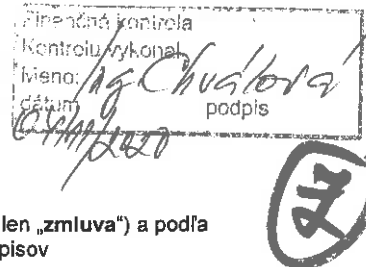


Reg. č. 152 / 2018
Zmluva o vykonaní klinickej štúdie



uzavretá podľa ustanovenia § 269 ods. 2 Obchodného zákonníka v znení neskorších predpisov (ďalej len „zmluva“) a podľa zák. č. 362/2011 Z.z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach v znení neskorších predpisov

**Článok I.
Zmluvné strany**

- 1. University Hospital of Münster, zastúpenou správnou radou**
ktorú osobne zastupuje Medicínsky riaditeľ Prof. Dr. med. Van Aken
Albert-Schweitzer-Campus 1, budova D5, 48149 Münster, Nemecko
Kontaktná osoba: Prof. Dr. Dr. Birgit Burkhardt
(ďalej len „Zadávateľ“)

Zastúpená:

Detská fakultná nemocnica s poliklinikou Banská Bystrica
Sídlo: Nám. L. Svobodu 4, 974 09 Banská Bystrica
Zastúpená: Ing. Juraj Gallo, riaditeľ – štatutárny orgán
IČO: 37957937
(ďalej len „DFNsP BB“)

- 2. Detská fakultná nemocnica Košice**
Sídlo: Tr. SNP 1, 040 11 Košice
Zastúpená: MUDr. Ingrid Urbančíková, PhD., MPH, riaditeľka
IČO: 00 606 715
(ďalej len „zdravotnícke zariadenie“)

Skúšajúca - zamestnankyňa zdravotníckeho zariadenia :

Meno a priezvisko: **MUDr. Natália Galóová**
Trvalé bydlisko: _____
Dátum narodenia: _____
Funkcia: **primárka Oddelenia detskej onkológie a hematológie**
(ďalej len „skúšajúci“)

**Článok II
Predmet Zmluvy**

- Univerzitná nemocnica Münster, Nemecko je zadávateľom medzinárodného klinického skúšania** Európskeho konzorcia (podľa definície obsiahnutej v Smernicu 2001/20/EC Európskeho parlamentu a Rady z 04. 04.2001). Zmluvou zo dňa 17.9.2018 zadávateľ poveril výkonom svojich povinností v Slovenskej republike DFNsP BB a národného koordinátora, ktorým je MUDr. Eva Bubanská, PhD..
- Predmetom tejto zmluvy je realizovať časť klinického skúšania LBL 2018 (Medzinárodný kooperatívny liečebný protokol pre deti a adolescentov s lymfoblastovým lymfómom), Eudra CT č. 2017-001691-39, ktoré sa vykonáva v Slovenskej republike. Štúdia je medzinárodnou nekomerčnou akademickou klinickou štúdiou (ďalej len „klinická štúdia“).
- Účelom zmluvy je určiť podmienky k vykonaniu štúdie a vymedziť práva a povinnosti zmluvných strán pre priebeh a spracovanie údajov v tejto klinickej štúdii.

**Článok III
Povolenie k začatiu klinickej štúdie**

Klinická štúdia sa uskutoční na základe povolenia Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv vydaného dňa 08.01.2020 pod č. 5238/201/1000 SKSLF/25/2020 a súhlasu Multicentrálnej etickej komisie DFNSP Banská Bystrica vydaného dňa 11.12.2019 a 21.01.2020 (Opravné rozhodnutie), ktorých kópie tvoria prílohy č. 1, č. 2 a č. 3 tejto zmluvy.

Článok IV.

