Prešov

Dermatovenerologické oddelenie
Hollého 14
081 81 Prešov

Slovenská republika
Zodpovedný skúšajúci:
MUDr. Bc. Tomáš Uhrin, PhD

štatutárny zástupca:
MUDr. Juraj Smatana, MBA,
Medicínsky riaditeľ
Ing. Mária Miščíková, MBA,
Ekonomický riaditeľ

KLINICKÉ SKÚŠANIE: CAIN457M2301E1

Názov klinického skúšania:

**Multicentrické, dvojito zaslepené predĺženie
klinického skúšania s randomizovaným
vysadením liečby zamerané na preukázanie
dlhodobej účinnosti, bezpečnosti a
znášateľnosti subkutánnej liečby
sekukinumabom u pacientov so stredne
závažnou až závažnou hidradenitis
suppurativa**

Novartis Slovakia s.r.o.
Žižkova 22B
811 02 Bratislava
Tel. 02/50706111
Fax 02/5556 5886

Novartis Slovakia s.r.o.

CLINICAL TRIAL AGREEMENT

Fakultná nemocnica s poliklinikou J.A. Reimana
Prešov, Hollého 14, 081 81 Prešov

Centre –site of clinical trial:
Fakultná nemocnica s poliklinikou J.A. Reimana
Prešov

Dermatovenerologické oddelenie
Hollého 14
081 81 Prešov

Slovenská republika
Principal Investigator:
MUDr. Bc. Tomáš Uhrin, PhD

Statutory representative:
MUDr. Juraj Smatana, MBA,
Medical Director
Ing. Mária Miščíková, MBA,
Financial Director

CLINICAL TRIAL: CAIN457M2301E1

Name of the clinical trial:

**A Multicenter, Double-blind, Randomized
Withdrawal extension study of subcutaneous
secukinumab to demonstrate long-term
efficacy, safety and tolerability in subjects
with moderate to severe hidradenitis
suppurativa**

Novartis Slovakia s.r.o.
Žižkova 22B
811 02 Bratislava
Tel. 02/50706111
Fax 02/5556 5886

ZMLUVA O KLINICKOM SKÚŠANÍ LIEKU PODĽA PROTOKOLU KLINICKÉHO SKÚŠANIA CAIN457M2301E1 (ďalej „Protokol“)	AGREEMENT ON THE CONDUCT OF A CLINICAL TRIAL ACCORDING TO THE CLINICAL TRIAL PROTOCOL CAIN457M2301E1 (hereinafter as the “Protocol”)
<p>Novartis Slovakia s.r.o. sidlo: Žižkova 22B, 811 02 Bratislava IČO: 36 723 304 DIČ: 2022302425 IČDPH: SK 2022302425 zapísaný: v Obchodnom registri Okresného súdu Bratislava I, oddiel: Sro, vložka č. 44016/B</p> <p>v mene ktorého koná/zastúpený: Mgr. Hana Mrázová, vedúca oddelenia pre klinické skúšanie, na základe plnomocenstva PharmDr. Katarína Nosjean, na základe plnomocenstva</p> <p>bankové spojenie: SWIFT: IBAN:</p> <p>(ďalej ako "Novartis")</p> <p>a</p>	<p>Novartis Slovakia s.r.o. Registered office: Žižkova 22B, 811 02 Bratislava Company ID: 36 723 304 Tax ID: 2022302425 VAT ID: SK 2022302425 Registration: Commercial Register of District Court Bratislava I, Section: Sro, Insertion No. 44016/B</p> <p>Represented by: Mgr. Hana Mrázová, Head of the Department for Clinical Trials, on a basis of a power of attorney PharmDr. Katarína Nosjean, on a basis of a power attorney</p> <p>Bank Details: SWIFT: IBAN:</p> <p>(hereinafter “Novartis”)</p> <p>and</p>
<p>Fakultná nemocnica s poliklinikou J.A. Reimana Prešov sidlo: Hollého 14, 081 81 Prešov IČO: 00610577 DIČ: 2021281559 IČDPH: SKK 2021281559 Zapísaný: Zriad'ovacia listina Ministerstva zdravotníctva SR, zo dňa 14.06.1991, pod č. 1970/1991 – A/XI – 1</p>	<p>Fakultná nemocnica s poliklinikou J.A. Reimana Prešov Registered office: Hollého 14, 081 81 Prešov Company ID: 00610577 Tax ID: 2021281559 VAT ID: SKK 2021281559 Registration: Certificate of Incorporation Ministry of Health of Slovakia from day dňa 14.06.1991, No. 1970/1991 – A/XI – 1</p>
<p>štátutárny zástupca: MUDr. Juraj Smatana, MBA, Medicínsky riaditeľ Ing. Mária Miščíková, MBA, Ekonomický riaditeľ</p> <p>Bankové spojenie: číslo účtu: IBAN: BIC:</p>	<p>Statutory representative: MUDr. Juraj Smatana, MBA, Medical director Ing. Mária Miščíková, MBA, Financial director</p> <p>Bank: Account number: IBAN: BIC:</p>
<p>(ďalej len „Inštitúcia“)</p> <p>a</p>	<p>(hereinafter as the “Institution”)</p> <p>a</p>
<p>Skúšajúci lekár: MUDr. Bc. Tomáš Uhrin, PhD bytom: dátum narodenia:</p> <p>(ďalej len „Skúšajúci“ alebo „Hlavný skúšajúci“)</p>	<p>Investigator: MUDr. Bc. Tomáš Uhrin, PhD Address: Date of Birth:</p> <p>(hereinafter as the “Investigator” or the “Principal</p>

<p>(Inštitúcia a Skúšajúci tiež spoločne ako druhá zmluvná strana)</p> <p>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“):</p>	<p>Investigator”)</p> <p>(Institution and Investigator also together as the other Party)</p> <p>conclude pursuant to Section 269 (2) of Act No. 513/1991 Coll., The Commercial Code, as amended (hereinafter as the “CC”) this medicine Clinical Trial Agreement (hereinafter as the “Agreement”):</p>
<p>1. Preambula</p>	<p>1. Preamble</p>
<p>1.1. Zmluvné strany uzatvárajú zmluvný vzťah na základe tejto Zmluvy vychádzajúc z existencie nižšie uvedených skutočností: Zmluvné strany sa zaväzujú, že skúšanie bude vykonávané v súlade s Nariadením Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2016/679 z 27. apríla 2016 o ochrane fyzických osôb pri spracúvaní osobných údajov a o voľnom pohybe takýchto údajov, ktorým sa zrušuje smernica 95/46/ES (všeobecné nariadenie o ochrane údajov) (ďalej len „Nariadenie“) a zákonom č. 18/2018 Z.z. o ochrane osobných údajov a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov (ďalej len „Zákon o ochrane údajov“).</p>	<p>1.1. The Parties are entering into a contractual relationship based on this Agreement, building upon the existence of the following below mentioned matters: The Parties agree that the trial will be performed in accordance with Regulation of the European parliament and of the council on the protection of natural persons with regard to the processing of personal data and on the free movement of such data, and repealing Directive 95/46EC (General Data Protection Regulation) (hereinafter referred to as the “Regulation”) and Act no. 18/2018 Coll. on Personal Data Protection and on Amendments to Certain Laws, as amended (hereinafter referred to as the “Data Protection Act”).</p>
<p>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 účinkoch produktov alebo liekov, zaznamenaných u Subjektov hodnotenia. V Slovenskej republike je Riadiacim orgánom Štátny ústav pre kontrolu liečiv (ďalej len „ŠÚKL“). Povolenie je súčasťou dokumentácie k Protokolu.</p>	<p>1.2. The clinical trial is to be conducted under and in accordance with relevant permission issued by the Governing Body with relation to the conduct of this clinical trial. The Governing Body is a state institution or body, responsible for permitting and monitoring of the course of the clinical trial and for monitoring of data on adverse events and adverse reactions to products or medicines, which are observed in the Study Subjects. In the Slovak Republic, the Governing Body is the State Institute for Drug Control (hereinafter as “SIDC”). The permission is part of the Protocol documentation.</p>
<p>1.3. Klinické skúšanie bude taktiež vykonané na základe a v súlade s príslušným kladným stanoviskom Etickej komisie. Etická komisia označuje komisiu, ktorá je miestne príslušná pre 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 hodnotenia ešte pred začiatkom klinického skúšania. Kladné stanovisko Etickej komisie je súčasťou dokumentácie k Protokolu.</p>	<p>1.3. The clinical trial shall also be conducted based on and in accordance with the relevant positive statement of the Ethics Committee. Ethics Committee means a locally competent committee appointed in the region, where the site (centre) in which the clinical trial is to be conducted, is located. Its role is to evaluate, from ethical point of view, the targets of the clinical trial and associated risks for Study Subjects prior to the commencement of the clinical trial. A positive statement of the Ethics Committee is part of the Protocol documentation.</p>
<p>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, (ďalej len „Zákon o liekoch“), uzatvárajúci túto</p>	<p>1.4. Novartis is the authorised representative of the sponsor of the clinical trial in the Slovak Republic pursuant to Section 29 para. 10 of Act No. 362/2011 Coll. on Medicinal Products and Medical Devices and on Amendments to Certain Laws, as amended (hereinafter as the “Medicinal Products Act”), concluding this</p>

<p>zmluvu vo vlastnom mene a na vlastný účet, a má záujem realizovať klinické skúšanie vyvinutého produktu alebo lieku v Inštitúcii podľa podmienok definovaných v tejto Zmluve. Zadávatelom klinického skúšania je spoločnosť Novartis Pharma AG, založená a existujúca podľa práva Švajčiarska, so sídlom na Lichtstrasse 35, 4056 Bazilej, Švajčiarsko. (ďalej len „Zadávatel“).</p>	<p>Agreement in its own name and on its own behalf, and is interested in the conduct of the clinical trial of the developed product or medicine at the Institution in accordance with the conditions defined in this Agreement. The sponsor of this clinical trial is Novartis Pharma AG, a company established and operating under the laws of Switzerland, with its registered seat at Lichtstrasse 35, 4056 Basel, Switzerland. (hereinafter as the “Sponsor”).</p>
<p>1.5. Inštitúcia je poskytovateľom zdravotnej starostlivosti 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 a všeobecne záväzných právnych predpisov. Inštitúcia prehlasuje a ručí, že jej zariadenia, ktoré sa majú použiť na výkon klinického skúšania, riadne spĺňajú podmienky stanovené platnými zákonmi a ostatnými smernicami špecifikovanými v bode 3.8 tejto Zmluvy, a že boli schválené Riadiacim orgánom.</p>	<p>1.5. The Institution is an entity which provides healthcare and possesses all technical devices needed by Novartis for the performance of the clinical trial and is able to ensure conduct of the clinical trial in accordance with the conditions defined in this Agreement and in the generally binding legal regulations. The Institution represents and warrants that its facilities to be used for the clinical trial meet all the conditions stipulated by applicable laws and other guidelines specified in para. 3.8. hereof and that they were approved by the Governing Body.</p>
<p>1.6. Skúšajúci označuje zdravotníckeho pracovníka (lekára) s potrebnou kvalifikáciou, ktorý je zamestnancom Inštitúcie je odborne 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. Hlavným skúšajúcim pre toto klinické skúšanie je MUDr. Bc. Tomáš Uhrin, PhD.</p>	<p>1.6. Investigator means a healthcare professional (physician) with relevant qualification who is an employee of the Institution, carries professional responsibility for the conduct of the clinical trial at the relevant trial site and if the clinical trial is conducted by a team of persons at a single place, the Investigator is the supervisor carrying responsibility for the entire team and in such case he/she is called Principal Investigator. Principal Investigator for this clinical trial is MUDr. Bc. Tomáš Uhrin, PhD.</p>
<p>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.</p>	<p>1.7. Study Subject means clinical trial subject, a person (patient or healthy volunteer) who is taking part in the clinical trial and to whom the investigational product or medicine is to be administered based on the informed consent form.</p>
<p>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.</p>	<p>1.8. Clinical research organization (CRO) is each organization with which Novartis concludes agreement on exercising some or several rights and/or performing some or several obligations that it has as a sponsor or representative of the sponsor in the Slovak Republic in connection with the clinical trial of the product or medicine.</p>
<p>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,</p>	<p>1.9. The Parties declare that before entering into this Agreement, they had considered the risks and difficulties, compared them with the expected benefit for the Study Subjects and for the public interest and arrived at the conclusion that the expected benefit of this clinical trial justifies any potential expectable risks and difficulties. The Parties declare that they are not aware of any obstacles that would prevent them from agreeing on the subject-</p>

účele a všetkých ostatných ustanoveniach tejto Zmluvy.	matter, purpose and all other provisions of this Agreement.
2. Predmet zmluvy	2. Subject-Matter of the Agreement
2.1. Toto klinické skúšanie lieku je biomedicínskym výskumom 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 (ďalej len „Zákon o zdravotnej starostlivosti“) a klinickým skúšaním liekov podľa § 29 až 44 Zákona o liekoch.	2.1. This clinical trial of a medicine is a biomedical research in humans based on a medical indication according to Sections 26 to 34 of Act No. 576/2004 Coll. on Healthcare, Services Related to Healthcare and on Amendments to Certain Laws as amended (hereinafter the “Healthcare Act”) and a clinical trial of medicines in accordance with Sections 29 to 44 of the Medicinal Products Act.
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 Novartis 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 Novartis potrebné služby, zabezpečí správne uchovávanie skúšaných produktov alebo liekov a ich bezpečnú manipuláciu podľa požiadaviek Zákona o liekoch a vnútorných predpisov Inštitúcie, plynulý prístup Skúšajúceho k nim, zabezpečí a umožní a bude niesť zodpovednosť za to, 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 ohlásí Novartis a všemožne sa bude usilovať časovú stratu vyrovnáť. Inštitúcia sa tiež zaväzuje, že počas klinického skúšania bude v zariadeniach Inštitúcie k dispozícii konzultačné miesto, kde Skúšajúci a ostatní kompetentní pracovníci Inštitúcie budú môcť poskytnúť nevyhnutné informácie všetkým Subjektom hodnotenia.	2.2. The subject-matter of this Agreement is the undertaking by the Institution to enable conduct of the clinical trial of the medicine at its sites, and using all technical facilities, to conduct the clinical trial in accordance with this Agreement and the Protocol by the Institution through the employees of the Institution (Investigator, co-investigators) on behalf of Novartis and in accordance with the terms and conditions of the Protocol of the clinical trial pursuant to Annex No. 1 hereto. In this connection, the Institution shall create conditions as needed, provide necessary services to Novartis and ensure correct storage of investigational products or medicines and their safe handling pursuant to the requirements of Medicinal Products Act and internal regulations of the Institution, provide continuous access to them by the Investigator and ensure and enable that the Investigators perform all of their undertakings and obligations in the manner set out in Annex No. 1 and exert appropriate efforts in order to observe the schedule listed in Annex No. 1, promptly notifying Novartis of any delay and exert all efforts in order to make up for the lost time. The Institution also undertakes to ensure a consultation place, available in those facilities throughout the duration of the clinical trial, where the Investigator or the representatives of Novartis may provide all Study Subjects with necessary information.
2.3. Zmluvné strany si nie sú vedomé žiadnej prekážky, ktorá by bránila alebo by mohla brániť nasledujúcim vyhláseniam: - 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	2.3. The Parties are not aware of any obstacles that would prevent or might prevent the following statements: - the Investigator is a physician who is fully and without limits qualified to make all medical decisions pertaining to the Study Subjects that will be or will have to be made in connection with the clinical trial, and provide all medical care associated with the clinical trial which the Institution and Investigator undertake to conduct by means of this Agreement, - all persons involved in the conduct of the

	vykonávaní klinického skúšania, sú pre plnenie svojich úloh odborne vzdelané a disponujú príslušnými vedomosťami a skúsenosťami.		clinical trial are professionally qualified to perform their tasks, and possess relevant knowledge and experience.
2.4.	Skúšajúci sa zoznámil 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.	2.4.	Investigator have made themselves familiar with correct use and properties of the product or medicine under evaluation, as well as with all information contained in relevant documents and the Protocol and shall at all times proceed strictly in accordance with them.
2.5.	Inštitúcia a Skúšajúci prehlasujú, že Skúšajúci je zdravotníckym pracovníkom a zamestnancom Inštitúcie a Skúšajúci nebude vykonávať úlohy podľa tejto Zmluvy ako samostatný poskytovateľ zdravotnej starostlivosti v zmysle platných právnych predpisov. Inštitúcia v plnom rozsahu zodpovedá za plnenie povinností Skúšajúceho vyplývajúcich z tejto Zmluvy a je povinná zabezpečiť riadne plnenie týchto povinností zo strany Skúšajúceho.	2.5.	The Institution and the Investigator represent that the Investigator is a health care professional and an employee of the Institution and the Investigator will not conduct the activities under this Agreement as an independent healthcare provider in accordance with applicable laws. The Institution shall be fully responsible for the performance of the Investigator's obligations under this Agreement and it is obliged to ensure the proper fulfilment of those obligations by the Investigator.
3. Základné podmienky realizácie klinického skúšania		3. Basic Requirements for the Conduct of the Clinical Trial	
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.	3.1.	The clinical trial may only commence after positive written statement has been issued by the Ethics Committee and after it has been approved by the Governing Body authorized to permit and inspect the conduct of the clinical trial. These documents are inevitable for the clinical trial to commence.
3.2.	Klinické skúšanie sa vykonáva len na pracovisku (v centre) alebo na pracoviskách (v 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 a že tieto podmienky sa nezmenia po celú dobu jeho vykonávania.	3.2.	The clinical trial is only conducted at the site (centre) or sites (centres) listed in Annex No. 1 hereto. The Institution and Investigator shall ensure and confirm in writing that each site possesses facilities and staff inevitable for the conduct of the clinical trial and that these conditions will not change during the entire period of the trial.
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.	3.3.	Novartis and CRO (if any) are authorized to inspect each proposed site before commencement and during conduct of the clinical trial in order to make certain that the site is suitable and has all facilities and staff necessary for the conduct of the clinical trial.
3.4.	K zmene miesta pracoviska (centra), v ktorom sa vykonáva klinické skúšanie, k ukončeniu účasti Skúšajúceho na vykonávaní klinického skúšania, k zmene či doplneniu Skúšajúceho, môže prísť len na základe písomnej dohody Novartisu a Inštitúcie, na nového skúšajúceho sa v takom prípade použijú všetky ustanovenia Zmluvy o Skúšajúcom. Novartis má právo spomedzi zamestnancov Inštitúcie vybrať pre klinické skúšanie alebo zamietnuť akéhokoľvek nového skúšajúceho, ktorého	3.4.	It is only possible to change the site (centre) in which the clinical trial is performed, to discontinue participation of the Investigator in the conduct of the clinical trial, or to replace or add an Investigator based on a written agreement between Novartis and the Institution, all provisions regarding the Investigator under the Agreement shall be applied to the new Investigator in such case. Novartis is entitled to select or refuse among the staff of the Institution any new Investigator proposed by the Institution for the clinical