Miesto a doba vykonania klinickej štúdie a riešiteľské centrum

1. Klinická štúdia bude uskutočnená na Oddelení detskej onkológie a hematológie v zdravotníckom zariadení Detská fakultná nemocnica Košice, hlavným skúšajúcim je MUDr. Natália Galóová (ďalej len „skúšajúci“) a ďalšími spoluskúšajúcimi:
 - a. MUDr. Ladislav Deák
 - b. MUDr. Milan Greš
(ďalej len „spoluskúšajúci“).
2. Klinická štúdia bude uskutočnená v predpokladanom období takto:
 - o od 01.11.2020 - začatie;
 - o do 31.októbra 2024 - prijímanie nových pacientov (nábor pacientov do štúdie);
 - o následne 3 roky monitorovania / sledovania každého pacienta do 31.októbra 2027.

Článok V.

Základné podmienky pre spracovanie klinickej štúdie

1. Skúšajúci uskutoční klinickú štúdiu pri dodržaní všetkých platných právnych predpisov Slovenskej republiky, a to najmä zákona č. 362/2011 Z. z o liekoch a zdravotníckych pomôckach a o doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov (ďalej len „zákon o liekoch“) a 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“), súvisiacimi právnymi predpismi, a v súlade so základnými podmienkami a zásadami stanovenými:
 - a) v povolení vydanom k uskutočneniu klinickej štúdie Štátnym ústavom pre kontrolu liečiv a ďalšou inštitúciou uvedenou v čl. II. zmluvy,
 - b) v protokole štúdie verzia 1.5 z 24.06.2019 vydanom zadávateľom pod názvom Protokol medzinárodnej spolupráce pri ošetrovaní detí a adolescentov s lymfoblastickým lymfómom, EudraCT No: 2017-001691-39 (ďalej len „Protokol“), ktorý je založený u skúšajúceho a ktorého prípadné zmeny je možné uskutočniť len so súhlasom všetkých zmluvných strán a akékoľvek jeho zmeny musia byť vykonané písomne. Protokol obsahuje všetky v súčasnej dobe známe informácie o liečive (-ách) použitých v klinickej štúdii a jeho vlastnostiach. Lieky použité v tejto klinickej štúdii :
 - Eldisine Powder for Solution for Injection 5.0 mg
 - Vincristine Sulphate 1 mg/ml Injection
 - Tioguanine 40 mg Tablets
 - Decortin 5 mg Tablets
 - Decortin 20 mg Tablets
 - Decortin 50 mg Tablets
 - Solu-Decortin H 10 mg
 - Solu-Decortin H 25 mg
 - Solu-Decortin H 50 mg
 - Solu-Decortin H 100 mg
 - Solu-Decortin H 250 mg
 - Solu-Decortin H 500 mg
 - Solu-Decortin H 1000 mg
 - Oncaspar 750 U/ml solution for injection/infusion
 - Methotrexate 25 mg/ml solution for injection
 - Xaluprine 20 mg/ml oral suspension
 - Ifosfamide Injection 1g
 - Doxorubicin 2mg/ml Solution for Injection
 - Dexamethasone 3.8 mg/ml solution for injection
 - Daunorubicin 20mg Powder for I.V. Injection

- Cytarabine 20mg/ml solution for infusion or injection
- Cyclophosphamide 1000 mg Powder for Solution for Injection or Infusion