<p>navrhne Inštitúcia. Povinnosťou nového skúšajúceho bude zaviazat' sa k plneniu podmienok stanovených touto Zmluvou; Inštitúcia sa zaväzuje vyvinúť maximálne úsilie zabezpečiť takýto záväzok a súhlas nového skúšajúceho. Pokiaľ sa Novartis a Inštitúcia nedohodnú na novom skúšajúcom v lehote 30 dní od odstúpenia pôvodného Skúšajúceho, Novartis je oprávnený od tejto Zmluvy odstúpiť.</p>	<p>trial. Any new Investigator will be obliged to undertake to meet the conditions stipulated by this Agreement; the Institution undertakes to make every effort to ensure such obligation and approval of the new Investigator. If Novartis and the Institution do not agree on the new Investigator within 30 days from the withdrawal of the original Investigator, Novartis will be entitled to withdraw from this Agreement.</p>
<p>3.5. Skúšajúci môže podľa svojho uváženia určiť ďalšie osoby spomedzi zamestnancov Inštitúcie 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 Novartisu; uvedené rovnako platí pri akejkolvek 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 Skúšajúceму alebo Inštitúcii. 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 ako je definovaný nižšie, pokiaľ nebudú mať súhlas od Novartisu 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. Skúšajúci zodpovedá za služby poskytované tímom spoluskúšajúcich a zaväzuje sa, že poskytovanie všetkých služieb bude zverované kompetentným osobám. Skúšajúci a Inštitúcia budú ukladať všetky príslušné pokyny k plneniu úloh vyplývajúcich z tejto Zmluvy osobám podieľajúcim sa na vykonávaní klinického skúšania v súlade s pokynmi Novartisu.</p>	<p>3.5. The Investigator may, at his/her own discretion, appoint other persons from among employees of the Institution as co-investigators who will provide their assistance in the course of the clinical trial. The Investigator is obliged to report to Novartis identification details of such person within 7 days from appointment of such person; the same applies to any replacement of such persons. Novartis has the right to express its disapproval with the participation of a particular person in the clinical trial within 7 days from the delivery of the report with the details of such person or the report announcing replacement of such person, and at the same time it has obligation to notify the Investigator or the Institution of such disapproval. The Institution and Investigator are obliged to ensure that the person against whom such disapproval has been expressed may not participate in the clinical trial. The Institution and Investigator shall not provide the co-investigators with any Material, as specified below, without the consent of Novartis with assigning the co-investigators to their positions. All co-investigators will undergo adequate requalification and will be appointed in time, with a current list of them to be maintained on a continuous basis. The Investigator is responsible for the supervision of the team of co-investigators who will be in all respects subject to the same conditions as the Investigator pursuant to this Agreement. The Investigator is responsible for services provided by the coinvestigators' team and undertakes that only competent persons will be entrusted with the provision of all services. The Investigator and the Institution will issue all instructions relevant for the fulfilment of tasks resulting from this Agreement to persons participating in the conduct of the clinical trial in accordance with the instructions given by Novartis.</p>
<p>3.6. Ak Skúšajúci alebo Inštitúcia použije na vykonanie niektorej analýzy či vyšetrenia, 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; Inštitúcia alebo Skúšajúci môže použiť externé laboratórium na výkon len tých analýz a vyšetrení, ktoré podľa</p>	<p>3.6. If the Investigator or Institution make use of an external laboratory for the conduct of any analysis or assessment necessary for the purposes of the clinical trial, they shall ascertain that such laboratory has sufficient materials and staff available for the performance of activities in a competent and professional manner and in accordance with the requirements of the good laboratory practice; the Institution or the Investigator are</p>

<p>tejto Zmluvy alebo Protokolu alebo oznámenia Novartis nemajú byť vykonané v centrálnych laboratóriách pre klinické skúšanie alebo iných laboratóriách určených Novartisom. Okrem využívania zmluvných laboratórií podľa predchádzajúcej vety alebo podľa iného písomného vyjadrenia Novartis, Skúšajúci alebo Inštitúcia nezruší alebo neodstúpi od žiadnej súčasti 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. Laboratórne vyšetrenia ku klinickému skúšaní budú vykonávané v centrálnych laboratóriách. Vykonávanie laboratórných vyšetrení ku klinickej štúdii bude zabezpečené, v prípadoch určených Novartisom priamo zo strany Novartis resp. Zadávatelia osobitnými zmluvami s príslušnými laboratóriami a Novartis oznámi tieto laboratória Inštitúcii.</p>	<p>entitled to make use of an external laboratory for the conduct of only such analyses and examinations, which shall not be conducted, under this Agreement or the Protocol, in central laboratories for the clinical trial or in other laboratories determined by Novartis. In addition to the use of contractual laboratories pursuant to previous sentence or any other written statement by Novartis, the Investigator or Institution will not cancel or withdraw from any part of work they have to make based on the Agreement, and shall not assign any obligations pursuant to the Agreement to another person. Even if Novartis agrees with a sub-delivery, the Institution and Investigator shall retain their responsibility as if they had performed such activities themselves. Laboratory examinations related to the clinical trial will be performed in central laboratories. Performance of laboratory examinations related to the clinical trial shall be ensured, in cases determined by Novartis, directly by Novartis, event. by the Sponsor, via separate contracts with the relevant laboratories, whereby Novartis shall notify Institution of those laboratories.</p>
<p>3.7. Pred začiatkom klinického skúšania poskytnie 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 (ďalej ako „Súvisiaca dokumentácia“). 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 oprávnenne predpokladať, že Skúšajúci má vzhľadom na svoje profesionálne vzdelanie dostatočné vedomosti o tejto problematike.</p>	<p>3.7. Prior to the commencement of the clinical trial, Novartis shall provide the Investigator, directly or through a CRO (if any), the Protocol and other related documents as well as any and all important pharmacological, toxicological and clinical information which is needed for correct planning and conduct of the clinical trial (hereinafter “Related Documentation”). It will update such information as necessary even in the course of the clinical trial. The obligation of Novartis to provide information is not enforced, if such information is easily available in published materials, or if it can be reasonably assumed that the Investigator has, as a result of his/her professional education, sufficient knowledge of the relevant issue.</p>
<p>3.8. Inštitúcia a Skúšajúci vykonajú klinické skúšanie v súlade s platnými právnymi predpismi, a to najmä Zákonom o zdravotnej starostlivosti, Zákonom o liekoch, vykonávanými predpismi Ministerstva zdravotníctva Slovenskej republiky najmä o požiadavkách na klinické skúšanie a správnu klinickú prax a na pracovisko, na ktorom sa vykonáva klinické skúšanie, nariadeniami, smernicami a etickými predpismi, a v zhode s podmienkami a zásadami stanovenými:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) v povolení vydanom k vykonaniu klinického skúšania Riadiacim orgánom a prípadnými ďalšími inštitúciami ako vyplýva z príslušných ustanovení tejto Zmluvy; b) v Protokole klinického skúšania a 	<p>3.8. The Institution and Investigator will conduct the clinical trial in accordance with applicable laws, in particular with the Healthcare Act, Medicinal Products Act, implementing regulations of the Ministry of Health of the Slovak Republic mainly with regard to the requirements for clinical trials and good clinical practice, and for the site, where the clinical trial is to be conducted, orders, directives and ethical regulations and in line with the conditions and principles set out in:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) the permit issued for the conduct of the clinical trial by the Governing Body or any other institutions, as prescribed by the relevant provisions of this Agreement; b) the Clinical trial Protocol and all

<p>všetkých jeho dodatkoch vydaných Novartisom a oznámených Inštitúcií, ktoré sa takto 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;</p> <p>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 stanovovej právnymi predpismi. Príručka bude pripojená k dokumentácii klinického skúšania;</p> <p>d) všeobecnými podmienkami Novartis (pokiaľ ich Novartis vydal a poskytol Inštitúcií) o vykonávaní klinických skúšaní, s výnimkou tých podmienok, ktoré sú modifikované touto Zmluvou;</p> <p>e) Správnu klinickú 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;</p> <p>f) Konsolidovanou smernicou o správnej klinickej praxi Medzinárodnej konferencie o zosúladení technických požiadaviek</p>	<p>annexes thereto issued by Novartis and communicated to the Institution, which thus become part of the conditions of this Agreement. They are only allowed to make any amendment, breach any procedure or deviate from the Protocol in case it is necessary to exclude an imminent danger for the Study Subject; in such situation they have to notify Novartis of this matter immediately in any form, but within 2 days from the occurrence of the matter in writing, and if prescribed by a legal regulation, contract or Protocol, to notify the Ethics Committee or Governing Body as well;</p> <p>c) an instruction issued by Novartis entitled “Investigator’s Brochure”, which contains all currently known information on the product/medication used in the clinical trial and on its properties. Novartis provided the Investigator with the Brochure and shall periodically update the Brochure as required by the status of the clinical trial or set out in the legal regulations. The Brochure will be appended to the clinical trial documents;</p> <p>d) general terms and conditions of Novartis (provided that Novartis has issued them and submitted them to the Institution) on the conduct of clinical studies, except for the conditions modified by this Agreement;</p> <p>e) good clinical practice (GCP ICH) and conditions based on the Declaration of Helsinki. Good clinical practice (GCP ICH) means international directives and principles pertaining to good clinical practice, which have been specifically determined by Novartis for the purposes of the clinical trial. If they have not been set out specifically, the principles of GCP ICH adopted in the country or countries where the clinical trial is conducted shall apply. The Declaration of Helsinki means the latest version of the Declaration of Helsinki issued by the World Medical Association valid at the time when the clinical trial is conducted, including all amendments thereto made in the course of the clinical trial;</p> <p>f) Consolidated guideline on good clinical practice of the International Conference on Harmonisation of Technical Requirements for Registration of</p>
---	--

<p>na registráciu farmaceutík na humánne použitie a ostatnými všeobecne záväznými právnymi predpismi a platnými požiadavkami správnej klinickej praxe.</p>	<p>Pharmaceuticals for Human Use and other generally binding regulations and applicable requirements for good clinical practice.</p>
<p>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. Povinné zverejnenie Zmluvy sa nepovažuje za poskytnutie dôverných informácií. 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.</p>	<p>3.9. Documents listed in section 3.7 hereof are confidential and information on their content may only be provided to the staff at the clinical trial site which has been delegated or appointed in accordance with para. 3. hereof and to bodies and institutions listed in this Agreement. Obligatory disclosure of the Agreement shall be not considered as providing confidential information. The Institution and Investigator acknowledge that they have received the documents listed in para. 3.7. hereof well in advance and thus were allowed to become fully familiar with such documents.</p>
<p>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.</p>	<p>3.10. Unless agreed otherwise in this Agreement or by the Parties for a specific occasion, Novartis accepts responsibility for the liaison and negotiations with the Ethics Committee and Governing Body during this clinical trial. Maintenance of documentation and reporting are governed by this Agreement, annexes hereto and other documents to which this Agreement refers and generally binding regulations.</p>
<p>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.</p>	<p>3.11. Study Subjects will be enrolled in the clinical trial in the numbers set out in Annex No. 1 hereto. Any change in the number of Study Subjects requires prior written approval by Novartis.</p>
<p>3.12. Zaradenie Subjektov hodnotenia do klinického skúšania je možné uskutočniť iba s ich predchádzajúcim písomným informovaným súhlasom a po ich riadnom poučení. Zaradenie Subjektov hodnotenia do klinického skúšania je možné uskutočniť iba po overení totožnosti Subjektu hodnotenia a jeho spôsobilosti na právne úkony, a to najmä kontrolou občianskeho preukazu Subjektu hodnotenia a údajov v ňom uvedených; táto skutočnosť musí byť vyznačená v informovanom súhlase a zdrojovej dokumentácii. Vyžiadanie informovaného súhlasu od Subjektov hodnotenia musí byť v súlade s etickými princípmi a správnu klinickou praxou. Novartis spracuje a odovzdá Skúšajúcemu formulár písomného informovaného súhlasu subjektu hodnotenia so zaradením do klinického skúšania a písomného poučenia pre subjekt hodnotenia; ktoré budú súčasťou jedného dokumentu. Skúšajúci a Inštitúcia sa zaväzujú používať tieto formuláre poskytnuté Novartisom bez akýchkoľvek odchýlok neschválených Novartisom.</p>	<p>3.12. Enrolment of Study Subjects in the clinical trial is only possible with their prior written informed consent and after they had been properly instructed. Enrolment of Study Subjects in the clinical trial is only possible after the identity of the Study Subject and his/her legal capacity have been verified, in particular by means of checking the identity card of such Study Subject and data included therein; this fact must be indicated in the Informed Consent Form and source documentation. The informed consent has to be obtained from the Study Subjects in accordance with ethical principles and good clinical practice. Novartis shall process and submit to the Investigator a draft form of written informed consent with enrolment to the clinical trial for the Study Subject and a written instruction form for the Study Subject; both forms may be included in a single document. The Investigator and the Institution undertake to use those forms provided by Novartis without any differences not approved by Novartis.</p>
<p>3.13. Informovaný súhlas musí Subjekt hodnotenia riadne podpísať ešte pred vykonaním</p>	<p>3.13. The informed consent must be duly signed by the Study Subject prior to performance of any</p>

akéhokoľvek vyšetrenia súvisiaceho s klinickým skúšaním. Dokumenty podpísané subjektmi hodnotenia (pri neplnoletých 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.	assessment in connection with the clinical trial. Documents signed by the Study Subjects (or by their legal representatives in case of minor subjects and subjects without legal capacity) regarding their instruction and consent must be kept in the clinical trial documentation maintained by the Investigator.
3.14. Po zaradení Subjektu hodnotenia je Skúšajúci povinný informovať poskytovateľa zdravotnej starostlivosti, s ktorým má Subjekt hodnotenia uzatvorenú dohodu o poskytovaní zdravotnej starostlivosti, že Subjekt hodnotenia je zaradený do klinického skúšania.	3.14. After enrolment of the Study Subject, the Investigator is obliged to inform the healthcare provider with whom the Study Subject entered into the contract on healthcare provision that the Study Subject is enrolled in the clinical trial.
3.15. Pokiaľ Skúšajúci zistí v priebehu klinického skúšania, že Subjekt hodnotenia zaradený do klinického skúšania nevyhovuje kritériám, bude o tom Skúšajúci okamžite informovať písomne, formou doporučeného listu doručeného do vlastných rúk zástupcovi Novartis uvedeného v záhlaví tejto Zmluvy, a po dohode s nim Subjekt hodnotenia z priebehu klinického skúšania vyradí.	3.15. If during the clinical trial, the Investigator finds out that a Study Subject enrolled in the clinical trial does not meet the relevant criteria, the Investigator will immediately notify of such fact in writing, by means of a registered letter delivered to the attention of the representative of Novartis listed in the heading of this Agreement, and upon agreement with the representative exclude such Study Subject from the clinical trial.
3.16. 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.	3.16. Novartis will not require that the Institution or Investigator or any member of their staff acts or participates in actions which are in conflict with the laws of the Slovak Republic or medical ethics.
3.17. Inštitúcia a Skúšajúci vyhlasujú a Novartis sa zaväzujú, že počas trvania klinického skúšania vykonávaného podľa Protokolu a tejto Zmluvy zabezpečia možnosť odslepenia Subjektov hodnotenia kedykoľvek, to znamená 24 hodín denne, 7 dní v týždni, tak ako to vyžaduje Protokol. Za týmto účelom poskytnú Subjektom hodnotenia telefonický kontakt na Skúšajúceho a na príslušný personál Inštitúcie, ktorý sa bude podieľať na vykonávaní klinického skúšania podľa tejto Zmluvy, pričom na týchto telefónnych číslach bude 24 hodín denne a 7 dní v týždni zastihnuteľná aspoň jedna z uvedených osôb.	3.17. The Institution and the Investigator represent and undertake that they shall ensure the possibility of the unblinding of Study Subjects in the course of the clinical trial under the Protocol and this Agreement at any time, that means 24 hours a day, 7 days a week, as required by the Protocol. For this purpose, they shall provide Study Subjects with telephone contacts to the Investigator and to the relevant staff of the Institution participating in the clinical trial under this Agreement with at least one of these persons being available on these telephone numbers 24 hours a day, 7 days a week.
4. Medicínske produkty a Materiál na klinické skúšanie	4. Medicinal Products and Material for the Clinical Trial
4.1. Medicínsky produkt (ďalej ako „ Medicínsky produkt “) označuje všetky produkty alebo lieky vrátane placeba, ktoré sa podávajú Subjektom hodnotenia v priebehu klinického skúšania, a tiež prostriedky na špeciálne spôsoby podávania tých istých produktov alebo liekov, potrebné na vykonanie klinického skúšania, ktoré bezplatne dodáva alebo zabezpečuje Novartis.	4.1. A medicinal product (hereinafter the “ Medicinal Product ”) means all products or medicines including placebo, which are administered to the Study Subjects in the course of the clinical trial, as well as instruments for special methods of administration of the same products or medicines, which are needed for the conduct of the clinical trial and which are supplied or ensured by Novartis free of charge.
4.2. Materiál na klinické skúšanie (ďalej ako „ Materiál “) označuje všetok ostatný materiál, zariadenia a pomôcky potrebné na vykonanie klinického skúšania, ktoré	4.2. Material for the clinical trial (hereinafter the “ Material ”) mean any other material, facilities and aids necessary for the conduct of the clinical trial, which are supplied or ensured by

	bezplatne dodáva alebo zabezpečuje Novartis.		Novartis free of charge.
4.3.	Novartis zabezpečí, aby bol všetok Medicínsky produkt vyrobený alebo pripravený v súlade so zásadami správnej výrobnjej praxe. Medicínsky produkt 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.	Novartis shall ensure that all Medicinal Products are manufactured or prepared in accordance with the principles of good manufacturing practice. The Medicinal Product shall be packed and labelled in a manner which corresponds with the nature of the clinical trial and valid regulations and shall be supplied in amounts and at the time as inevitable to allow the Institution or Investigator to conduct the clinical trial in accordance with the Agreement and Protocol.
4.4.	Ak Inštitúcia má zriadenú lekárňu v areáli pracoviska (centra) alebo na pracovisku má vytvorené podmienky uvedené v Protokole pre uchovávanie skúšaného lieku, vykoná skladovanie Medicínskych produktov (skúšaný produkt alebo liek) v tejto lekárni resp. na tomto vhodnom pracovisku. Novartis je povinný zabezpečiť dodanie Medicínskych produktov (skúšaný produkt alebo liek) do tejto lekárne resp. na toto vhodné pracovisko na bezpečné uchovávanie. Inštitúcia zabezpečí plynulý prísun Medicínskeho produktu Skúšajúcemu tak, aby mohol vykonať klinické skúšanie v súlade so Zmluvou. Inštitúcia a Skúšajúci sa zaväzujú s Medicínskym produktom zaobchádzať v súlade s pokynmi výrobcu a Novartis a použiť ho výhradne spôsobom predpísaným v Protokole. Novartis sa zaväzuje, že zabezpečí bezplatne zaškolenie pracovníka nemocničnej lekárne Inštitúcie za účelom zabezpečenia uchovania Medicínskeho produktu (skúšaného produktu/lieku) v súlade s Protokolom a Skúšajúci zabezpečí bezpečnú manipuláciu s Medicínskym produktom a jeho správne uchovávanie.	4.4.	If the Institution has its pharmacy at the site (centre) or has conditions for maintenance of the investigational product per Protocol at its site, it shall maintain the Medicinal Products (investigational product or medicine) in such pharmacy or at such appropriate site. Novartis is obliged to ensure delivery of the Medicinal Products (investigational product or medicine) to such pharmacy, respectively at the appropriate workplace for safe keeping. The Institution will ensure continuous supply of Medicinal Product to the Investigator, so that he will be able to conduct the clinical trial in accordance with the Agreement. The Institution and Investigator undertake to treat the Medicinal Product in accordance with the manufacturer's instructions and Novartis and use it only in the manner prescribed in the Protocol. Novartis undertakes to carry out the training of the hospital pharmacy staff of the Institution free of charge, in order to ensure the preservation of Medicinal Product (Investigational product / medicine) in accordance with the Protocol, and Investigator ensures safe handling of the Medicinal Product and its proper storage.
4.5.	Skúšajúci bude viesť presné a aktuálne záznamy o všetkom Medicínskom produkte, ktorý dostal, a tiež presnú evidenciu, 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 produkty alebo lieky vydané alebo podané, aby bolo možné kedykoľvek späť dohľadať použitie každého balenia, a na požiadanie Novartis alebo oprávnených štátnych alebo zahraničných orgánov túto evidenciu sprístupniť. V prípade, ak sa to pri klinickom skúšaní vyžaduje, môžu byť údaje týkajúce sa Subjektov hodnotenia zaznamenané v kódovanej forme.	4.5.	The Investigator shall keep exact and up-to-date records on all Medicinal Products that he/she received and well as exact records in particular of investigational products or medicines which he/she used or dispensed, indicating the date, type and amount of dispensed and used products or medicines as well as persons or Study Subjects to whom these products or medicines have been dispensed or administered, so that the use of each package can be traced back any time, and make such records available upon request by Novartis or competent state or foreign authorities. If required during the clinical trial, the data regarding Study Subjects can be reported in encoded form.
4.6.	Novartis môže poskytnúť Skúšajúcemu Materiál potrebný k vykonaniu klinického skúšania alebo súvisiaci s vykonávaním klinického skúšania na základe svojho	4.6.	Novartis may provide the Investigator with Material necessary for the conduct of the clinical trial or associated with the conduct of the clinical trial at its discretion in order to

<p>rozhodnutia za účelom včasnej a riadnej realizácie klinického skúšania. Aj v takomto prípade vlastníkom poskytnutého Materiálu vždy ostáva Novartis, resp. Zadávatel' alebo ich pridružené osoby, podľa toho, v koho vlastníctve sa Materiál nachádza.</p>	<p>ensure early and proper conduct of the clinical trial. Even then Novartis, event. the Sponsor or their affiliated persons, whoever disposes of the Material, shall at all times remain the owner of Material so provided.</p>
<p>4.7. V prípade poskytnutia Materiálu podľa bodu 4.6, Skúšajúci je oprávnený Materiál užívať riadne v súlade s účelom, na ktorý obvykle slúži, pre potreby organizačného útvaru (centrum) vykonávajúceho klinické skúšanie podľa tejto Zmluvy, zabezpečiť riadnu starostlivosť podľa návodu na používanie a predpisov výrobcov, chrániť pred akýmkoľvek poškodením, stratou, odcudzením alebo zničením. Skúšajúci zodpovedá za poškodenie Materiálu spôsobené porušením právnych povinností, najmä vzniknuté neodborným a nešetrným zaobchádzaním s vypožičaným Materiálom alebo v rozpore s návodom na používanie alebo predpismi výrobcov, ako aj za stratu, zničenie či odcudzenie vypožičaného Materiálu. Skúšajúci nezodpovedá najmä za vady a poškodenia vzniknuté prirodzeným starnutím a opotrebovaním Materiálu alebo vlastnou vnútornou chybou Materiálu. Novartis nenesie zodpovednosť za akékoľvek škody, ktoré by mohli vzniknúť Inštitúcii/Skúšajúcejmu v súvislosti s rozhodnutím Inštitúcie/Skúšajúceho v prípade použitia Materiálu v rozpore s touto Zmluvou, s návodom na používanie alebo predpismi výrobcov. Novartis bude na vlastné náklady zabezpečovať výrobcom predpísané servisné prehliadky vypožičaného Materiálu. Pokiaľ nie je zmluvnými stranami výslovne dohodnuté inak, poskytnutie Materiálu Novartisom podľa tejto Zmluvy je bezodplatné.</p>	<p>4.7. In case the Material is provided pursuant to para. 4.6, the Investigator is entitled to use the Material in a proper manner and in accordance with the purpose which they usually serve, for the needs of the organizational body (centre) performing the clinical trial according to this Agreement, to ensure proper care according to the instructions for use and regulations of the manufacturers and to protect them from any damage, loss, theft or destruction. The Investigator is responsible for damage of the Material caused by violation of the legal obligations, mainly caused by improper and careless handling of borrowed Material or contrary to the instructions for use or prescribed by the manufacturer, as well as for the loss, destruction or theft of borrowed Material. The Investigator is not responsible mainly for defects and damage caused by the natural aging and wear of the Material or its own internal defects. Novartis is not responsible for any damage that might arise to the Institution/Investigator in connection with the decision of the Institution/Investigator in the case of using Material contrary to this Agreement, contrary with instructions for use or contrary to the specifications of the manufacturer. Novartis will be at its own cost provide service inspections prescribed by the manufacturer of the borrowed Material. Unless otherwise expressly agreed by the Parties, Novartis shall provide Material under this Agreement free of charge.</p>
<p>4.8. Odovzdanie Materiálu Skúšajúcejmu podľa bodu 4.6 potvrdí Novartis a Skúšajúci vo forme podpísaného Protokolu o odovzdaní a prevzatí vecí, ktorý bude obsahovať aspoň špecifikáciu odovzdaného Materiálu (typ, výrobca, výrobné číslo, iné), množstvo, hodnota Materiálu, jeho stav (nové alebo používané), dokumentácia odovzdávaná spolu s Materiálom, dátum a podpisy odovzdávajúceho a preberajúceho; Novartis a Skúšajúci sa dohodli, že na podpis Protokolu o odovzdaní a prevzatí vecí podľa tejto vety sú oprávnení v mene Novartis aj jeho vedúci zamestnanci, ktorí budú poverení vykonávaním úloh súvisiacich s klinickým skúšaním, pričom za Novartis môže podpisovať aj určený monitor. V prípade, že Protokol o odovzdaní a prevzatí vecí bude obsahovať s ohľadom na podmienky upravené v tejto Zmluve aj dodatočné</p>	<p>4.8. The submission of the Material to the Investigator under point 4.6 confirm Novartis and the Investigator in the form of signed Protocol on handover and acceptance of things which will include at least the specification of the submitted Material (type, manufacturer, serial number, etc.), quantity, value of the Material, its condition (new or used), documentation submitted together with the Material, date and signatures by the transferor and recipient; Novartis and the Investigator hereby agree that, on Novartis' behalf, also its managers in charge of performing the duties related to the clinical trial are entitled to sign the Protocol on handover and acceptance of things, whereby for Novartis also the designated monitor is entitled to sign. In case the Protocol on handover and acceptance of things includes, with regard to conditions stipulated in this Agreement, also any</p>

<p>podmienky alebo prehlásenia týkajúce sa poskytnutia konkrétneho Materiálu, Novartis aj Skúšajúci súhlasia, že takéto podmienky sa budú považovať za platne dohodnuté aj v prípade, že Protokol o odovzdaní a prevzatí veci podpíše v mene Novartis u niektorá z osôb oprávnených v zmysle prvej vety tohto bodu. Dokumentácia odovzdávaná spolu s Materiálom bude predstavovať návod na použitie v slovenskom alebo českom jazyku, prípadne iné predpisy výrobcu na jeho užívanie, údržbu a servis, ktorými je Inštitúcia povinná sa riadiť, a v prípade zdravotníckych aj vyhlásenie o zhode alebo certifikát s registračným číslom ŠUKL. V prípade zdravotníckych, ktorej užívanie nie je bežné na základe návodu na užívanie, Novartis bezodplatne vykoná zaškolenie pracovníkov Inštitúcie, o čom bude spísaný Protokol o zaškolení, ktorý bude obsahovať aspoň špecifikáciu odovzdaného Materiálu a identifikáciu zaškolených osôb, dátum a podpisy za Novartis, Inštitúciu a zaškolených osôb. Inštitúcia je povinná zabezpečiť potrebnú súčinnosť k odovzdaniu a zaškoleniu. Inštitúcia alebo Skúšajúci je povinná/ý zabezpečiť označenie Materiálu ako veci, ktorá vlastnicky patrí Novartis. Poskytnutie Materiálu podľa tejto Zmluvy zo strany Novartis nie je podnecovaním pre odporúčanie, predpisovanie, kúpu, dodávanie, predaj alebo podávanie liekov a poskytnutie Materiálu nie je podmienené predpísaním či užívaním akéhokoľvek lieku či akýmkoľvek iným plnením alebo konaním zo strany Inštitúcie alebo Skúšajúceho.</p>	<p>additional conditions or representations related to provision of a certain Material, Novartis and the Investigator agree, that such conditions shall be considered as validly agreed even when the Protocol on handover and acceptance of things is signed on Novartis' behalf by any of the authorised persons according to the first sentence of this paragraph. The documentation submitted together with the Material will constitute instructions for use in Slovak or Czech language or other instructions of the manufacturer for the use, maintenance and service, which the Institution is obliged to follow, and in the case of sanitary also declaration of conformity or certificate with registration number of SIDC. For sanitary technology which use is not common on the basis of the instructions for use, Novartis will carry out the staff training of the Institution free of charge, what will be drawn up in the Protocol of the training, which will include at least the specification of the submitted Material and the identification of trained persons, dates and signatures for Novartis, Institution and trained persons. The Institution is obliged to provide necessary cooperation in the submission and training. The Institution or the Investigator is obliged to ensure to mark the Material as Novartis' ownership. Provision of the Material under this Agreement by Novartis does not represent any motivation to recommend, prescribe, purchase, supply, sale or administrate the medicinal products and the provision of the Material is not conditioned by prescription or use of any medicinal product or another consideration or conduct by the Institution or the Investigator.</p>
<p>4.9. Inštitúcia a Skúšajúci nepoužije Medicínske produkty, Materiál, Dokumentáciu štúdie a Súvisiacu dokumentáciu na žiadny iný účel okrem vykonávania klinického skúšania a bez predchádzajúceho písomného súhlasu Novartis nedá Medicínske produkty, Materiál, Dokumentáciu štúdie a Súvisiacu dokumentáciu k dispozícii žiadnej tretej strane okrem tých, ktoré sú uvedené v Protokole alebo tejto Zmluve.</p>	<p>4.9. The Institution and Investigator shall not use Medicinal Products, Material, Trial Documentation and Related Documentation for any purpose other than conduct of the clinical trial and shall not make the Medicinal Products, Material, Trial Documentation and Related Documentation available to any third party except those listed in the Protocol or the Agreement, without the prior written consent of Novartis.</p>
<p>4.10. Po ukončení klinického skúšania vráti Inštitúcia / Skúšajúci všetok zvyšný Medicínsky produkt Novartis a podá vysvetlenie (ak sa to vyžaduje, písomne) ohľadom množstva a druhu Medicínskeho produktu, ktorý bol zničený alebo chýba. Ak sa tak nestane, Novartis je oprávnený vyúčtovať Skúšajúcemu náklady na všetok Medicínsky produkt, ktorý podľa podpísaného protokolu o jeho odovzdaní a prevzatí nebol použitý v súlade s touto Zmluvou alebo nebol vrátený Novartis. Tým nebude dotknutá akákoľvek iná právna</p>	<p>4.10. After completion of the clinical trial, the Institution/Investigator shall return any remaining Medicinal Products to Novartis with the explanation (in writing, if so required) of the amount and type of the Medicinal Products that have been destroyed or are missing. If this does not happen, Novartis is entitled to charge the Investigator for the costs of all Medicinal Products that pursuant to the signed protocol on their handover and takeover protocol have not been used in accordance with this Agreement or have not been returned to Novartis. This is without prejudice to any</p>

	zodpovednosť Inštitúcie za neoprávnené nakladanie s Medicínskym produktom a spôsobenú škodu.		other legal responsibility of the Institution for any improper handling of the Medicinal Product and for any caused damage.
4.11.	V prípade poskytnutia Materiálu podľa bodu 4.6 je tento poskytnutý maximálne na dobu trvania klinického skúšania. Ak bude mať Novartis odôvodnenú pochybnosť, že Materiál poskytnutý podľa bodu 4.6 či akákoľvek jeho časť boli použité na iné účely, než tie, ktoré sú uvedené v tejto Zmluve, je oprávnený požiadať Skúšajúceho o správu a dôkazy o použití Materiálu. V prípade, že Skúšajúci nepreukáže Novartis požadované do 20 dní po obdržaní takejto výzvy, má sa za to, že Materiál bol použitý v rozpore s touto Zmluvou. Skúšajúci je povinný Materiál poskytnutý podľa bodu 4.6 vrátiť, ak ho nepoužíva riadne alebo ho užíva v rozpore s touto Zmluvou alebo v rozpore s účelom a podmienkami dohodnutými v tejto Zmluve, alebo ak o to Novartis požiada, v lehote 10 dní. Skúšajúci sa zaväzuje Materiál vrátiť Novartis v rovnakom stave, kvalite a v rovnakom zložení ako ho prevzal, s prihliadnutím na obvyklé opotrebenie. Ak sa tak nestane, Novartis je oprávnený vyúčtovať Skúšajúcemu cenu a náklady na poskytnutý Materiál podľa bodu 4.6 nevráteného v uvedenej lehote. Tým nebude dotknutá akákoľvek iná právna zodpovednosť Inštitúcie/Skúšajúceho za neoprávnené nakladanie s Materiálom a spôsobenú škodu.	4.11.	In case of provision of Material according to para. 4.6, the Material is provided for a period of the clinical trial at the most. If Novartis reasonably suspects that the Material provided in accordance with para. 4.6 or any part of it have been used for other purposes than those listed in this Agreement, it is entitled to request that the Investigator provides a report and evidence regarding the use of the Material. If the Investigator fails to do so within 20 days after having received such request, it shall be deemed that the Material has been used in conflict with this Agreement. The Investigator is obliged to return the Material provided pursuant to para. 4.6 within 10 days, if not used properly or used in conflict with this Agreement or purpose and conditions herein agreed, or if so requested by Novartis. The Investigator undertakes to return the Material to Novartis in the same condition, quality and composition as when taken over, taking into account regular wear and tear. If this does not happen, Novartis shall be entitled to charge the Investigator the price and costs of Material provided pursuant to para. 4.6 which have not been returned during prescribed period. This is without prejudice to any other legal responsibility of the Institution/Investigator for any improper handling of the Material and for any caused damage.
5. Kontrola klinického skúšania		5. Inspections of the Clinical Trial	
5.1.	Novartis alebo CRO (ak existuje) poveria dostatočne kvalifikovanú osobu alebo osoby monitorovaním (vykonávaním dohľadu) nad klinickým skúšaním a úzkou spolupracou so Skúšajúcim.	5.1.	Novartis or CRO (if any) shall entrust a sufficiently qualified person or persons with monitoring (overseeing) the clinical trial and close cooperation with the Investigator.
5.2.	Inštitúcia a Skúšajúci budú spolupracovať s Novartisom a s kvalifikovanými osobami, ktoré 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 týkajúcich sa klinického skúšania, vrátane Subjektov hodnotenia v rozsahu ich účasti v klinickom skúšaní, a ich kontrolu.	5.2.	The Institution and Investigator shall cooperate with Novartis and qualified persons appointed by Novartis or CRO (if any) in order to monitor or oversee the course of the clinical trial in accordance with valid regulations and principles of good clinical practice. The Institution and Investigator shall in particular ensure or provide to each of such persons access to all sites where the clinical trial is conducted and to all records maintained for the needs of the clinical trial, in order to verify, inspect and copy the data and documents. To the extent allowed by legal regulations, they shall allow such persons access to all records related to the clinical trial, including the Study Subjects in the extent of their participation in the clinical trial, and their control.
5.3.	Inštitúcia umožní audit dodržiavania Protokolu a zásad Správnej klinickej praxe na	5.3.	The Institution shall allow auditing the observance of the Protocol and principles of

<p>pracovisku a v jeho priestoroch skladovania Materiálu či už audítormi Novartis 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. Inštitúcia vytvorí audítorom podmienky na vykonanie auditu.</p>	<p>good clinical practice at the site and its premises where the Material is kept, either by the auditors of Novartis or representatives of the Governing Body of any country where registration of the investigational product is contemplated or where the investigational product is registered, and that even after expiry of this Agreement. The Institution shall create conditions for the auditors to enable them the performance of audit.</p>
<p>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 kópie akýchkoľvek písomností vypracovaných dozorným orgánom, ktorá je výsledkom takejto inšpekcie, a to ihneď po jej obdržaní.</p>	<p>5.4. The Institution and Investigator shall inform Novartis immediately, if any competent supervising authority plans an inspection or starts any unplanned inspection and shall provide Novartis with copies of any documents elaborated by the supervising authority, which result from such inspection, immediately after they have obtained such documents.</p>
<p>5.5. Inštitúcia a Skúšajúci sa zaväzujú uskutočniť akékoľvek primerané kroky vyžadované zo strany Novartis za účelom odstránenia nedostatkov zistených počas 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.</p>	<p>5.5. The Institution and Investigator undertake to take any appropriate steps required by Novartis in order to remove any deficiencies discovered during the audit or inspection. At the same time, Novartis shall have the right to inspect and approve any documents intended for the competent supervising authority, which have been prepared in response to an inspection by such supervising authority, before the Institution or Investigator submit such document to the supervising authority.</p>
<p>6. Dokumentácia a súčinnosť</p>	<p>6. Documentation and Collaboration</p>
<p>6.1. Pokiaľ sa nedohodlo inak, všetky záznamy, pri ktorých Novartis alebo CRO vyžaduje, aby im boli predložené Skúšajúcim alebo Inštitúciou, budú mať formu, ktorú stanoví Novartis. Skúšajúci a Inštitúcia budú 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. Skúšajúci vyhlasuje, že všetky CRF záznamy predložené Novartis budú pravdivé, úplné a správne, a že budú presne vyjadrovať výsledky klinického skúšania. Skúšajúci na požiadanie predloží tieto záznamy alebo ich kópie Novartis alebo Riadiacemu orgánu. Tieto záznamy majú v primeranej miere dôverný charakter.</p>	<p>6.1. Unless agreed otherwise, all records required from the Investigator or the Institution by Novartis or CRO shall have the form prescribed by Novartis. The Investigator and the Institution shall ensure that the records are filled out completely and in accordance with the Protocol. Each report must be approved and signed by the Investigator. Such approval should not be unreasonably withheld. The Investigator declares, that all CRF records submitted to Novartis shall be truthful, complete and correct and that they exactly reflect the results of the clinical trial. Upon request, the Investigator shall submit such records or their copies to Novartis or Governing Body. These records are confidential in nature, as appropriate.</p>
<p>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“).</p>	<p>6.2. The Investigator shall ensure correct, complete, legible and timely recording of data, accompanied by the relevant date and signature, in the records of the Study Subject and all submitted reports (the “Trial Documentation”).</p>
<p>6.3. Skúšajúci sa zaväzuje, že bude Novartis pravidelne a včas poskytovať všetky výsledky klinického skúšania a ďalšie údaje požadované na základe Protokolu („údaje“).</p>	<p>6.3. The Investigator undertakes that it will regularly and timely provide Novartis with all results of the clinical trial and other data required based on the Protocol (the “Data”),</p>