2. Dokumenty uvedené v ods.1 písm. b) sú dôverné a informácie o ich obsahu môžu byť poskytnuté len skúšajúcemu alebo spoluskúšajúcim zdravotníckeho zariadenia—a orgánom a inštitúciám uvedeným v čl.VII ods.3 tejto zmluvy.
3. Zadávatel' oprávnil národného koordinátora Slovenskej republiky a DFNsP BB plniť povinnosti sponzora - zadávateľa aj voči tretím stranám v mene Zadávateľa. Toto oprávnenie je obmedzené na sponzorské povinnosti, ktoré vznikajú v súvislosti s vykonávaním klinickej štúdie v Slovenskej republike, tak ako je uvedené v článku I tejto zmluvy.
4. Zdravotnícke zariadenie sa zaväzuje okrem povinností vyplývajúcich z tejto zmluvy a príslušných právnych predpisov plniť aj povinnosti, ktoré sú uvedené v prílohe č. 1 tejto zmluvy.
5. Pokiaľ ide o zverejnenie výsledkov tejto klinickej štúdie, Slovenská republika dodržiava predpisy LBL-2018 vymedzené v kap. 28 Protokolu k tejto klinickej štúdii. Žiadna zúčastnená krajina nemá povolené uverejňovať získané údaje z tohto klinického skúšania bez povolenia všetkých národných predsedov LBL-2018.
6. Zmluvné strany sa zaväzujú vykonať a zdokumentovať klinickú štúdiu hospodárne a s náležitou odbornou starostlivosťou v prísnom súlade s (a) Protokolom; a (b) podmienkami tejto Zmluvy; a (c) etickými zásadami Helsinskej deklarácie z roku 1996; a (d) Harmonizovaným trojstranným usmernením ICH pre správnu klinickú prax vrátane jeho následných zmien a všeobecne akceptovanými normami správnej klinickej praxe; a (e) všetkými príslušnými právnymi predpismi; a (f) všetkými príkazmi a smernicami príslušných orgánov verejnej moci a správy, zdravotných poisťovní a etických komisií, ak také existujú. Zdravotnícke zariadenie sa zaväzuje poskytnúť štandardné zdroje a vybavenie na vykonávanie klinickej štúdie .
7. Klinická štúdia bude v zdravotníckom zariadení vykonávaná pod dohľadom skúšajúceho, ktorý je zodpovedný za jej riadny priebeh. Skúšajúci je zodpovedným vedúcim skupiny spoluskúšajúcich (zoznam spoluskúšajúcich je uvedený v čl. IV. bod 1) v prípade, že klinická štúdia je v zdravotníckom zariadení vykonávaná viac ako jedným skúšajúcim. Skúšajúci je zodpovedný za celkovú pohodu subjektov skúšania zúčastňujúcich sa klinickej štúdie z hľadiska poskytovania zdravotnej starostlivosti na odbornej úrovni dostupnej v podmienkach zdravotníckeho zariadenia.

Článok VI.

Výber subjektov hodnotenia pre klinickú štúdiu a vyžiadanie ich súhlasu

1. Do klinickej štúdie bude zaradených približne 25 subjektov hodnotenia.
2. Zaradenie subjektov hodnotenia do klinickej štúdie bude možné len s ich písomným informovaným súhlasom a po ich riadnom písomnom poučení. U maloletých subjektov hodnotenia len po poučení a so súhlasom ich zákonných zástupcov. V prípade, ak je maloletý subjekt spôsobilý pochopiť účel klinickej štúdie, je potrebné na jeho názor a želanie prihliadnuť úmerne k jeho veku a stupňu zrelosti (rozumovým schopnostiam). Vyžiadanie súhlasu od subjektov hodnotenia musí byť v súlade s etickými princípmi a správnu klinickou praxou. K tomu:
 - a) Zadávateľ prehlasuje, že odovzdal skúšajúcemu formulár písomného súhlasu subjektu hodnotenia so zaradením do štúdie a formulár písomného poučenia pre subjekt hodnotenia.
 - b) Skúšajúci pred zaradením subjektu hodnotenia do štúdie v prípade jeho súhlasu požiadala o jeho podpis (resp. podpis jeho zákonných zástupcov) na oboch dokumentoch uvedených v písm. a).

3. Subjektmi hodnotenia (u maloletých subjektov hodnotenia ich zákonnými zástupcami) podpísané dokumenty o ich poučení a súhlase získané podľa ods. 2 musia byť uložené v dokumentácii o štúdiu vedenej skúšajúcim.
4. V prípade, že skúšajúci zistí v priebehu štúdie, že subjekt hodnotenia zaradený do klinickej štúdie nevyhovuje jej kritériám, bezodkladne o tom bude informovať zadávateľa a po dohode s ním subjekt hodnotenia z klinickej štúdie vyradí.
5. Skúšajúci, zdravotnícke zariadenie i zadávateľ sú povinní v priebehu klinickej štúdie i po jej ukončení dbať podľa príslušných právnych predpisov SR a GDPR na ochranu osobných údajov, dát a informácií o osobných pomeroch subjektov hodnotenia zaradených do štúdie.
6. Cezhraničný prenos dát sa uskutočňuje, údaje získané z tejto štúdie pri ich cezhraničnom prevode sa anonymizujú.

Článok VII.

Sledovanie (monitorovanie) a kontrola priebehu klinickej štúdie

1. Priebeh a vykonávanie klinickej štúdie budú kontrolované a sledované odbornými útvarmi resp. poverenými zamestnancami zadávateľa, ďalej zamestnancami DFNsP BB a národným koordinátorom, ktorým zdravotnícke zariadenie i skúšajúci umožní prístup ku všetkým informáciám získaným v rámci tejto klinickej štúdie i k anonymizovaným výsledkom laboratórnych testov, skúšok a iných záznamov o subjektoch hodnotenia zaradených do klinickej štúdie.
2. Priebeh klinickej štúdie a jej výsledok môžu byť kontrolované tiež audítormi zadávateľa; tým nie je dotknuté právo kontroly poverenými pracovníkmi príslušných štátnych orgánov Slovenskej republiky ako aj zahraničných oprávnených kontrolných úradov.
3. Subjekty hodnotenia musia byť poučené podľa čl. VI ods. 2 tejto zmluvy a informované taktiež o tom, že údaje o nich získané v priebehu štúdie môžu byť pre účely kontroly použité a predložené taktiež oprávneným orgánom Slovenskej republiky.
4. Zadávatel môže písomne alebo iným preukázateľným spôsobom poveriť kontrolou alebo monitorovaním inú zmluvnú organizáciu alebo zamestnancov iných organizácií ako je uvedené v ods.1.

Článok VIII.

Ostatné dojednania

1. Hodnotenú lieky budú subjektom hodnotenia podávané štandardne v rámci ich liečby hradenej zdravotnými poisťovňami a náklady s tým spojené budú vykazované zdravotným poisťovňam.
2. Zdravotnícke zariadenie sa zaväzuje uschovať všetku dokumentáciu uloženú v riešiteľskom spise a dokumentáciu vzťahujúcu sa k subjektom hodnotenia po dobu 15 rokov od dátumu ukončenia štúdie, ktorým je záverečná správa vypracovaná o poslednom zaradenom účastníkovi tejto klinickej štúdie.
3. Zadávatelom splnomocnený skúšajúci je ďalej povinný podať žiadosť o stanovisko príslušnej etickej komisii, informovať príslušnú etickú komisiu o prípadných zmenách v protokole, zaistiť liečbu pacientov v súlade s protokolom a odporúčaniami Slovenskej spoločnosti pre detskú onkológiu a hematológiu, priebežne poskytovať informácie o priebehu liečby a jej toxicite u jednotlivých pacientov do celoštátnej databázy tejto klinickej štúdie.

Článok IX.

Nežiadúce príhody (udalosti) v priebehu klinickej štúdie

Skúšajúci je povinný bezodkladne oznámiť zadávateľovi, národnému koordinátorovi, ŠUKLu a etickej komisii akúkoľvek závažnú nežiadúcu príhodu (udalosť) (SAE), ako i podozrenie na neočakávanú závažnú nežiadúcu reakciu, ktorá vznikne v priebehu klinického hodnotenia lieku.