<p>a to prostredníctvom riadne vyplnených záznamov Subjektov hodnotenia (v písomnej alebo elektronickej forme – CRF záznamy). Skúšajúci sa zaväzuje, že bude vytvárať CRF záznamy do 5 dní od uskutočnenia návštevy stanovenej Protokolom.</p>	<p>via properly filled case report forms of Study Subjects (in written or electronic form – CRF forms). The Investigator undertakes to produce the CRF forms within 5 days after the visit set out in the Protocol.</p>
<p>6.4. Inštitúcia zabezpečí, aby Skúšajúci uchovával kompletne lekárske záznamy o Subjektoch hodnotenia a identifikačné kódy Subjektov hodnotenia po dobu najmenej 15 (pätnásť) rokov od ukončenia klinického skúšania alebo po dlhšiu dobu, na ktorej sa vzájomne dohodne s Novartisom. 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.</p>	<p>6.4. The Institution shall ensure that the Investigator maintains complete medical records on Study Subjects and identification codes of the Study Subjects for a period of at least 15 (fifteen) years from the completion of the clinical trial, or for such longer period which shall be mutually agreed with Novartis. For the same period, the Institution shall ensure maintenance of the medical records of the Study Subjects and other basic data of the clinical trial so that the documentation is fully retained and legible during the entire maintenance period and can be provided to relevant authorities for verification and assessment, if so requested.</p>
<p>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.</p>	<p>6.5. If in the course of the clinical trial Novartis obtains important information (for example information on serious adverse reactions) which is reasonably considered information that might influence the decision-making of the Ethics Committee when issuing the statement on the ethics of the clinical trial (if such information was available at the time of decision-making), it shall immediately notify the Investigator of such matters, directly or through CRO (if any), and the Investigator shall submit such information to the Ethics Committee.</p>
<p>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. Oznamovacie povinnosti Skúšajúceho voči príslušnej zdravotnej poisťovni podľa § 44 Zákona o liekoch týmto nie sú nijako dotknuté.</p>	<p>6.6. Novartis, in cooperation with the Investigator or in any other agreed manner, shall provide the data on all serious adverse effects to the Ethics Committee and the Governing Body which permits and inspects the conduct of the clinical trial, or upon request also to the health insurance company which provides public health insurance to the Study Subject, and together with the Investigator shall take measures necessary to protect the Study Subjects who are exposed to risk. This is without any prejudice to reporting obligations of the Investigator towards the pertinent health insurance company under Section 44 of the Medicinal Products Act.</p>
<p>6.7. Skúšajúci je povinný oznámiť Novartis a Etickej komisii všetky dôležité informácie uvedené v článku 6.5, 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.</p>	<p>6.7. The Investigator shall notify Novartis and the Ethics Committee of all important information listed in para. 6.5, which he/she detects in the course of the clinical trial. At the same time, the Institution shall ensure through the Investigator that the Study Subject is informed of all issues related to the clinical trial to the necessary extent.</p>
<p>6.8. Inštitúcia bude okamžite reagovať na všetky žiadosti Novartis predkladané počas</p>	<p>6.8. The Institution shall immediately respond to all requests by Novartis that will be submitted</p>

<p>klinického skúšania a týkajúce sa posúdenia a prerokovania postupu klinického skúšania a súvisiacich otázok so zástupcami Novartis. Skúšajúci vyhlasuje, že sa za týmto cieľom stretne so zástupcami Novartis a poskytne potrebné informácie a záznamy, za čo v rovnakom rozsahu zodpovedá aj Inštitúcia.</p>	<p>during the clinical trial and will pertain to the evaluation and negotiation of the clinical trial progress and associated questions with the representatives of Novartis. The Investigator declares that for this purpose he will meet with representatives of Novartis and provide the necessary information and records, as for the same extent is responsible also the Institution.</p>
<p>6.9. Inštitúcia a Skúšajúci budú okamžite (ak je okamžitú reakciu možné vzhľadom na všetky okolnosti spravodlivo požadovať) resp. v primeranej lehote reagovať na všetky žiadosti Novartis predkladané počas klinického skúšania a týkajúce sa posúdenia a prerokovania postupu klinického skúšania a súvisiacich otázok so zástupcami Novartis. Skúšajúci sa za týmto cieľom stretne so zástupcami Novartis a poskytne potrebné informácie a záznamy, za čo v rovnakom rozsahu zodpovedá aj Inštitúcia.</p>	<p>6.9. The Institution and the Investigator will immediately (if immediate response can be given to all the circumstances require fairly) respectively, within a reasonable time to respond to all requests submitted by Novartis during clinical trial and concerning the assessment and negotiation process of clinical trial and related matters with representatives of Novartis. The Investigator shall for this purpose meet with representatives of Novartis and provide the necessary information and records, as for the same extent is responsible also the Institution.</p>
<p>6.10. Inštitúcia poskytne súčinnosť pri zabezpečovaní a poskytovaní podkladov, najmä či Inštitúcia, jej personál a pracoviská spĺňajú podmienky pre realizáciu klinického skúšania a Správnej klinickej praxe.</p>	<p>6.10. The Institution shall cooperate in order to ensure and provide details, in particular as to whether the Institution, its personnel and sites meet the conditions for the conduct of the clinical trial and good clinical practice.</p>
<p>6.11. Skúšajúci je povinný oznámiť zaradenie Subjektu hodnotenia do klinického skúšania s uvedením čísla rozhodnutia o povolení klinického skúšania a dátumu zaradenia Subjektu hodnotenia do klinického skúšania zdravotnej poisťovni vykonávajúcej verejné zdravotné poistenie Subjektu hodnotenia bezodkladne po zaradení Subjektu hodnotenia do klinického skúšania; príslušnosť Subjektu hodnotenia k zdravotnej poisťovni je rozhodujúca v čase zaradenia Subjektu hodnotenia do klinického skúšania.</p>	<p>6.11. The Investigator is obliged to notify the health insurance company providing public health insurance of the enrolment of the Study Subject in the clinical trial, together with the number of authorization for the conduct of the clinical trial and date of inclusion of the Study Subject into the clinical trial and he/she shall do so immediately after enrolment of the Study Subject in the clinical trial; the determining factor is the insurance of the Study Subject by the pertinent health insurance company at the time of enrolment of the Study Subject in the clinical trial.</p>
<p>6.12. Skúšajúci poskytne Novartis i Zadávateľovi súčinnosť pri plnení povinností zadávateľa klinického skúšania vyplývajúcich zo Zákona o liekoch.</p>	<p>6.12. The Investigator shall cooperate with Novartis and Sponsor while performing the obligations of the sponsor of the clinical trial resulting from Medicinal Products Act.</p>
<p>7. Nežiaduce udalosti a nežiaduce účinky</p>	<p>7. Adverse Events and Adverse Reactions</p>
<p>7.1. Skúšajúci sa zaväzuje, že bude okamžite informovať Novartis o všetkých závažných nežiaducich udalostiach, ktoré sa týkajú Subjektov hodnotenia, alebo o podozreniach na nežiaduce účinky, ktoré sa týkajú Medicínskeho produktu, najmä skúšaných produktov a liekov, ktoré sa vyskytli v priebehu klinického skúšania, najneskôr do 24 hodín od ich zistenia. Hlásenia budú následne doplnené Skúšajúcim o podrobné písomné správy v súlade so všetkými právnymi a regulačnými požiadavkami. Inštitúcia a Skúšajúci budú vždy spolupracovať s Novartisom pri jeho hláseniach všetkých závažných nežiaducich udalostí a podozrení na nežiaduce účinky</p>	<p>7.1. The Investigator undertakes to immediately notify Novartis about all serious adverse events pertaining to the Study Subjects, or of suspected adverse reactions pertaining to the Medicinal Products, in particular to the investigational products and medicines, which have occurred in the course of the clinical trial, within 24 hours after becoming aware of such events and reactions. The Investigator shall subsequently supplement the reports with detailed written statement in accordance with all legal and regulatory requirements. The Institution and the Investigator will always cooperate with Novartis in his reports of all serious adverse events and adverse reaction suspected of products or medicines to</p>

<p>produktov alebo liekov Riadiacemu orgánu, Etickej komisii, príslušnej zdravotnej poisťovni vykonávajúcu verejné zdravotné poistenie Subjektu hodnotenia, prípadne príslušným orgánom členských štátov, na ktorých území sa vykonáva multicentrické klinické skúšanie, a v prípade ak to stanovujú právne predpisy alebo o to požiada Novartis, poskytne príslušným orgánom aj požadované informácie.</p>	<p>Governing Body, the Ethics Commission, the relevant health insurance performing public health insurance of Study Subjects, or the competent authorities of the Member States on whose territory is performed the multicentre clinical trial, and in case it is stipulated by the legislation or required by Novartis, will provide to the relevant authorities also requested information.</p>
<p>7.2. Po výskyte závažných nežiaducich udalostí, príp. aj ostatných nežiaducich udalostí, či nežiaducich účinkov podnikne Skúšajúci po konzultácii s Novartisom všetky nevyhnutné opatrenia na ochranu Subjektov hodnotenia, ktoré sú vystavené riziku.</p>	<p>7.2. Following the occurrence of serious adverse events, event. also other adverse events, or adverse reactions, the Investigator, after having consulted Novartis, shall take all measures necessary in order to protect the Study Subjects exposed to risk.</p>
<p>8. Finančné vyrovnanie</p>	<p>8. Financial Compensation</p>
<p>8.1. Novartis vyplatí dohodnutú odmenu podľa Prílohy č.2 tejto Zmluvy v 100 % výške na účet Inštitúcie. Z tejto Zmluvy nevzniká žiadny priamy záväzok Novartisu na odmenu za plnenie tejto Zmluvy inej osobe ako Inštitúcii. Dohodnutá odmena Inštitúcie nezahŕňa odmenu pre Skúšajúceho a ním určený a Novartisom vopred schválený pracovný tím za úkony nad rámec poskytovania zdravotnej starostlivosti. Odmena pre Skúšajúceho, spoluskúšajúcich a prípadných iných zamestnancov zúčastnených na klinickom skúšaní bude upravená v osobitnej zmluve medzi Novartisom a týmito osobami, čo Inštitúcia berie na vedomie a vyslovuje s tým súhlas.</p>	<p>8.1. Novartis will pay the agreed remuneration in accordance with Annex No. 2 of this Agreement in amount of 100 % to the account of the Institution. Novartis is not directly obliged under this Agreement to pay any remuneration for performance of this Agreement to any person other than the Institution. Agreed remuneration for the Institution does not include remuneration for the Investigator and by him designated and approved in advance by Novartis working team, for acts beyond the scope of healthcare provision. The remuneration for the Investigator, co-investigators and eventually other employees participating in the clinical trial, shall be governed by a separate Agreement between Novartis and those persons, whereby the Institution is aware of such fact and expresses its consent hereto.</p>
<p>8.2. Za riadne vykonanie služieb a odovzdanie všetkých podkladov, ktoré Inštitúcia v prospech Novartisu poskytne podľa tejto Zmluvy, zaplatí Novartis úhrady za podmienok a spôsobom podľa Prílohy č.2 tejto Zmluvy v celej uvedenej výške Inštitúcii.</p>	<p>8.2. Novartis shall pay for due performance of services and handover of all details provided by the Institution for the benefit of Novartis pursuant to this Agreement, under the conditions and in the manner according to Annex No. 2 hereto in above mentioned amount to Institution.</p>
<p>8.3. Úhrady podľa Prílohy č.2 obsahujú všetky náklady Inštitúcie 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 pracovníkov Inštitúcie, pokiaľ nie je uvedené inak. Úhrady uvedené v Prílohe č.2 predstavujú jediný a výlučný spôsob finančného vyrovnania medzi zmluvnými stranami a Inštitúcia nemá nárok na akékoľvek ďalšie finančné či obdobné plnenie. Inštitúcia je výhradne zodpovedná za platbu všetkých daní a ostatných poplatkov, ktoré jej môžu vzniknúť, alebo môžu byť uložené či splatné v súvislosti s peňažnými</p>	<p>8.3. Payments according to Annex No. 2 cover all costs of the Institution associated with the conduct of the clinical trial a, including costs of examinations associated with this clinical trial that are beyond the standard healthcare and that are not covered by the public health insurance, including costs and rewards for the employees of the Institution, unless is not specified otherwise. Payments listed in Annex No. 2 present the only and exclusive method of financial compensation of the Parties and the Institution is not entitled to any further financial or similar performance. The Institution is solely responsible for the payment of all taxes and other fees that it may incur or that may be levied or payable in connection with monetary or non-monetary settlement described in this Agreement and Annex No. 2 or provided</p>

<p>alebo nepeňažnými plneniami uvedenými v tejto Zmluve a Prílohe č.2 či poskytnutými na základe tejto Zmluvy, ktoré obsahujú všetky takéto prípadné dane a poplatky. Zmluvné strany konštatujú, že plnenie poskytnuté podľa tejto Zmluvy Inštitúcii predstavuje príjem z vykonávania klinického skúšania, ktorý nie je predmetom dane z príjmu vyberanej zrážkou, ale je zdaňovaný samotnou Inštitúciou.</p>	<p>under this Agreement, which include all such potential taxes and fees. The Parties declare that payment to the Institution under this Agreement forms an income from the conduct of the clinical trial which is not subject to withholding income tax, but is taxed by the Institution itself.</p>
<p>8.4. Úhrada bude realizovaná 2 x ročne vždy za uplynulé obdobie spätne, počnúc prvým zaradeným Subjektom hodnotenia, podľa rozsahu Novartisom a Skúšajúcim odsúhlasených vykonaných činností (počet, druh a im odpovedajúcu hodnotu jednotlivých úkonov realizovaných s jednotlivými Subjektmi hodnotenia), a to nasledovne:</p> <p>a) vždy za obdobie do 31.1. bude do 15.3. príslušného kalendárneho roka Novartisom vygenerovaný návrh faktúry (IP - Invoice Proposal) vypracovaný na základe Novartisom a Skúšajúcim odsúhlasených vykonaných činností do daného obdobia,</p> <p>b) vždy za obdobie do 31.7. bude do 15.9. príslušného kalendárneho roka Novartisom vygenerovaný návrh faktúry (IP - Invoice Proposal) vypracovaný na základe Novartisom a Skúšajúcim odsúhlasených vykonaných činností do daného obdobia.</p> <p>Novartis zašle vygenerovaný IP Inštitúcii a Inštitúcia na základe takto vypracovaného a doručeného IP vystaví faktúru, ktorú doručí Novartis. Na faktúre musí byť uvedený kód klinického skúšania a prílohou faktúry bude vystavený IP. Novartis zaplatí Inštitúcii na základe riadne vystavenej a doručenej faktúry príslušnú časť úhrady za špecifikované obdobie, a to so splatnosťou 30 dní od doručenia faktúry Novartis.</p>	<p>8.4. Payment will be realized twice a year always for the previous period retrospectively, starting with the first included Study Subject, according to the scope of activities performed and approved by Novartis and the Investigator (number, type and corresponding value of individual interventions in individual Study Subjects) as follows:</p> <p>a) always for period until January 31, an invoice proposal (IP - Invoice Proposal) will be generated by Novartis until March 15 of the calendar year in question drawn up on the basis of Novartis and Investigator approved activities provided into specific period,</p> <p>b) always for period until July 31, an invoice proposal (IP - Invoice Proposal) will be generated by Novartis until September 15 of the calendar year in question drawn up on the basis of Novartis and Investigator approved activities provided into specific period.</p> <p>Novartis will send generated IP to Institution and Institution in pursuance of such drawn up and delivered IP will issue an invoice, which it will deliver to Novartis. The invoice must contain the code of the clinical trial and Annex of the invoice will be issued IP. Novartis shall pay to the Institution on the basis of a duly issued and delivered invoice a respective part of the payment for the specified period, with maturity period of 30 days from the delivery of the invoice to the Novartis.</p>
<p>8.5. V zmysle formuláru informovaného súhlasu pacienta Novartis poskytne Subjektom hodnotenia za vykonané návštevy v rámci klinického skúšania príspevok na náhradu cestovných nákladov spôsobom a v rozsahu uvedenom v Prílohe č. 2 tejto Zmluvy. Administratívnymi činnosťami súvisiacimi s priamym vyplatením tohto príspevku Subjektom hodnotenia môže byť priamo poverený Skúšajúci; Skúšajúci je v takom prípade povinný dodržiavať rovnaké povinnosti ako sú uložené Inštitúcii pre prípad výplaty príspevku zo strany Inštitúcie. Inštitúcia na tento účel týmto Skúšajúceho poveruje priamym zabezpečením takýchto administratívnych a platobných činností.</p>	<p>8.5. In the meaning of the Patient Informed Consent Form Novartis will provide to Study Subjects for completed visits during the clinical trial the contribution for cover their travel costs by the manner and scope described in Annex No. 2 of this Agreement. Administrative activities related to direct payment of such contribution to the Study Subjects may be directly delegated to the Investigator; whereby the Investigator is obliged to, in such case, comply with the same obligations as the Institution in the event when the contribution is paid by the Institution. The Institution hereby authorises the Investigator to ensure directly such administrative and</p>