Článok X.
Náhrada za poškodenie subjektu hodnotenia

1. DFNSP BB prehlasuje, že v súlade s ustanovením § 43 písmeno h) zákona č. 362/2011 Z. z. v znení neskorších predpisov uzatvorila na celú dobu trvania tejto klinickej štúdie zmluvné poistenie subjektov hodnotenia pre prípad škody vzniknutej v dôsledku uskutočnenia tejto klinickej štúdie (ďalej len „Poistná zmluva“). Kópia dokladu o poistení a Poistná zmluva tvorí prílohu č.4 tejto zmluvy.
2. Zdravotnícke zariadenie a skúšajúci sa zaväzujú, že sa s obsahom Poistnej zmluvy oboznámia a budú dodržiavať jednotlivé povinnosti v nej stanovené. Na tento účel poskytne zadávateľ zdravotníckemu zariadeniu a skúšajúcemu kópiu Poistnej zmluvy.
3. Zmluvné strany sa dohodli, že zadávateľ, DFNSP BB, ani národný koordinátor nenahradia škodu, ktorá vznikne zdravotníckemu zariadeniu alebo skúšajúcemu v súvislosti s touto klinickou štúdiou ak jej suma nebude pokrytá poistným plnením, či už čiastočne alebo celkom z dôvodu, že ku škode došlo zavinením zo strany zdravotníckeho zariadenia alebo skúšajúceho.
4. Zdravotnícke zariadenie a skúšajúci odškodnia zadávateľa a/alebo DFNSP BB v prípade, ak pri výkone klinickej štúdie preukázateľne nepostupovali v súlade s touto zmluvou, protokolom alebo všeobecne záväznými právnymi predpismi alebo predpismi uvedenými v článku V bod 5 tejto Zmluvy ak týmto konaním vznikla zadávateľovi a/alebo DFNSP BB škoda.

Článok XI.
Ochrana dôverných informácií, povinná mlčanlivosť

1. Dôvernými informáciami sa pre účely tejto zmluvy rozumejú všetky informácie poskytnuté zadávateľom a/alebo DFNSP BB a/alebo národným koordinátorom a týkajúce sa klinickej štúdie alebo študijnej dokumentácie; zahrňujú najmä informácie o štruktúre, zložení, ingredienciách, vzorcoch, know-how, technických postupoch a procesoch, ako i iné informácie zadávateľom označené a zdravotníckemu zariadeniu a/alebo skúšajúcemu preukázateľne oznámené ako dôverné. Zdravotnícke zariadenie, hlavný skúšajúci a skúšajúci nesmú dôverné informácie sprístupniť tretej osobe, alebo ich používať pre iný účel ako určený v písomných inštrukciách zadávateľa. Dôverné informácie budú vo výlučnom vlastníctve zadávateľa a budú v držbe zdravotníckeho zariadenia a skúšajúceho bez ich zverejnenia a na mieste určenom zdravotníckym zariadením a/alebo skúšajúcim, okrem prípadov, kedy zdravotnícke zariadenie alebo skúšajúci preukážu, že sa jedná o informácie verejne prístupné. Pokiaľ je zo zákona stanovených dôvodov nutné dôverné informácie sprístupniť, zdravotnícke zariadenie a skúšajúci o tom bude bezodkladne písomne informovať DFNSP BB a národného koordinátora. Zadávatel, zdravotnícke zariadenie a skúšajúci sa zaväzujú informovať všetky osoby zúčastnené na klinickej štúdii a osoby, ktorým je dôverná informácia sprístupnená, o povinnosti mlčanlivosti v súlade s touto zmluvou; tieto osoby sú potom viazané rovnakou povinnosťou mlčanlivosti.
2. Zmluvné strany tejto zmluvy uznávajú, že plnenie zmluvy môže zahŕňať výmenu určitých informácií o jednotlivých osobách („Osobné údaje“). Osobné údaje môžu zahŕňať, ale nie sú obmedzené na individuálne identifikovateľné informácie zo zdravotnej alebo inej dokumentácie o účastníkovi tejto klinickej štúdie.
3. Pri zhromažďovaní a spracúvaní Osobných údajov sa zmluvné strany dohodli, že prijímú primerané opatrenia na zachovanie dôvernosti Osobných údajov, na správne informovanie dotknutých pacientov (subjektov) o zhromažďovaní a spracúvaní ich osobných údajov a na zabránenie neoprávneného prístupu ďalších osôb. Strany ďalej súhlasia s tým, že nebudú používať ani zverejňovať Osobné údaje, ktoré dostávajú podľa tejto Zmluvy, na akýkoľvek iný účel ako na plnenie tejto Zmluvy.

4. Zdravotnícke zariadenie sa zaväzuje vykonať túto klinickú štúdiu v prísnom súlade so všetkými platnými právnymi predpismi o ochrane osobných údajov. To zahŕňa umožnenie prístupu zadávateľa alebo tretích osôb k zdravotnej dokumentácii subjektu hodnotenia, ktorá môže byť potrebná na monitorovanie štúdie za predpokladu, že pacient dal informovaný súhlas a súhlas s poskytnutím údajov.
5. Zdravotnícke zariadenie je zodpovedné za pseudonymizáciu údajov o pacientoch, ak to vyžaduje vnútroštátne právo alebo pacient. Zdravotnícke zariadenie u pacienta - účastníka hodnotenia musí viesť evidenciu tak, aby identifikačné kódy pacienta boli zachované ako dôverné.
6. Súhlas so spracúvaním Osobných údajov sa musí získať pred začiatkom akéhokoľvek postupu v tejto klinickej štúdii od každého pacienta, ktorý písomne súhlasí s účasťou v tejto klinickej štúdii.
7. Zmluvné strany sa dohodli, že kontaktnou osobou v súvislosti s GDPR na účely tejto Zmluvy zadávateľa v zastúpení DFNSP BB je: JUDr. Zuzana Rosinská, t.č.: 0915838407, email: zuzana.rosinska@dfnbb.sk a zdravotníckeho zariadenia je: PhDr. Lenka Benková, telefónne číslo 055/2352859, e-mailová adresa: zodpovednaosoba@dfnkosice.sk.

Článok XII.

Vlastníctvo výsledkov klinickej štúdie, jeho ochrana a publikovanie výsledkov

1. Výsledok klinickej štúdie je výlučným vlastníctvom zadávateľa.
2. Výsledky klinickej štúdie alebo ich častí nebudú zdravotníckym zariadením či skúšajúcim publikované bez predchádzajúceho písomného súhlasu zadávateľa. Zdravotnícke zariadenie a skúšajúci sa zaväzujú, že publikáciu akejkoľvek odbornej práce o priebehu či výsledkoch klinickej štúdie zašlú na predchádzajúce schválenie zadávateľovi najmenej 90 dní pred odovzdaním publikácie do tlače alebo pred konaním prednášky. Takéto zverejnenie musí byť aj v súlade s článkom V bod 5 tejto Zmluvy.

Článok XIII.

Finančné vyrovnanie

Klinickú štúdiu podľa tejto zmluvy bude zdravotnícke zariadenie a skúšajúci vykonávať **bezodplatne**. Náklady za účasť v tejto klinickej štúdii bude znášať zdravotnícke zariadenie.

Článok XIV.