<p>8.6. Novartis sa zaväzuje, že uhradí všetky náklady spojené s klinickým skúšaním vrátane nákladov na Medicínsky produkt a 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 v súvislosti s klinickým skúšaním, a to v rozsahu v zmysle Prílohy č.2 tejto Zmluvy.</p>	<p>payment activities.</p> <p>8.6. Novartis undertakes to pay all costs associated with the clinical trial including the cost of the Medicinal product and Material referred to in the Protocol and the costs associated with laboratory, imaging and other screenings referred to in the Protocol and the costs associated with the provision of institutional health care, if it is granted in connection with clinical trial, to the extent pursuant to Annex No. 2 of this Agreement.</p>
<p>8.7. Inštitúcia berie na vedomie, že v súlade s platnými právnymi predpismi, najmä, nie však výlučne podľa Zákona o liekoch je resp. môže byť spoločnosť Novartis alebo tretia osoba povinná oznamovať príslušným orgánom a zverejňovať výšku a účel peňažných alebo nepeňažných plnení poskytnutých priamo alebo nepriamo zdravotníckemu pracovníkovi alebo poskytovateľovi zdravotnej starostlivosti v rozsahu a za podmienok stanovených platnými právnymi predpismi. Inštitúcia a Skúšajúci súčasne berú na vedomie, že predmetom zverejnenia bude aj výška finančného ohodnotenia Skúšajúceho za klinické skúšanie. Inštitúcia sa zaväzuje poskytnúť Novartis akúkoľvek súčinnosť nevyhnutne potrebnú na plnenie oznamovacích povinností Novartis podľa Zákona o liekoch. Pre účely oznamovania finančného ohodnotenia Skúšajúceho za klinické skúšanie Inštitúcia prehlasuje, že takéto finančné ohodnotenie Skúšajúceho za klinické skúšanie vykonávané na základe tejto Zmluvy predstavuje sumu 0 eur; v prípade, že v danom kalendárnom polroku bude poskytnuté Skúšajúcemu finančné ohodnotenie za klinické skúšanie podľa tejto Zmluvy a teda vyhlásenie Inštitúcie podľa predchádzajúcej vety sa stane neaktuálnym, Inštitúcia sa zaväzuje oznámiť Novartis výšku finančného ohodnotenia Skúšajúceho za klinické skúšanie a to bezodkladne, najneskôr do 15.1. alebo do 15.7. príslušného kalendárneho roka za obdobie predchádzajúceho kalendárneho polroka, v ktorom bolo predmetné zverejňované peňažné alebo nepeňažné plnenie poskytnuté.</p>	<p>8.7. The Institution takes into account, that in accordance with applicable laws, mainly, but not limited to the Medicinal Products Act, Novartis or a third person is, or eventually may be obliged to notify the relevant authorities and to disclose the amount and purpose of any monetary or in-kind considerations directly or indirectly provided to a healthcare professional or a healthcare provider to the extent and under conditions stipulated by applicable laws. The Institution and the Investigator are aware of the fact that the amount of the financial remuneration of the Investigator for the clinical trial shall also be subject to disclosure. The Institution undertakes to provide Novartis with any assistance necessary for fulfilment of reporting obligations of Novartis under the Medicinal Products Act. For the purposes of the notification of the amount of financial remuneration of the Investigator for the clinical trial, the Institution declares that such financial remuneration of the Investigator for the clinical trial conducted under this Agreement shall represent EUR 0; in case that in the respective calendar half-year the Investigator will be provided with a financial remuneration for the clinical trial under this Agreement and thus the declaration of the Institution pursuant to the preceding sentence will become not up-to-date, the Institution undertakes to notify to Novartis the amount of the financial remuneration of the Investigator for the clinical trial immediately, at the latest till January 15 or July 15 of the calendar year in question for the time-period of preceding calendar half-year, in which the respective disclosed financial or in-kind consideration was provided.</p>
<p>8.8. Inštitúcia zodpovedá za presnosť, úplnosť a správnosť údajov a informácií, ktoré Inštitúcia poskytuje spoločnosti Novartis v súvislosti s plnením povinností podľa bodu 8.7. tejto Zmluvy. V prípade porušenia týchto povinností alebo povinností poskytnúť súčinnosť alebo oznámiť výšku finančného ohodnotenia Skúšajúceho podľa bodu 8.7. Inštitúciou je Inštitúcia povinná odškodniť spoločnosť Novartis za akékoľvek nároky, žaloby a uplatnenia práva vznesené voči</p>	<p>8.8. The Institution is responsible for accuracy, completeness and correctness of data and information which are provided by the Institution to Novartis in relation to fulfilment of obligations under para. 8.7. of this Agreement. In case the Institution breaches of those obligations or of the obligations to provide assistance or to notify of the amount of the financial remuneration of the Investigator under para 8.7., the Institution is</p>

<p>spoločnosti Novartis alebo jej prepojeným osobám, škody a iné ujmy, náklady alebo výdavky, vrátane nákladov na právne služby spôsobené alebo vzniknuté spoločnosti Novartis alebo jej prepojeným osobám v súvislosti s konaním Inštitúcie porušujúcim právne predpisy alebo povinnosti podľa tejto Zmluvy.</p>	<p>obliged to indemnify Novartis for any claims, actions and exercise of rights raised against Novartis or its affiliated persons, damage and other losses, costs or expenses, including expenses for legal services caused or incurred to Novartis or its affiliated persons in relation to any unlawful conduct of the Institution or any breach of the Institution's obligations under this Agreement.</p>
<p>9. Zodpovednosť za škodu a poistenie</p>	<p>9. Responsibility for Damage and Insurance</p>
<p>9.1. Novartis prehlasuje, že Novartis, resp. Zadávatel' alebo ich pridružené osoby zabezpečili 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 na zdraví alebo inej škody, ktorá môže byť Subjektu spôsobená v dôsledku vykonávania klinického skúšania v zmysle Zákona o liekoch. Novartis taktiež prehlasuje, že nad rámec poistenia podľa predošlej vety, Novartis, resp. Zadávatel' alebo ich pridružené osoby zabezpečili pred uzavretím tejto Zmluvy pripoistenie 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 na zdraví, o zodpovednosť za prípadnú inú majetkovú škodu alebo nemajetkovú ujmu, ktorá môže byť Subjektu hodnotenia alebo inej osobe odvodzujúcej svoj nárok od Subjektu hodnotenia spôsobená v dôsledku vykonávania klinického skúšania v zmysle Zákona o liekoch. Podľa takéhoto poistenia/pripoistenia zodpovednosti za škodu bude mať Inštitúcia ako poistený právo, aby v prípade poistnej udalosti poisťiteľ (poisťovňa) za neho nahradil podľa poistných podmienok škodu alebo nemajetkovú ujmu Subjektu hodnotenia alebo inej osobe odvodzujúcej svoj nárok od Subjektu hodnotenia, za ktorú Inštitúcia zodpovedá, a to tak ako je uvedené vyššie. Náklady spojené s uzavretím a udržiavaním poistnej zmluvy po celý čas realizácie klinického skúšania hradí Novartis. Poistný certifikát je Prílohou č. 3 tejto Zmluvy.</p>	<p>9.1. Novartis represents that, prior to conclusion of this Agreement, Novartis, event. the Sponsor or their affiliated persons had taken out liability insurance on behalf of the Institution, Novartis and Study Subjects for damage to the health of Study Subjects including death, and for costs associated with the treatment of complications or potential persistent disability or other damage, that may be caused to the Study Subject by the conduct of the clinical trial in terms of Medicinal Products Act. Novartis also represents that beyond the insurance pursuant to the previous sentence and prior to conclusion of this Agreement, Novartis, event. the Sponsor or their affiliated persons had taken out additional liability insurance on behalf of the Institution, Novartis and Study Subjects for other property damage or non-material harm, that may be caused, to the Study Subject or to the other person who derives its claim from the Study Subject, by the conduct of the clinical trial in terms of Medicinal Products Act. According to such liability insurance/additional insurance, the Institution as the insured entity shall, in case of an insured event, have the right to be relieved from the payment of damage or non-material harm to the Study Subject or to the person who derives its claim from the Study Subject, for which the Institution is responsible and have the insurer (insurance company) pay instead of it. Costs related to the conclusion and maintenance of insurance contract during the entire period of the clinical trial is borne by Novartis. The insurance certificate forms Annex No. 3 hereto.</p>
<p>9.2. Pokiaľ bude voči Inštitúcii uplatnený nárok na náhradu škody alebo nemajetkovej ujmy, ktorú je možné preukázateľne pričítať Novartisu alebo účinkom hodnoteného produktu alebo lieku, poskytne Novartis náhradu škody alebo nemajetkovej ujmy v takej výške, v akej Subjekt hodnotenia alebo iná osoba odvodzujúca svoj nárok od Subjektu hodnotenia, úspešne uplatnil/a svoj</p>	<p>9.2. If a claim for compensation for damage or non-material harm is filed against the Institution and responsibility for such damage may be provably assigned to Novartis or to the effect of the investigated product or medicine, Novartis shall provide compensation for damage or non-material harm in the amount that equals to the amount that the Study Subject or other person who derives its claim</p>

<p>nárok na súde, resp. zabezpečí plnenie z príslušnej poisťnej zmluvy. Tento nárok sa pritom musí výlučne týkať ujmy na zdraví (vrátane smrti) alebo nemajetkovej ujmy, ktorá Subjektu hodnotenia alebo inej osobe odvodzujúcej svoj nárok od Subjektu hodnotenia, vznikol v dôsledku užívania skúšaného produktu či lieku a použitého v rámci klinického skúšania (t.j. 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.</p>	<p>from the Study Subject, has successfully claimed in court, or shall ensure insurance payment from the relevant insurance contract. Such claim must pertain solely to a health-related harm (including death) or non-material harm to the Study Subject or other person who derives its claim from the Study Subject, and suffered it exclusively as a consequence of the use of the investigational product or medicine used in the clinical trial (i.e. trial, evaluation or clinical intervention or procedure performed as part of the clinical trial, to which the Study Subject would not be exposed, if he/she had not participated in the clinical trial) and provided that the claim did not originate as a result of a breach of the Institution's or Investigator's obligation.</p>
<p>9.3. Nárok na náhradu škody (vrátane ujmy na zdraví (vrátane smrti), majetkovej škody, nemajetkovej ujmy Subjektu hodnotenia alebo inej osoby odvodzujúcej svoj nárok od Subjektu hodnotenia) podľa predchádzajúcich článkov nevzniká, prípadne vzniká len v pomernej výške, najmä ak:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) ujma na zdraví (vrátane smrti), majetková škoda alebo iná nemajetková ujma bola spôsobená zavinením či spoluzavinením Subjektu hodnotenia či jeho zákonného zástupcu, čo aj z nedbanlivosti; b) ujma na zdraví (vrátane smrti), majetková škoda alebo iná nemajetková ujma bola spôsobená protiprávnym konaním, zanedbaním alebo úmyselne zlým správaním, nedbanlivým konaním, nesprávnym konaním, opomenutím či porušením povinnosti stanovenej Inštitúciou alebo Skúšajúcemu právnym predpisom, touto Zmluvou, vrátane všetkých jej príloh, Protokolom alebo inštrukciami či odporúčaniami Novartis; c) Inštitúcia alebo Skúšajúci bez zbytočného odkladu, t.j. najneskôr do 30 dní po tom, čo bol voči čo len jednému z nich uplatnený nárok na náhradu škody, neoznámili túto skutočnosť písomne Novartis; uvedené ustanovenie sa neuplatní, ak Inštitúcia alebo Skúšajúci nespochybniteľne preukáže, že oneskorené splnenie oznamovacej povinnosti podľa tohto písm. c) z ich strany nemalo negatívny vplyv na uplatňovanie účinnej obrany proti vznesenému nároku na náhradu škody alebo nemajetkovej ujmy 	<p>9.3. Claim for damages (including health-related harm (including death), material damages, non-material harm) according to previous paragraphs does not arise, or arises only in a proportional amount, in particular if:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) health-related harm (including death), material damage or non-material harm occurred due to the fault or contributory fault of the Study Subject or his/her legal representatives, also due to negligence; b) health – related harm (including death), material damage or non-material harm occurred due to illegal actions, negligence or intentional misconduct, neglectful conduct, wrong conduct, omission or breach of obligation assigned to the Institution or Investigator by a legal regulation, this Agreement including any annexes hereto, Protocol or instructions or recommendations given by Novartis; c) the Institution or Investigator failed to notify Novartis in writing without delay, i.e. within 30 days after a claim for damages had been filed against one of them; this provision shall not apply if the Institution or the Investigator undoubtedly proves that the late fulfilment of the notification obligation under this point (c) had no negative impact on exercising an effective defence in interaction with Novartis against the raised claim for compensation of damages or non-material harm, both as regards the establishment of this claim as well as its amount;

<p>v súčinnosti s Novartisom, a to tak pokiaľ ide o vznik tohto nároku a/alebo jeho výšku ;</p> <p>d) Inštitúcia alebo Skúšajúci neposkytne všetky informácie a pomoc Novartisu súvisiace s priebehom riešenia požadovaného nároku, alebo ak sú požiadaní a po vzájomnej dohode zmluvných strán, neprenehajú Novartisu vykonanie obhajoby a vedenie všetkých právnych úkonov, ktoré z tejto skutočnosti vyplývajú;</p> <p>e) Inštitúcia alebo Skúšajúci uznali nárok vznesený treťou osobou bez toho, že by obdržali predchádzajúci písomný súhlas Novartisu. V tejto súvislosti bude prihliadané k tomu, či Novartis svoj súhlas bezdôvodne neodoprel alebo či Inštitúcia alebo Skúšajúci konali v súlade s právnymi predpismi;</p> <p>f) Inštitúcia alebo Skúšajúci porušili svoju povinnosť uchovávať a viesť príslušnú dokumentáciu, pokiaľ chýbajúca dokumentácia môže byť dôvodom na vznik alebo priznanie nároku na náhradu škody (vrátane ujmy na zdraví (vrátane smrti), majetkovej škody, nemajetkovej ujmy Subjektu hodnotenia alebo inej osoby odvodzujúcej svoj nárok od Subjektu hodnotenia) alebo jeho výšky;</p> <p>g) Inštitúcia alebo Skúšajúci porušili informačnú povinnosť, ktorú im stanovuje táto Zmluva alebo platné právne predpisy;</p> <p>h) Inštitúcia alebo Skúšajúci porušili svoju povinnosť poskytnúť Subjektu hodnotenia riadnu a bezodkladnú zdravotnú starostlivosť, v dôsledku čoho škoda na zdraví Subjektu hodnotenia vznikla alebo sa zväčšila.</p>	<p>d) the Institution or Investigator failed to provide Novartis with information or assistance in relation to the settlement of the filed claim, or upon request failed to entrust Novartis with the defence and carrying out all legal acts that result from this fact;</p> <p>e) the Institution or Investigator admitted a claim filed by a third person without having obtained previous written consent by Novartis. In this connection, it will be taken into account whether Novartis had not unreasonably denied its consent or whether the Institution or Investigator acted in accordance with legal regulations;</p> <p>f) the Institution or Investigator breached their obligation to keep and maintain relevant documentation, unless the lack of documentation may give rise to liability or entitlement to compensation or the amount thereof;</p> <p>g) the Institution or Investigator breached their obligation to provide information which they have under this Agreement or applicable legal regulations;</p> <p>h) the Institution or Investigator breached their obligation to provide the Study Subject with proper and immediate health care and as a consequence the Study Subject suffered harm or the suffered harm became more serious.</p>
<p>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 (podľa vyššie uvedeného) voči Novartisu alebo Zadávatel'ovi 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</p>	<p>9.4. The Institution and Investigator shall inform Novartis in writing of all circumstances which might lead to a claim for damages (according to the above-mentioned) against Novartis or the Sponsor, or associated legal proceedings and of which they are directly aware or should be aware and shall inform Novartis appropriately on the development of such claim or legal proceedings, even if the Institution or Investigator decide not to file a claim for damages under given conditions. Likewise, Novartis shall inform the Institution or Investigator to the inevitable extent of all circumstances and progress of such claim or legal proceedings lodged directly against Novartis.</p>

	všetkých okolnostiach, ako aj o vývoji takéhoto nároku alebo súdneho konania vzneseného priamo proti Novartis.		
9.5.	Zmluvné strany sa dohodli, že zodpovednosť zmluvných strán za škodu sa riadi právnym poriadkom Slovenskej republiky, pričom Inštitúcia a Hlavný skúšajúci zodpovedajú za vykonanie klinického skúšania v súlade s právnym poriadkom Slovenskej republiky a ich zodpovednosť za škodu sa riadi právnym poriadkom Slovenskej republiky. Výluky zodpovednosti za škodu upravené v článku 9 tejto Zmluvy sa uplatnia v rozsahu v ktorom nie sú vylúčené kogentnými ustanoveniami právneho poriadku Slovenskej republiky.	9.5.	The Parties agree that otherwise the responsibility of the Parties for damages is governed by the law of the Slovak Republic, and the Institution and the Principal Investigator are responsible for providing clinical trial in accordance with the law of the Slovak Republic and their liability is governed by the law of the Slovak republic. Exemptions from liability for damages governed by Article 9 of this Agreement shall be applied to the extent in which they are not exempted by mandatory provisions of legislation of the Slovak Republic.
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 zodpovedá, ktoré podľa predpisov platných na území SR musí mať uzavreté (najmä poistenie zodpovednosti za škodu spôsobenú pri poskytovaní zdravotnej starostlivosti, poistenie profesijnej zodpovednosti zamestnancov). Na žiadosť Novartis Inštitúcia poskytne dôkaz tohto poistenia. Tým nie je dotknutá povinnosť Novartis zabezpečiť poistenie podľa bodu 9.1. tejto Zmluvy.	9.6.	Institution shall have throughout the period of realization of the clinical trial all appropriate and adequate insurance to cover claims or damage for which under the legislation is responsible, which according to the current regulations in the Slovak Republic must be closed (in particular insurance of liability for damage caused in health care provision, employee professional liability insurance). At the request of Novartis the Institution will provide proof of such insurance. This may have no effect on the obligation of Novartis to ensure insurance under paragraph 9.1. of this Agreement.
10. Dôverné informácie		10. Confidential Information	
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, Súvisiacej dokumentácie, 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 zaväzujú, že Dôverné informácie nesprístupnia tretej strane, ani ich nepoužijú pre iné účely, pokiaľ k tomu nedostanú písomný súhlas alebo pokyn na sprístupnenie Dôverných informácií od Novartis a pokiaľ to nebude spadať pod povinné zverejňovanie v	10.1.	All information and data, trade secrets, privileged records (records obtained based on a professional or confidential relation, which must not be published without the consent of the party which made them available) and other confidential and private information (including, but not limited to the Protocol, CRF, information at password-protected websites of Novartis, Trial Documentation, Related Documentation, information on the structure, composition, ingredients, patterns, know-how, technical procedures and processes) which have been published, processed or encountered by the Institution, Investigator and/or employees and co-workers of the Institution in connection with the Agreement or clinical trial (collectively the “ Confidential Information ”), irrespective of whether in paper, electronic or any other form, shall be handled as confidential. The Institution and Investigator undertake not to disclose such Confidential Information to a third party or use them for other purposes, unless they obtained a written consent or instruction from Novartis to make such Confidential Information available and if it does not come under the obligatory publication on the central register of contracts