Ukončenie štúdie

1. Klinická štúdia bude ukončená odovzdaním záverečnej správy zadávateľovi. O tomto ukončení štúdie a odovzdaní záverečnej správy bude podpísaný zadávateľom a hlavným skúšajúcim protokol.
2. Ktorákoľvek zo zmluvných strán je oprávnená odstúpiť od tejto zmluvy s účinnosťou odo dňa doručenia druhej zmluvnej strane, a to v nasledujúcich prípadoch:
 - a) pokiaľ niektorá zmluvná strana neplní niektoré z ustanovení tejto zmluvy a neodstráni chybný stav ani v lehote 30 dní od doručenia výzvy na nápravu;
 - b) pokiaľ bude rozhodnuté Rozhodnutím kompetentného orgánu, že je niektorá zmluvná strana v úpadku, bol na ňu vyhlásený konkurz alebo začatá likvidácia;
 - c) pokiaľ niektorá zmluvná strana stratí oprávnenie k pôsobeniu v danej oblasti;
 - d) ak bude riziko pre subjekty hodnotenia neúmerne zvýšené, alebo
 - e) pokiaľ potrebné oprávnenie, povolenie, súhlas alebo výnimka je zrušená (odvolaná), jeho platnosť dočasne prerušená, alebo ak uplynie doba, na ktorú bolo vydané bez príslušného predĺženia.

**Článok XV.
Záverečné ustanovenia**

1. Táto zmluva nadobúda platnosť dňom jej podpisu oboma zmluvnými stranami a účinnosť dňom nasledujúcim po dni jej zverejnenia v Centrálnom registri zmlúv.
2. Vzťahy neupravené touto zmluvou sa riadia príslušnými právnymi predpismi Slovenskej republiky. Súdne spory riešia miestne príslušné súdy v Slovenskej republike.
3. Túto zmluvu je možné meniť a dopĺňať len so súhlasom všetkých zmluvných strán, a to výlučne číslovaným dodatkom v písomnej forme.
4. Táto zmluva je vyhotovená v troch rovnopisoch, z ktorých každá zmluvná strana obdrží jedno vyhotovenie a jedno vyhotovenie obdrží skúšajúci.
5. Zmluvné strany prehlasujú, že zmluvu uzatvorili vážne a slobodne, že ustanovenia zmluvy sú pre nich zrozumiteľné, že si zmluvu prečítali, porozumeli jej obsahu a na znak súhlasu ju vlastnoručne podpísali.
6. Súčasťou zmluvy sú nasledovné prílohy:
Príloha č. 1: Povoľenie Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv zo dňa 08.01.2020 v elektronickej podobe vo formáte pdf
Príloha č. 2: Súhlas Etickej komisie DFNSP BB zo dňa 20.01.2020 – kópia Opravného rozhodnutia v elektronickej podobe vo formáte pdf
Príloha č. 3: Doklad o poistení – Poistný certifikát a Poistná zmluva zo dňa 16.04.2020 - v elektronickej podobe vo formáte pdf
Príloha č. 4: Protokol LBL-2018 (elektronická verzia vo formáte pdf)
Príloha č. 5 : Rozhodnutie MZ SR, ktorým sa povoľuje prevádzka zdravotníckeho zariadenia DFNSP BB

Za DFNSP BB:

V Banskej Bystrici, dňa 29.10.2020

DETSKÁ FAKULTNÁ NEMOCNICA
S POLIKLINIKOU BANSKÁ BYSTRICA
Námestie L. Svobodu 4
BANSKÁ BYSTRICA

.....
Detská fakultná nemocnica s poliklinikou Banská Bystrica
Ing. Juraj Gallo, riaditeľ – štatutárny orgán

Za zdravotnícke zariadenie:

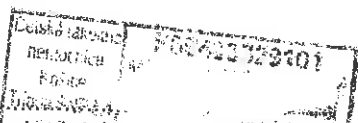
V Košiciach, dňa 04.11.2020

.....
Detská fakultná nemocnica Košice
MUDr. Ingrid Urbančíková, PhD., MPH, riaditeľka

Detská fakultná nemocnica Košice
Trieda SNP 1
040 11 Košice
- 1 -

Za skúšajúceho – zamestnanca ZZ :

V Košiciach, dňa 6.11.2020



.....
Oddelenie detskej onkológie a hematológie
MUDr. Natália Gajdová
primárka Oddelenia detskej onkológie a hematológie