<p>centrálom registri zmlúv v zmysle príslušných právnych predpisov. 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 Skúšajúci zodpovedá za konanie spoluskúšajúcich. Inštitúcia zodpovedá za konanie Skúšajúceho a personálu. Inštitúcia a Skúšajúci sú povinní akékoľvek Dôverné informácie a nosiče Dôverných informácií vyslovene označiť ako dôverné a predmet obchodného tajomstva a to najmä, nie však výlučne, pri ich poskytnutí tretím osobám v súlade s Zmluvou alebo príslušnými právnymi predpismi; pokiaľ je Inštitúcia povinnou osobou v zmysle zákona č. 211/2000 Z. z. o slobodnom prístupe k informáciám a o zmene a doplnení niektorých zákonov, v znení neskorších predpisov (ďalej len „Zákon o slobode informácií“), je povinná tieto povinnosti dodržiavať aj vo vzťahu k informáciám, ktoré sa majú poskytovať alebo zverejňovať v súlade so Zákonom o slobodnom prístupe k informáciám.</p>	<p>under the relevant legislation. This consent is granted in order to clarify certain matters to CRO or a person for which the Investigator is responsible, or to the health insurance of the Study Subject. However, such disclosure of information is only allowed to the extent required for the purposes of the clinical trial and set out by law. Confidential Information shall be made available to the personnel at the site (centre), only if the personnel are bound by the same duty of confidentiality, while the Investigator is responsible for actions of co-investigators. The Institution is responsible for actions of the Investigator and personnel. The Institution and the Investigator shall expressly indicate any Confidential Information and Confidential Information mediums as confidential and subject to business secret and that mainly, but not limited to, by their provision to third persons in accordance with the Agreement or applicable laws, in case the Institution is an obligee pursuant to Act No. 211/2000 Coll. on Free Access to Information and on Amendments to Certain Laws, as amended (hereinafter as the “Act on Free Access to Information”), it is obliged to comply with those obligations also in relation to information, which are to be provided or disclosed in accordance with the Act on Free Access to Information.</p>
<p>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.</p>	<p>10.2. If either Party is for statutory reasons obliged to make Confidential Information available to anyone, it shall notify the other Party in writing without delay in case it cannot obtain its previous written consent. Novartis shall grant consent to the disclosure of information in cases required by law or the Governing Body. Information shall only be disclosed to the requested extent and Novartis must be informed of this matter at the time when such information is being provided.</p>
<p>10.3. Inštitúcia a/alebo Skúšajúci bude pri predkladaní údajov a dokumentácie o klinickom skúšaní Riadiacemu orgánu a v prípade ak to stanovuje právny predpis, Zmluva alebo Protokol aj Etickej komisii a zdravotnej poisťovni, ktorá vykonáva verejné zdravotné poistenie dotknutého Subjektu hodnotenia, vždy spolupracovať s Novartisom, pričom rozsah predkladaných údajov a dokumentácie o klinickom skúšaní je stanovený maximálne dokumentáciou podľa § 42 ods.1 Zákona o liekoch a nesmú byť predložené či sprístupnené tie Dôverné informácie, ktoré predstavujú alebo priamo či nepriamo zahŕňajú informácie</p>	<p>10.3. When submitting data and documentation on the clinical trial to the Governing Body and if so established by a legal regulation, Agreement or Protocol, also to the Ethics Committee and the health insurance company providing public health insurance to the affected Study Subject, the Institution and/or Investigator shall at all times cooperate with Novartis with the scope of submitted data and documentation on the clinical trial being determined at most by the documentation according to Section 42 para. 1 of Medicinal Products Act, it is prohibited to submit or make available such Confidential Information which presents or directly or indirectly</p>

<p>na internetových stránkach Novartis chránených heslom, Dokumentáciu štúdie, Súvisiacu dokumentáciu, informácie o štruktúre, zložení, ingredienciách, vzorcoch, know-how, technických postupoch a procesoch či iné informácie spadajúce pod ochranu práv duševného vlastníctva.</p>	<p>includes information at password-protected websites of Novartis, Trial Documentation, Related Documentation, information on the structure, composition, ingredients, patterns, know-how, technical procedures and processes or any other information that fall under the protection of intellectual property rights.</p>
<p>10.4. Povinnosti týkajúce sa ochrany Dôverných informácií uvedené vyššie neplatia alebo strácajú platnosť v prípade informácií, pri ktorých môže v miere akceptovanej Novartisom Skúšajúci/Inštitúcia potvrdiť, že:</p> <p>a) boli už verejnosti dostupné alebo sa postupne stali dostupnými iným spôsobom, než neoprávneným zverejnením informácií Skúšajúcim/Inštitúciou alebo personálom pracoviska;</p> <p>b) boli už Skúšajúcemu/Inštitúcii známe inak než poskytnutím od Novartis alebo získaným či vytvorením v priebehu alebo v súvislosti s klinickým skúšaním, čo môže preukázať písomnými dôkazmi;</p> <p>c) boli Skúšajúcemu/Inštitúcii odhalené treťou stranou, ktorá ich dostala od Novartis priamo alebo nepriamo, a nie dôverným spôsobom.</p>	<p>10.4. Obligations relating to the protection of Confidential Information above do not apply or lose validity with relation to information in case of which the Investigator/Institution can, to the degree acceptable by Novartis, confirm that:</p> <p>a) it was publicly available or became progressively available in another way and not by unauthorized disclosure of information by the Investigator/Institution or personnel at the site;</p> <p>b) was already known to the Investigator/Institution in another manner and not from Novartis or by means of its receipt or production in the course of or in connection with the clinical trial, which they can prove by written evidence;</p> <p>c) was disclosed to the Investigator/Institution by a third party which received it from Novartis, directly or indirectly, and not in confidential manner.</p>
<p>10.5. Po skončení Zmluvy Inštitúcia zlikviduje alebo na žiadosť Novartis 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 takúto likvidáciu bez odkladu písomne potvrdiť.</p>	<p>10.5. After expiry of the Agreement, the Institution shall destroy or upon request by Novartis return all documents, samples and materials containing Confidential Information or relating to Confidential Information, except for a single copy of Confidential Information which must be lawfully maintained in the Institution's records that shall be kept in appropriate confidence. If Novartis requests so, the Institution must confirm such disposal in writing without delay.</p>
<p>10.6. Inštitúcia a Skúšajúci berú na vedomie a súhlasia, že bez ohľadu na ostatné ustanovenia tejto Zmluvy je Novartis oprávnený sprístupniť tretím osobám informácie týkajúce sa predmetu tejto Zmluvy, najmä týkajúce sa Inštitúcie (obchodné meno, sídlo) a Skúšajúceho (meno, priezvisko, zdravotnícke povolanie, názov a adresa zdravotníckeho zariadenia, v ktorom Skúšajúci vykonáva svoje povolanie) a spoločne týkajúce sa výšky a účelu peňažného plnenia poskytnutého Inštitúcii a Skúšajúcemu, výšky a účelu nepeňažného plnenia poskytnutého Inštitúcii a Skúšajúcemu, v rozsahu podľa Zákona o liekoch, najmä v súvislosti s vykonaním oznamovacích povinností voči Národnému centru zdravotníckych informácií.</p>	<p>10.6. Institution and Investigator acknowledge and agree that notwithstanding to other provision of this Agreement is Novartis authorized to release to third parties any information relating to the subject matter of this Agreement, in particular concerning the Institution (business name, residence) and the Investigator (name, medical profession, the name and address of the medical facility where the Investigator carries out his/her profession), and together concerning the amount and purpose of the monetary transactions provided to the Institution and to Investigator, the amount and the purpose of non-monetary benefit provided to the Institution and to Investigator in the range according to the Medicinal Products Act, especially in connection with the realisation of the reporting obligations to the</p>

		National Health Information Centre.
10.7.	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.	10.7. Obligations set out above in this Article are binding for the Institution and Investigator without any restrictions in terms of time or place and are not limited to the period of contractual relationship based on this Agreement, i.e. they shall survive after this Agreement and the clinical trial are over.
11. Publikácie		11. Publications
11.1.	Pri dodržaní zásad a predpisov Novartis pre publikovanie údajov a s predchádzajúcim písomným súhlasom Novartis môžu byť informácie o klinickom skúšaní zverejnené vo vedeckej literatúre.	11.1. While observing the principles and regulations of Novartis regarding publication of data and with the previous written consent by Novartis, information regarding the clinical trial may be published in scientific literature.
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: <ul style="list-style-type: none"> 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. 	11.2. Novartis acknowledges the interest of the Institution in the publications on the clinical trial and its presentations in journals, meetings or otherwise, and therefore shall permit such publications and presentations, provided, however, that the Institution submits to Novartis proposed presentations at least 15 (fifteen) business days before their publishing and any other proposed publications at least 45 (forty-five) business days before their publishing and provided that Novartis shall have the right to request supplementation of each such proposed presentation or publication on sufficient grounds, including, but not limited to: <ul style="list-style-type: none"> a) ensuring accuracy of the presentation or publication; b) ensuring that private information is not accidentally disclosed; c) allowing for the protection of intellectual property rights; d) allowing for provision of relevant supplementing information.
11.3.	Forma všetkých publikácií týkajúcich sa klinického skúšania a vzťah dotknutých osôb a Novartis k nim podľa Autorského zákona (napr. autorstvo, spoluautorstvo, spoločné dielo, súborné dielo, spojené diela) bude určené vzájomnou dohodou pri odsúhlasení publikácie, prezentácie či iného diela Novartisom podľa tohto článku.	11.3. The form of all publications relating to the clinical trial and relation of affected persons and Novartis to them according to the Copyright Act (e.g. authorship, co-authorship, joint work, summary work, compound work) shall be determined by mutual agreement during approval of the publication, presentation or other work by Novartis pursuant to this Article.
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.	11.4. Novartis may request that any publication or presentation be delayed for as many as 4 (four) months in order to allow production and filling out patent application. The period of 4 (four) months commences on the day of acceptance of the proposed publication or presentation or on the day when all relevant data from the clinical trial are available to Novartis, whichever occurs later.
11.5.	Ak je klinické skúšanie multicentrickým klinickým skúšaním, prvé zverejnenie údajov musí vychádzať zo súhrnných údajov od všetkých centier analyzovaných podľa	11.5. If the clinical trial is a multicentric clinical trial, the first publishing of data must be based on summary data from all centres analyzed according to the Protocol unless all principal

	Protokolu, pokiaľ sa všetci hlavní skúšajúci zúčastnení v klinickom skúšaní a Novartis nedohodnú písomne inak.	investigators participating in the clinical trial and Novartis agree otherwise in writing.
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 okamihom podania žiadosti o patentovú prihlášku, pokiaľ vzhľadom k povahe výsledkov klinického skúšania bude podanie takejto prihlášky prichádzať do úvahy.	11.6. Same obligations apply also to publication activities of the Investigator. The Investigator acknowledges that no professional publication related to discoveries or investigational products, preparations or medicines may be issued by the Investigator before the submission of patent application, in case such application is possible while taking into account the nature of the results of the clinical trial.
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.	11.7. Obligations set out above are binding for the Institution and Investigator without any restrictions in terms of time or place and are not limited to the period of contractual relationship based on this Agreement, i.e. they shall survive after this Agreement and the clinical trial are over.
12. Osobné údaje		12. Personal Data
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, údajov zo zdravotnej dokumentácie a informácií o osobných pomeroch Subjektov hodnotenia zaradených do klinického skúšania.	12.1. The Institution, Investigator and Novartis are obliged to observe and respect during the clinical trial and after its completion relevant legal regulations governing the protection of personal data, medical records data and information on personal circumstances of the Study Subjects enrolled in the clinical trial.
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 zahŕňujú 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 v rozsahu, v akom právny základ pre spracúvanie osobných údajov nevyplýva z právnych predpisov alebo z pracovnoprávneho vzťahu Inštitúcie s dotknutými osobami, zabezpečí pre Novartis a Zadávateľa alebo ich pridružené osoby súhlas so spracovaním osobných údajov svojich Skúšajúcich, spoluskúšajúcich a zamestnancov na nasledovné účely: a) vykonávanie klinického skúšania, spracúvanie a vyhodnocovanie výsledkov klinického skúšania; b) kontrolu a overenie vedeckej integrity klinického skúšania	12.2. Prior to the commencement and in the course of the clinical trial, the Institution and its employees shall provide information relating to the Institution and personal data regarding the Investigator, co-investigators, employees or other workers. Such information relating to the Institution and personal data include names and surnames, contact information, work experience, professional qualification, publications, summaries, achieved education, information on job performance, site equipment, worker capacity and other information associated with the conduct of the clinical trial at the site. The Institution agrees with the use and processing of information relating to the Institution and shall inform and ensure for Novartis and the Sponsor or their affiliated persons, to the extent in which the legal basis for personal data processing does not arise out of any laws or employment relationship between the Institution and the data subjects, consent with the processing of personal data of its Investigators, co-investigators and employees for the following purposes: a) conduct of the clinical trial, processing and evaluation of the results of the clinical trial; b) inspection and verification of scientific integrity of the clinical trial by state and

<p>štátnymi a riadiacimi inštitúciami, Novartisom, CRO (ak existuje), monitorujúcou osobou, ich zástupcami;</p> <p>c) registrácia výsledkov klinického skúšania, vrátane registrácie skúšaného lieku v rôznych krajinách;</p> <p>d) archivácia po dobu stanovenú právnymi predpismi;</p> <p>e) splnenie právnych požiadaviek alebo požiadaviek riadiacich inštitúcií, uchovávanie v databáze pracovísk, skúšajúcich a ostatných zamestnancov na použitie v budúcich klinických skúšaníach;</p> <p>f) prenosu týchto údajov do krajín mimo územia Slovenskej republiky, vyhodnocovania činností pracovísk a skúšajúcich pri klinickom skúšaní.</p> <p>Súhlas so spracovaním osobných údajov zabezpečený Inštitúciou alebo Skúšajúcim podľa tohto bodu musí byť udelený na také časové obdobie, druh osobných údajov a spôsoby spracovania osobných údajov, ktoré boli oznámené Inštitúcii zo strany Novartisom alebo ktoré sú nevyhnutné na riadne naplnenie horeuvedených účelov spracovania.</p>	<p>governing institutions, Novartis, CRO (if any), monitoring person and their representatives;</p> <p>c) registration of the results of the clinical trial, including registration of the investigational product in various countries;</p> <p>d) archiving for the period prescribed by legal regulations;</p> <p>e) meeting legal requirements or requirements of governing institutions, maintenance in the database of sites, investigators and other employees for the use in future clinical studies;</p> <p>f) transfer of such data to countries outside the Slovak Republic, evaluation of activities of sites and investigators during the clinical trial.</p> <p>Consent to personal data processing ensured by the Institution or Investigator under this paragraph shall be granted for such a time-period, type of personal data and means of personal data processing, of which the Institution was notified by Novartis, or which are necessary for proper fulfilment of the above mentioned purposes of processing.</p>
<p>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.</p>	<p>12.3. The Investigator shall express his/her consent with the provision and processing of his/her personal data in the database of clinical studies; the consent form signed by the Investigator forms Annex No. 4 hereto.</p>
<p>12.4. Skúšajúci berie na vedomie, že pri vykonávaní činností podľa tejto Zmluvy a osobitnej zmluvy v zmysle bodu 8.1. tejto Zmluvy bude dochádzať zo strany Skúšajúceho k spracúvaniu osobných údajov Subjektov hodnotenia. Skúšajúci berie na vedomie, že v zmysle čl. 4 bodu 8 Nariadenia vystupuje v pozícii sprostredkovateľa, nakoľko tieto osobné údaje spracúva v mene Zadávateľa, ktorý v zmysle čl. 4 bodu 7 Nariadenia vystupuje v pozícii prevádzkovateľa. Zástupcom Zadávateľa je v zmysle čl. 27 Nariadenia Novartis, ktorý Zadávateľa zastupuje, pokiaľ ide o povinnosti Zadávateľa v zmysle Nariadenia.</p>	<p>12.4 The Investigator takes into account, that in performing the activities under this Agreement and separate agreement mentioned in para 8.1. hereof the Investigator shall process personal data of the Study Subjects. The Investigator takes into account, that pursuant to art. 4 para. 8 of the Regulation he/she acts as a processor since such personal data are processed by Investigator on behalf of the Sponsor, who pursuant to art. 4 para 7 of the Regulation acts as a controller. Representative of the Sponsor is pursuant to art. 27 of the Regulation Novartis who represents the Sponsor with regard to its respective obligations under the Regulation.</p>
<p>12.5. Skúšajúci bude v zmysle bodu 12.4. tejto Zmluvy spracúvať osobné údaje Subjektov hodnotenia za účelom podľa najmä čl. 2 tejto Zmluvy, a to počas trvania uvedeného účelu, ak osobitné právne predpisy neurčujú dlhšiu lehotu.</p>	<p>12.5. The Investigator shall process the personal data of the Study Subjects pursuant to para. 12.4. hereof for the purpose of namely art. 2 hereof during the term of such purpose, unless specific legislation does specify otherwise.</p>
<p>12.6. Skúšajúci je povinný do spracúvania podľa tejto Zmluvy nezapojiť ďalšieho sprostredkovateľa bez predchádzajúceho osobitného alebo všeobecného písomného</p>	<p>12.6. The Investigator shall be obliged not to engage another processor without prior specific or general written authorization of Novartis or the Sponsor to the processing of the personal</p>

	povolenia Novartis, alebo Zadávateľa, ak táto Zmluva neurčuje inak.		data under this Agreement, unless this Agreement specifies otherwise.
12.7.	Skúšajúci je povinný spracúvať osobné údaje len na základe zdokumentovaných pokynov Novartis alebo Zadávateľa, a to aj pokiaľ by išlo o prenos osobných údajov do tretej krajiny alebo medzinárodnej organizácii, ak osobitné právne predpisy neurčujú inak.	12.7.	The Investigator shall be obliged to process the personal data only on documented instructions from Novartis or the Sponsor, including with regard to transfers of personal data to a third country or an international organization, unless required by the specific legislation otherwise.
12.8.	Skúšajúci je povinný zabezpečiť, aby sa všetky osoby, ktoré poveril vykonávaním spracúvania osobných údajov, zaviazali, že zachovávajú dôvernosť všetkých získaných informácií.	12.8.	The Investigator shall be obliged to ensure, that all persons authorized to process the personal data by the Investigator, have committed themselves to confidentiality of all obtained information.
12.9.	Skúšajúci je povinný prijať so zreteľom na najnovšie poznatky, náklady na vykonanie takýchto opatrení a na povahu, rozsah a kontext a účely spracúvania, ako aj na riziká s rôznou pravdepodobnosťou a závažnosťou pre práva a slobody fyzických osôb, primerané technické a organizačné opatrenia s cieľom zaistiť úroveň bezpečnosti spracúvania osobných údajov primeranú tomuto riziku.	12.9.	The Investigator shall be obliged to implement, taking into account the state of the art, the costs of implementation and the nature, scope, context and purposed of processing as well as the risk of varying likelihood and severity for the rights and freedoms of natural persons, appropriate technical and organizational measures to ensure a level of security appropriate to the risk.
12.10.	Skúšajúci je povinný v čo najväčšej miere pomáhať Novartis a Zadávateľovi vhodnými technickými a organizačnými opatreniami pri plnení povinnosti Novartis, resp. Zadávateľa reagovať na žiadosti o výkon práv dotknutých osôb v zmysle Nariadenia.	12.10.	The Investigator shall be obliged to assist Novartis or the Sponsor by appropriate technical and organizational measures, insofar as this is possible, for the fulfilment of Novartis' or the Sponsor's obligation to respond to requests for exercising the data subject's rights laid down in the Regulation.
12.11.	Skúšajúci je povinný po ukončení činností podľa tejto Zmluvy a osobitnej zmluvy v zmysle bodu 8.1. tejto Zmluvy na základe rozhodnutia Novartis alebo Zadávateľa všetky osobné údaje vymazať alebo vrátiť Novartis a vymazať existujúce kópie, ak osobitné právne predpisy nepožadujú uchovávanie týchto osobných údajov.	12.11.	The Investigator shall be obliged, at the choice of Novartis or the Sponsor, delete or return all the personal data to Novartis, after the provision of the activities under this Agreement and separate agreement mentioned in para 8.1. hereof is over, unless specific legislation requires storage of the personal data.
12.12.	Skúšajúci je povinný poskytnúť Novartis alebo Zadávateľovi všetky informácie potrebné pre preukázanie splnenia povinnosti Novartis, resp. Zadávateľa v zmysle Nariadenia a umožniť audity, ako aj kontroly vykonávané Novartisom, Zadávateľom alebo iným auditorom, ktorého poveril Novartis alebo Zadávateľ a prispievať k nim.	12.12.	The Investigator shall be obliged to make available to Novartis or the Sponsor all information necessary to demonstrate compliance with the obligation laid down in the Regulation and to allow for and contribute to audits, including inspections, conducted by Novartis, the Sponsor or by another auditor mandated by Novartis or the Sponsor.
12.13.	Skúšajúci je povinný bez zbytočného odkladu informovať Novartis, ak sa podľa jeho názoru pokynom Novartis alebo Zadávateľa porušuje Nariadenie, alebo iné právne predpisy týkajúce sa ochrany osobných údajov.	12.13.	The Investigator shall be obliged to immediately inform Novartis if, in its opinion, an instruction from Novartis or the Sponsor infringes the Regulation or other legal act regarding the data protection.
12.14.	Skúšajúci je povinný v priebehu realizácie činností podľa tejto Zmluvy a osobitnej zmluvy v zmysle bodu 8.1. tejto Zmluvy a aj po skončení platnosti tejto Zmluvy a osobitnej zmluvy v zmysle bodu 8.1. tejto Zmluvy dodržiavať a dbať na príslušné právne predpisy na ochranu osobných údajov	12.14.	The Investigator shall during the implementation of activities under this Agreement and separate agreement mentioned in para 8.1. hereof and also after the expiry of this Agreement and separate agreement mentioned in para 8.1. hereof respect and observe the relevant legislation on protection

<p>a informácií o osobných pomeroch Subjektov hodnotenia zaradených do klinického skúšania.</p>	<p>of personal data and information on personal matters of the Study Subjects enrolled in the clinical Trial.</p>
<p>13. Vlastníctvo materiálov, údajov a výsledkov</p>	<p>13. Ownership of Materials, Data and Results</p>
<p>13.1. Pokiaľ nie je písomne dohodnuté inak, všetok Materiál, Súvisiaca dokumentácia, 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, resp. Zadávateľa alebo ich pridružených osôb podľa tohto, v koho vlastníctve sa Materiál nachádza.</p>	<p>13.1. Unless agreed otherwise in writing, any Material, the Related Documentation, including documents, data, information, devices and facilities, aids, investigational products and medicines supplied by Novartis in written, verbal, electronic or other form for the performance of the clinical trial are and shall remain the property of Novartis, event. the Sponsor or their affiliated person, depending on who is the owner of the Material.</p>
<p>13.2. Pokiaľ nie je písomne dohodnuté inak, Dokumentácia štúdie, všetky záznamy, vrátane elektronických, ktoré boli vytvorené v súvislosti s klinickým skúšaním, programy a rôzne druhy návrhov zabezpečovaných alebo vykonávaných v záujme Novartisu alebo Zadávateľa, 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 alebo Zadávateľa resp. majetkové práva k nim pri predmetoch duševného vlastníctva sú a zostanú výhradným vlastníctvom Novartisu alebo Zadávateľa. Novartis alebo Zadávateľ 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.</p>	<p>13.2. Unless agreed otherwise in writing, the Trial Documentation, all records, including electronic, which have been produced in connection with the clinical trial, programmes and various types of proposals ensured or executed in the interest of Novartis or the Sponsor, as well as all data, information, documents, discoveries and inventions obtained, resulting or developed in the course of or as a part of the clinical trial or during the performance of this Agreement, are and shall remain exclusive property of Novartis or the Sponsor, or the ownership rights to them, in case of items forming intellectual property, are and shall remain exclusive property of Novartis or the Sponsor. Novartis or the Sponsor may use them and/or dispose of them at its own discretion without further payment to or other obligation towards the Institution or Investigator; neither the Institution nor the Investigator shall have any rights of any kind to them.</p>
<p>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 alebo Zadávateľa alebo nimi určené osoby a pomoc Novartisu alebo Zadávateľovi pri spracúvaní a podávaní žiadostí o patenty či iné práva priemyselného alebo duševného vlastníctva. Pre úhradu podľa čl. 8 tejto Zmluvy pre Inštitúciu sa usudzuje, že zahŕňa úhradu aj takýchto nákladov a platieb Inštitúciou.</p>	<p>13.3. The Institution agrees to promptly obtain all documents and take any other measures that Novartis can reasonably require to benefit from its rights under this Agreement, and shall ensure that the Investigator, co-investigators, its employees and co-workers act equally. Among other things, this includes taking all measures necessary for transfer of ownership of all data, information, documents, inventions and discoveries, or all ownership rights in case of items forming intellectual property, to Novartis or the Sponsor or any persons appointed by them, and assistance to Novartis or the Sponsor in processing and submission of patent applications or other industrial or intellectual property rights. For the purpose of payment according to Art. 8 hereof on behalf of the Institution it is deemed that the payment also includes coverage of such costs and payments by the Institution.</p>
<p>13.4. Výsledok klinického skúšania ako aj všetky materiály, dokumenty, údaje a informácie, aj čiastkové, získané pri jeho dosiahnutí, môže</p>	<p>13.4. Result of the clinical trial and all materials, documents, data and information, also partial, obtained in the process leading to the</p>

<p>Novartis a Zadávateľ použiť pri svojej činnosti, najmä pri výskume a vývoji, výrobe, registrácii, predaji, vypracovaní vedeckých štúdií a odborných prác, marketingu; pri dodržaní platných právnych predpisov.</p>	<p>achievement of such result, may be used by Novartis or the Sponsor in the course of its activities, in particular in research and development, manufacturing, registration, sale, elaboration of scientific studies and professional works and marketing, while observing all applicable legal regulations.</p>
<p>13.5. Za pridružené osoby sa na účely bodu 4.6., bodu 9.1., bodu 12.2. a bodu 13.1 tejto Zmluvy pokladajú (i) ovládané osoby v zmysle § 66a ods. 1 ObZ, (ii) ovládajúce osoby v zmysle § 66a ods. 2 ObZ, (iii) osoba ovládaná tou istou ovládajúcou osobou a (iv) osoba, ktorá je členom tej istej skupiny (t.j. pre Novartise členom skupiny Novartis a pri Zadávateľovi členom skupiny, do ktorej patrí aj Zadávateľ).</p>	<p>13.5. For purposes of para. 4.6., para. 9.1., para. 12.2. and para. 13.1 of this Agreement, the following entities shall be considered as affiliated persons (i) controlled persons pursuant to Section 66a para. 1 of CC, (ii) controlling persons pursuant to Section 66a para. 2 of CC, (iii) a person controlled by the same controlling person and (iv) person being a member of the same group (i.e. if it concerns Novartis, then member of Novartis Group and, if it concerns the Sponsor, a member of the same group, of which the Sponsor is a member).</p>
<p>14. Doba platnosti Zmluvy</p>	<p>14. Agreement Validity Period</p>
<p>14.1. Zmluva sa uzatvára na dobu trvania klinického skúšania a jej platnosť končí najneskôr dňom zániku povolenia na vykonávanie klinického skúšania v Slovenskej republike. Predpokladaný termín ukončenia klinického skúšania je 27.02.2026.</p>	<p>14.1. The Agreement is concluded for the period of the clinical trial and its validity shall terminate at the latest at the date of the expiry of the authorization for the conducting of the clinical trial in the Slovak Republic. The clinical trial is expected to finish on 27.02.2026.</p>
<p>14.2. V prípade, že klinické skúšanie nebude riadne ukončené (dosiahnuté ciele klinického skúšania, odovzdané všetky produkty, protokoly, CRF záznamy a Materiál spoločnosti Novartis) do uplynutia doby uvedenej v bode 14.1. prvej vete tohto článku, zmluvné strany sa dohodli, že uzavruť dodatok k tejto Zmluve, ktorého predmetom bude predĺženie platnosti Zmluvy na čas potrebný na riadne ukončenie klinického skúšania, za podmienky, že Novartis zároveň najneskôr s dodatkom predloží Inštitúcii dokument preukazujúci poistenie podľa bodu 9.1., ktoré bude zohľadňovať predĺženie platnosti Zmluvy. Dodatok spolu s dokladom preukazujúcim platnosť poistenia aj na predĺžené obdobie je povinný predložiť Inštitúcií a Skúšajúcemu Novartis počas platnosti Zmluvy, minimálne 1 mesiac pred uplynutím plánovanej doby trvania, a Inštitúcia a Skúšajúci sú povinní uzatvoriť takýto dodatok na potrebnú dobu stanovenú Novartisom na zabezpečenie splnenia účelu tejto Zmluvy.</p>	<p>14.2. In case, that the clinical trial will be not properly completed (reaching objectives of clinical trial, returned all products, protocols, CRF records and Material of Novartis) to the date of expiration of the period referred to in paragraph 14.1. first sentence of this Article, the Parties agree to conclude an amendment to this Agreement, concerning the extension of the validity of this Agreement for the time necessary for the proper completion of clinical trial, under the condition, that Novartis simultaneously at least with Amendment submit to Institution document proving the insurance under para. 9.1., which will count with the extension of the validity of Agreement. Amendment together with document proving the validity of insurance also for the extended period shall Novartis submit to the Institution and the Investigator during the validity of the Agreement, at least one month before the expiration of scheduled duration, and Institution and Investigator are obliged to conclude such an amendment to the required period specified by Novartis to ensure the purpose of this Agreement.</p>
<p>14.3. Platnosť tejto Zmluvy sa automaticky ukončí jej splnením po dosiahnutí cieľov klinického skúšania a odovzdaní všetkých produktov, protokolov, CRF záznamov, Dokumentácie štúdie, Súvisiacej dokumentácie a Materiálu spoločnosti Novartis. Zmluva môže byť ukončená aj dohodou zmluvných strán.</p>	<p>14.3. Validity of this Agreement shall expire automatically by its fulfilment after achievement of the targets of the clinical trial and handover of all products, protocols, CRF records, Trial Documentation, Related Documentation and Material to Novartis. The Agreement can also be terminated by</p>

<p>14.4. 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:</p> <p>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;</p> <p>b) ak bude rozhodnuté, že je niektorá strana v konkurze, alebo bude návrh na vyhlásenie konkurzu zamietnutý pre nedostatok majetku;</p> <p>c) ak je niektorá strana v platobnej neschopnosti alebo ide do likvidácie z iných príčin ako je transformácia alebo zlučovanie, nemá určeného nástupcu, ktorý by prevzal jej aktíva (majetok) a záväzky a neuzavrie dohodu alebo iné vysporiadanie so svojimi veriteľmi;</p> <p>d) ak niektorá zmluvná strana stratí oprávnenie, ktoré je pre riadne a včasné plnenie povinností vyplývajúcich z tejto Zmluvy nevyhnutné;</p> <p>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.</p> <p>V prípade, že z hore uvedených dôvodov odstúpi od Zmluvy Novartis alebo Inštitúcia, nastanú účinky odstúpenia vo vzťahu k všetkým ostatným zmluvným stranám. Avšak ak z uvedených dôvodov odstúpi od Zmluvy Skúšajúci, zmluvný vzťah medzi Novartisom a Inštitúciou zostáva zachovaný a Novartis a Inštitúcia sú povinní ustanoviť nového skúšajúceho v súlade s bodom 3.4. tejto Zmluvy.</p>	<p>agreement of the Parties.</p> <p>14.4. Either Party may withdraw from this Agreement in writing with effectiveness upon delivery to the other Party to the address shown in the heading of this Agreement in following cases:</p> <p>a) if either Party breaches any of the provisions of this Agreement and fails to remedy the defect within a period of 30 days from the delivery of a request for remedy, such right belongs to the damaged Party;</p> <p>b) if it is concluded that one Party is in bankruptcy proceedings or a proposal for filing a petition for bankruptcy shall be rejected due to insufficient property;</p> <p>c) if either Party becomes insolvent or is to be dissolved for other reasons than transformation or fusion, no successor has been appointed to take its assets (property) and liabilities over and it does not enter into agreement or other settlement with its creditors;</p> <p>d) if either Party loses authorization which is inevitable for proper and timely performance of obligations resulting from this Agreement;</p> <p>e) if the required authorization, permit, consent or exception is withdrawn or its validity delayed or the period for which it was issued expires without prolongation.</p> <p>In case Novartis or the Institution withdraw from the Agreement for the above mentioned reasons, the effects of the withdrawal in relation to all other Parties will occur. But, if the Investigator withdraws from the Agreement for the above mentioned reasons, the contractual relationship between Novartis and the Institution remains unchanged, and Novartis and the Institution shall appoint a new Investigator in accordance with para. 3.4. of this Agreement.</p>
<p>14.5. 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:</p> <p>a) ak výskyt závažných nežiaducich účinkov alebo podozrení na ne pri</p>	<p>14.5. In addition to termination of validity of the Agreement pursuant to previous provisions, Novartis is entitled to suspend or end the clinical trial at any time by means of a written notice delivered to the Institution or Investigator directly or through CRO (if any). Without any restrictions of its right to end the clinical trial in any manner, Novartis shall under usual circumstances suspend or end the clinical trial in following cases:</p> <p>a) if the occurrence of serious adverse reactions or suspected serious adverse</p>

<p>podávaní skúšaných produktov alebo liekov počas klinického skúšania alebo ohrozenie bezpečnosti Subjektov hodnotenia poukazuje na potrebu prerušenia alebo ukončenia klinického skúšania;</p> <p>b) ak si Novartis želá prerušiť alebo ukončiť klinické skúšanie z komerčných dôvodov, z dôvodov efektívnosti, z dôvodov koncernovej politiky vykonávania klinických skúšaní, z dôvodov majúci pôvod mimo územia Slovenskej republiky alebo aj bez uvedenia dôvodov;</p> <p>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.</p>	<p>reactions associated with the administration of investigational products or medicines in the course of the clinical trial or risk to the safety of the Study Subject show that it is necessary to suspend or end the clinical trial;</p> <p>b) if Novartis wishes to suspend or end the clinical trial for commercial, for reasons of efficacy, for reasons of corporate policy of conducting clinical studies, for reasons originating outside the Slovak Republic or even without giving reasons;</p> <p>c) in case Novartis is reasonably convinced that the clinical trial cannot be finished successfully, including due to the fact (but also without it) that the clinical trial would not have enough Study Subjects or a sufficient number of site could not be found in due time.</p>
<p>14.6. Ak príde k predčasnému ukončeniu tejto Zmluvy, najmä z dôvodov uvedených v ustanovení článku 14.4. 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, t.j. pomer dokončených hodnotení Subjektov hodnotenia vzhľadom k objemu materiálu, ktorý bol na Subjekty hodnotenia celkovo poskytnutý.</p>	<p>14.6. In case of early termination of this Agreement for reasons listed in the provision of para. 14.4. hereof, the Party which brought about termination of this Agreement or provided a reason for this Agreement to be terminated by the other Party, is obliged to reimburse all costs incurred by the other Party with relation to the performance of this Agreement in proportion in which the subject-matter and purpose of this Agreement were not fulfilled, i.e. in the proportion of completed evaluation of Study Subjects to the volume of materials provided for Study Subjects in the aggregate.</p>
<p>14.7. V prípade ukončenia klinického skúšania podľa ustanovenia článku 14.4. tejto Zmluvy, uhradí Novartis Inštitúcii odmenu primeraným spôsobom za služby poskytnuté až do dátumu ukončenia klinického skúšania podľa podmienok uvedených v tejto Zmluve. Inštitúcia nemá nárok na náhradu iných nákladov či ušlého zisku.</p>	<p>14.7. In case the clinical trial is terminated pursuant to para. 14.4. hereof, Novartis shall pay the Institution remuneration in appropriate manner for services provided until the day on which the clinical trial was terminated according to the provisions of this Agreement. The Institution is not entitled to reimbursement of other costs or lost profit.</p>
<p>14.8. 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 Subjektov hodnotenia lekárske prípustný. Bez ohľadu na vyššie uvedené sú však Inštitúcia a Skúšajúci v prípade, ak dôjde k ukončeniu Zmluvy iným spôsobom ako je uvedené v bode 14.3. tejto Zmluvy, povinní vykonať akékoľvek a všetky úkony nevyhnutné na zabezpečenie bezpečnosti a ochrany zdravia Subjektov hodnotenia a</p>	<p>14.8. The Institution and Investigator agree that following receipt of the notice of withdrawal from this Agreement or termination of the clinical trial, they shall promptly end the performance of the clinical trial to the extent that is medically feasible from the perspective of all Study Subjects. Regardless the above mentioned, the Institution and the Investigator shall, in case the Agreement is terminated by a manner other than stated in para. 14.3. of this Agreement, execute any and all acts necessary for ensuring of safety and health protection of the Study Subjects and of proper finishing of</p>

	riadneho ukončenia klinického skúšania. Skúšajúci má povinnosti uvedené v tomto bode aj v prípade, ak prestane vykonávať funkciu skúšajúceho a súčasne nedôjde k ukončeniu tejto Zmluvy; v takom prípade je Skúšajúci povinný poskytnúť nevyhnutnú súčinnosť a pomoc ďalšiemu skúšajúcemu určeného v súlade s touto Zmluvou, Inštitúcií a Novartis za účelom zabezpečenia kontinuity vykonávania klinického skúšania.		the clinical trial. The Investigator shall observe the obligations under this para. also in such case that he/she stops to perform the function of the investigator and, at the same time, this Agreement does not terminate; in such case the Investigator is obliged to provide necessary assistance and cooperation to the next Investigator appointed in accordance with this Agreement, to the Institution and to Novartis for the purpose of ensuring continuity of the clinical trial.
14.9.	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.	Termination of the Agreement shall be without prejudice to the right of either Party to take legal measures against the other Party in connection with the previous breach of the Agreement by the other Party.
14.10.	Ustanovenia uvedené v tejto Zmluve, ktoré sa týkajú zabezpečenia dôverného charakteru informácií, publikácií, osobných údajov, vlastníctva, uchovávaní záznamov, ako aj ďalšie ustanovenia, u ktorých sa na základe ich náležitostí usudzuje, že budú platiť ďalej aj po ukončení alebo vypršaní Zmluvy, budú naďalej v platnosti bez ohľadu na ukončenie Zmluvy.	14.10.	Provisions of this Agreement that pertain to ensuring confidential nature of information, publications, personal data, ownership, record keeping as well as other provisions, in case of which it is reasonably believed that they shall survive termination or expiry of the Agreement, shall continue to be valid irrespective of the fact that the Agreement has been terminated.
15. Osobitné ustanovenia		15. Special Provisions	
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 vylučujúcimi zodpovednosť, t.j. okolnosťami, ktoré sú mimo reálnej možnosti ovplyvnenia zúčastnenou stranou a ak sa týmto okolnosťami alebo jej následkom nedalo vyhnúť, odvrátiť alebo prekonať ani pri dodržaní dostatočnej miery opatrnosti, pričom túto okolnosť v čase vzniku záväzku zmluvná strana nemohla nepredvídať	15.1.	Novartis, the Institution and Investigator shall not be liable for non-observance or delayed performance of their obligations in connection with the clinical trial, if such non-observance or delay was caused by circumstances beyond real control of the participating Party and if such circumstances or their consequences could not be prevented, averted or overcome, even while exercising sufficient level of caution, and if the contractual party was not able to foresee such circumstances at the time when such obligation was created.
15.2.	Skúšajúci je pracovníkom nezávislým od Novartis a žiadne ustanovenie tejto Zmluvy ho nedefinuje ako zamestnanca, zástupcu alebo spoločníka Novartis. Inštitúcia zodpovedá za plnenie všetkých povinností týkajúcich sa platieb daní, sociálneho a zdravotného poistenia, ktoré sa vzťahujú na predmet Zmluvy, ak to prichádza do úvahy, vrátane tých, ktoré sa týkajú Skúšajúceho, spoluskúšajúcich a zamestnancov a spolupracovníkov Inštitúcie.	15.2.	The Investigator is a worker who is independent from Novartis and no provision of this Agreement defines him/her as the employee, representative or partner of Novartis. The Institution is responsible for meeting all obligations pertaining to the payment of taxes and social and health insurance contributions that relate to the subject-matter of the Agreement and that come into question, including those involving the Investigator, co-investigators, employees and co-workers of the Institution.
15.3.	Inštitúcia nesmie postúpiť akékoľvek práva a záväzky z tejto Zmluvy tretej strane bez písomného súhlasu Novartis. Novartis môže previesť ktorékoľvek zo svojich práv alebo záväzkov vyplývajúcich z tejto Zmluvy na svojho obchodného partnera, spoločníka, ovládanú či ovládajúcu spoločnosť len so súhlasom Inštitúcie a Novartis o uvedenom	15.3.	The Institution may not assign any rights and obligations arising from this Agreement to a third party without a written agreement by Novartis. Novartis may assign any of its rights or obligations arising from this Agreement to its business partner, associate, controlled or controlling company upon Institution's approval and Novartis is obliged to

<p>prevode musí Inštitúciu a Skúšajúceho bezodkladne písomne informovať; finančné záväzky voči zmluvnému partnerovi vychádzajúce z tejto Zmluvy len so súhlasom zmluvného partnera. Uvedený prevod sa bude spravovať slovenským právnym poriadkom.</p>	<p>immediately inform about such transfer the Institution and Investigator in writing; financial obligations to the contract partner based on this Agreement only with the consent of the contract partner. Above mentioned transfer shall be governed by Slovak law.</p>
<p>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. Za písomné doručovanie podľa tejto zmluvy sa rozumie doručovanie osobne, poštou, kuriérom, faxom, mailom. V prípade zmeny či zrušenia zmluvy sa ním považuje doručovanie osobne, poštou alebo kuriérom, pričom písomnosť odoslaná poštou alebo kuriérom sa považuje za doručení v deň, kedy adresát potvrdil jej prijatie. Za deň doručenia písomnosti sa považuje aj deň, v ktorý adresát odoprie doručovanú písomnosť prevziať, alebo v ktorý márne uplynie odberná lehota pre vyzdvihnutie si zásielky na pošte, alebo v ktorý je na doručovanej zásielke preukázateľne vyznačená poznámka, že „adresát sa odsťahoval“, „adresát je neznámy“ alebo iná poznámka podobného významu, a to aj v prípade, že druhá zmluvná strana písomnosť neprevezme alebo sa o nej nedozvie.</p>	<p>15.4. Every notice given in connection with this Agreement shall be in writing, unless otherwise stated in the Agreement, and shall be delivered in person or sent by registered mail or fax to the address specified in the Agreement or to another address notified in writing to the other party. A written service under this Agreement shall mean a personal service, service by mail, courier, fax, mail. In case of a change or termination of the Agreement it shall mean a personal service, service by mail or courier, and a document sent by post or courier shall be deemed delivered on day of its acceptance by the addressee. The date of service of a document shall be considered the day of denial of a served document, or the day of expiration of a retrieval period of a served document at post office, or the day of marking of a clearly mark on a served document “addressee has moved”, “addressee is unknown” or other mark with similar meaning, even if the other party does not take over the document or does not know about it.</p>
<p>15.5. Inštitúcia a Skúšajúci vyhlasujú, že 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 Spojených štátov amerických o kontrole potravín, liekov a kozmetických prípravkov, alebo postihnutí obdobným opatrením (napr. zákazom činnosti alebo vylúčením zo stavovského orgánu) podľa práva Slovenskej republiky 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.</p>	<p>15.5. The Institution and the Investigator represent, that neither the Investigator and Institution, nor any of their employees or co-workers participating in the conduct of the clinical trial have been debarred in accordance pursuant to Sec. 306 letter a) or b) of the Federal Food, Drug and Cosmetic Act of the United States of America, or affected by a similar measure (e.g. a ban on action or exclusion from a professional association) under the legislation of the Slovak Republic, and in the future the Institution shall not employ or hire any debarred person in connection with the work to be done on behalf of Novartis or in its name. If at any time after signing this Agreement, the Institution becomes aware that the Investigator, Institution or any other person employed or hired by the Institution is debarred or is in debarment proceedings, the Institution hereby confirms that it shall immediately notify Novartis of this matter and proceed with relation to the clinical trial as directed by Novartis.</p>
<p>16. Záverečné ustanovenia</p>	<p>16. Final Provisions</p>
<p>16.1. Zmluvné strany sa zaväzujú, že budú vždy postupovať tak, aby všetky záležitosti, ktoré budú aspoň jednou zo zmluvných strán</p>	<p>16.1. The Parties undertake that they shall at all times proceed in a way enabling them to resolve all matters that are considered</p>

	považované za potrebné, riešili bez zbytočného odkladu a prietáhov, teda v čo najkratšej možnej dobe a zároveň s vynaložením najnižších možných nákladov.		necessary by at least one of the Parties without undue delay and prolongations, i.e. in the shortest possible period and with incurring lowest possible costs.
16.2.	Táto Zmluva sa interpretuje podľa právneho poriadku Slovenskej republiky. Zmluvné strany sa v súlade s ustanovením § 262 ods. 1 a 2 ObZ výslovne dohodli, že ich záväzkový vzťah upravený touto Zmluvou sa bude riadiť ObZ. Pre prípadné súdne spory sa bude uplatňovať príslušnosť slovenských súdov.	16.2.	This Agreement shall be interpreted under the law of the Slovak Republic. The Parties, in accordance with the provision of Section 262 para. 1 and 2 of CC, expressly agree that their contractual relationship regulated by this Agreement shall be governed by the CC. For any legal disputes the jurisdiction of the Slovak courts will be applicable.
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 zodpovedať účelu tejto Zmluvy a vôli zmluvných strán pri jej uzavretí.	16.3.	If any provision of this Agreement was or later became invalid or ineffective, the remaining provisions shall be regarded as severable and validity or effectiveness of this Agreement as a whole shall be maintained. In such case the Parties to the Agreement undertake that they will, by their mutual agreement, replace such invalid or ineffective provisions with a provision that best corresponds with the purpose of this Agreement and the will of the Parties at the time of conclusion of the Agreement.
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.	16.4.	No waiver of any matter, provision or condition of this Agreement, either based on actions or otherwise, in a single case or in several cases, shall be regarded as continuing or permanent waiver of any such matter, provision or condition or of any other matter, provision or condition of this Agreement or shall be interpreted as such waiver.
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.	16.5.	This Agreement may only be amended and supplemented by means of a written amendment hereto, which shall be marked as such, numbered appropriately and shall contain the date and signatures of all Parties. This provision does not apply to amendments to the Protocol.
16.6.	Novartis je oprávnený zmeniť jednostranne Protokol, aj keď bude prílohou tejto Zmluvy. Ak je vydaný dodatok Protokolu, je Novartis povinný zmenu, úpravu či doplnenie Protokolu písomne oznámiť Inštitúcii s písomným doložením zmeneného Protokolu. Zmluvné strany sa zaväzujú postupovať podľa zmeneného Protokolu od okamžiku jeho oznámenia príslušnej strane.	16.6.	Novartis is entitled to unilaterally amend the Protocol, even if the Protocol forms annex to this Agreement. If amendment to the Protocol is issued, Novartis is required the change, modification or supplementation of the Protocol notify in writing to Institution by written submitting of the amended Protocol. The Parties undertake to proceed in accordance with such amendment to the Protocol from the moment when the existence of such amendment to the Protocol was reported to the relevant Party.
16.7.	V prípade, ak by došlo k takej zmene Protokolu, ktorá by mala za následok zmenu rozsahu služieb, resp. výkonov vykonávaných Inštitúciou/Skúšajúcim podľa tejto Zmluvy, Novartis sa zaväzuje predložiť Inštitúcii návrh dodatku k tejto Zmluve, predmetom ktorého bude príslušná zmena Protokolu. V prípade, že zmena Protokolu	16.7.	In case, that there came to such change to the Protocol, which effect would be the change of the scope of services, respectively performance provided by Institution / Investigator under this Agreement, Novartis or sponsor undertake to submit to the Institution a draft amendment to this Agreement and the subject matter of the amendment will be

<p>bude znamenať zvýšenie rozsahu činností, ktoré majú vplyv na úhradu podľa Prílohy č.2, tak spolu so zmenou Protokolu je potrebná písomná akceptácia predloženého dodatku tejto Zmluvy aj zo strany Inštitúcie. Inštitúcia a Skúšajúci, berúc na vedomie účel tejto Zmluvy, ktorým je riadne ukončené klinické skúšanie (dosiahnuté ciele klinického skúšania, odovzdané všetky produkty, protokoly, CRF záznamy a Materiál spoločnosti Novartis), sú povinní písomne akceptovať dodatok k Zmluve bez zbytočného odkladu po dohode strán o úprave úhrady podľa Prílohy č.2 tejto Zmluvy. V prípade nepredloženia dodatku bude Novartis povinný vyplatiť Inštitúcii odmenu za výkony vykonané na základe zmeny Protokolu nad pôvodný rozsah v sume vyčíslenej Inštitúciou v príslušnej faktúre, a to podľa platného cenníka Inštitúcie alebo vo výške, ktorú za tieto výkony uhrádzajú zdravotné poisťovne, resp. ak takéto výkony nie sú zo strany zdravotných poisťovní uhrádzané, v primeranej výške s prihliadnutím na povahu výkonu a vynaložené náklady.</p>	<p>relevant amendment of the Protocol. In case that the change of the Protocol will mean increase in the scope of activities, which will have an effect on the payment in accordance with Annex No.2, together with the amendment of the Protocol, also a written acceptance of submitted amendment of this Agreement from the Institution side is necessary. The Institution and the Investigator, noting the purposes of this Agreement, which is proper completion of the clinical trial (achieved objectives of the clinical trial, handed over all products, protocols, CRF records and Novartis Material), are obliged to accept in writing an amendment to the Agreement without delay after the agreement on the remuneration arrangements in accordance with Annex No. 2 of this Agreement. In case of failure to supplement the amendment Novartis and / or sponsor will be obliged to pay to Institution the remuneration for conducted procedures provided pursuant to amendments to the Protocol beyond the original scope in the amount determined by health care facilities in the appropriate invoice, according to the valid price list of the Institution or in the amount, that for those services are paying health insurance companies, event. if such services are not reimbursed by the health insurance companies, in a reasonable amount with regard to nature of the services and incurred costs.</p>
<p>16.8. Táto Zmluva nadobúda platnosť dňom jej podpísania všetkými zmluvnými stranami a účinnosť dňom nasledujúcim po dni jej zverejnenia v centrálnom registri zmlúv na www.crz.gov.sk, nakoľko ide o povinne zverejňovanú zmluvu v zmysle § 5a ods. 1 Zákona o slobode informácií. Novartis zároveň udeľuje svoj súhlas so zverejnením tejto Zmluvy podľa predchádzajúcej vety. 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 Novartisovi písomné potvrdenie o zverejnení Zmluvy bez zbytočného odkladu po jej zverejnení. Inštitúcia je povinná zabezpečiť neprístupnosť tých ustanovení tejto Zmluvy, ktoré obsahujú informáciu, ktorá sa podľa platných právnych predpisov neprístupňuje.</p>	<p>16.8. This Agreement shall be valid upon signature by all parties and enter into force on the day following the day after its publication in terms a central register of contracts on www.crz.gov.sk, because it is an Agreement which must be disclosed pursuant to Section 5a para. 1 of Act on Free Access to Information. Novartis also gives his consent to the publication according to the previous sentence. The Institution shall immediately send the Agreement for disclosure; if the Agreement will not be disclosed within 7 days following its conclusion, Novartis may submit a proposal for disclosure. The Institution undertakes to issue to Novartis a written confirmation about the disclosure of the Agreement without undue delay after its publication. The Institution is obliged to ensure the non-disclosure of these provisions of this Agreement, which is under the current legislation confidential.</p>
<p>16.9. Táto Zmluva je vyhotovená v štyroch vyhotoveniach, jedno pre Inštitúciu, jedno pre Skúšajúceho a dvakrát pre Novartis.</p>	<p>16.9. This Agreement is executed in four copies, one for the Institution, one for the Investigator and two for Novartis.</p>
<p>16.10. Táto Zmluva je vyhotovená v slovensko-anglickej verzii. V prípade rozporu medzi slovenskou a anglickou jazykovou verzou zmluvy, jej príloh alebo prípadných</p>	<p>16.11. This Agreement is executed in Slovak-English version. In case of any discrepancies between these two versions of the Agreement, it's Annexes or possible amendments, the Slovak</p>

<p>16.11. 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.</p>	<p>16.12. The Parties declare that they have read this Agreement, understood its content and that they have entered into the Agreement freely and seriously, definitely and clearly, and in witness of the fact that the content of this Agreement corresponds with their true and free will, they attach their authentic signatures.</p>
<p>16.12. Skúšajúci zároveň prehlasuje, že všetky osobné údaje v rozsahu osobných údajov v zmysle záhlavia tejto Zmluvy poskytol dobrovoľne a na účely plnenia tejto Zmluvy a osobitnej zmluvy v zmysle bodu 8.1. tejto Zmluvy v súlade s Nariadením a Zákonom o ochrane osobných údajov. Skúšajúci zároveň prehlasuje, že sa oboznámil so svojimi právami ako dotknutej osoby v zmysle Nariadenia. Toto oboznámenie tvorí prílohu č. 5 tejto Zmluvy.</p>	<p>16.12. The Investigator also declares that all the personal data, as listed in the heading of this Agreement, was provided voluntarily for the purposes of the fulfilment of this Agreement and separate agreement mentioned in para 8.1. hereof in accordance with the Regulation and Data Protection Act. The Investigator also declares, that it is acknowledged by its rights of a data subject in accordance with the Regulation. This information is attached as Annex No. 5 hereto.</p>
<p>Za Novartis/For Novartis: Dátum/Date:</p> <p>Mgr. Hana Mrázová, Head of the Department for Clinical Trials, na základe plnomocenstva/ on a basis of a power of attorney</p>	
<p>Za Novartis/For Novartis: Dátum/Date:</p> <p>PharmDr. Katarína Nosjean, na základe plnomocenstva/ on a basis of a power of attorney</p>	
<p>Za Novartis/For Novartis: Dátum/Date:</p> <p>Ing. Lucia Fuček Šeršeňová, projektový manažér klinického skúšania/ Clinical study manager</p>	
<p>Za Inštitúciu/For the Institution: Dátum/Date:</p>	
<p>Za Inštitúciu/For the Institution: Dátum/Date:</p>	
<p>Za Skúšajúceho/For Investigator Dátum/Date:</p> <p>MUDr. Bc. Tomáš Uhrin, PhD</p>	
<p>Príloha č.1: Popis klinického skúšania</p> <p>Príloha č.2: Platby</p> <p>Príloha č.3: Poistný certifikát HDI</p> <p>Príloha č.4: Formulár zverejnenia osobných údajov Skúšajúceho</p> <p>Príloha č.5: Informácia pre dotknutú osobu</p> <p>Príloha č.6: Plnomocenstvo od zavárateľa pre Novartis Slovakia s.r.o.</p>	<p>Annex No. 1: Description of the clinical trial</p> <p>Annex No. 2: Payments</p> <p>Annex No. 3: HDI insurance certificate</p> <p>Annex No. 4: Investigator's Personal Data Disclosure Form</p> <p>Annex No. 5: Information for the data subject</p> <p>Annex No. 6: Power of Attorney from sponsor to Novartis Slovakia s.r.o.</p>