

## ZMLUVA O VYKONANÍ KLINICKÉHO SKÚŠANIA

Medzi

### **Bayer, spol. s r.o.**

so sídlom: Karadžičova 2/A, 811 09 Bratislava  
zapísaná v obchodnom registri Okresného súdu Bratislava I,  
Oddiel: Sro, vložka č. 18413/B

IČO: 35 759 143

DIČ: 2020253818

v jej mene koná: PharmDr. Adriana Funderáková Beňová,  
prokúra

(ďalej len "*spoločnosť Bayer*")

**a**

### **Stredoslovenský ústav srdcových a cievnych chorôb, a.s.**

so sídlom: Cesta k nemocnici 1, 974 01 Banská Bystrica  
zastúpený:

IČO: 36 644 331

DIČ: 2022102753

IČ DPH: SK2022102753

Zapísaný v obchodnom registri Okresného súdu Banská  
Bystrica, Oddiel Sa, Vložka 842/S

v mene ktorého koná: MUDr. Juraj Frajt, MPH – predseda  
predstavenstva a MUDr. Matej Vozár, MPH - podpredseda  
predstavenstva

Pracovisko: Oddelenie všeobecnej kardiológie

E-mail: [REDACTED]

(ďalej len "*Centrum*")

**a**

MUDr. Ivan Rybár

Dátum narodenia: [REDACTED]

Trvalé bydlisko: [REDACTED]

E-mail: [REDACTED]

(ďalej len „*Skúšajúci*")

(Centrum a Skúšajúci ďalej spoločne označovaní ako  
„*Zmluvní partneri*")

## AGREEMENT FOR THE PERFORMANCE OF A CLINICAL TRIAL

Between

### **Bayer, spol. s r.o.**

with its registered seat at: Karadžičova 2/A, 811 09  
Bratislava registered in the Commercial Register of the  
District Court in Bratislava I, Section: Sro, Insert number:  
18413/B

ID No.: 35 759 143

VAT No.: 2020253818

represented by: PharmDr. Adriana Funderáková Beňová,  
proxy

(hereinafter referred to as "*Bayer*")

**and**

### **Stredoslovenský ústav srdcových a cievnych chorôb, a.s.**

With its registered seat at: Cesta k nemocnici 1, 974 01  
Banská Bystrica

Represented by:

ID No.: 36 644 331

Tax ID No.: 2022102753

VAT ID No: SK2022102753

Registered in companies' registry of District court Banská  
Bystrica, Section Sa, Insert 842/S

Represented by: MUDr. Juraj Frajt, MPH – chairman of the  
Board and MUDr. Matej Vozár, MPH - vice-chairman of the  
board

Place of work: Oddelenie všeobecnej kardiológie

E-mail: [REDACTED]

(hereinafter referred to as "*Center*")

**and**

MUDr. Ivan Rybár

Date of birth: [REDACTED]

Permanent address [REDACTED]

E-mail: [REDACTED]

(hereinafter referred to as "*Investigator*")

(Center and Investigator collectively hereinafter referred to  
as "*Contract Partners*")

uzavretá nižšie uvedeného dňa, mesiaca a roku podľa ustanovenia § 269 ods. 2 zákona č. 513/1991 Zb., Obchodný zákonník, v znení neskorších predpisov (ďalej len „Zmluva“):

### Preambula

**Vzhľadom na to, že** Bayer požiadal Zmluvných partnerov, aby uskutočnili klinické skúšanie so skúšaným produktom BAY 94-8862/ finerenón (vrátane akéhokoľvek lieku, ktorý sa skúša v rámci Skúšania alebo používa ako referenčný liek, vrátane placeba, spoločne ďalej na účely tejto Zmluvy len „Skúšaný liek“) s názvom „*Multicentrické, randomizované, dvojito zaslepené, placebom kontrolované klinické skúšanie s paralelnými skupinami na vyhodnotenie účinnosti a bezpečnosti finerenónu z hľadiska morbidity a mortality u účastníkov so srdcovým zlyhávaním (NYHA II-IV) a ejekčnou frakciou ľavej komory  $\geq 40\%$  (LVEF  $\geq 40\%$ )*“ s číslom Bayer 20103 (ďalej len „Skúšanie“), ktoré je bližšie popísané v protokole 20103 verzia 1.0 zo dňa 5.3.2020, ktorý bude samostatne poskytnutý Skúšajúcemu, vrátane jeho následných zmien (jeho posledná schválená verzia se ďalej označuje len ako „Protokol“).

Zadávatel' skúšania je spoločnosť Bayer AG, so sídlom Kaiser-Wilhelm-Allee 1, 51373 Leverkusen, Nemecko, spojená so spoločnosťou Bayer. Spoločnosť Bayer AG poverila všetkými operačnými procesmi súvisiacimi so Skúšaním spoločnosť Bayer.

**Vzhľadom na to, že** Zmluvní partneri disponujú vedomosťami, skúsenosťami a zdrojmi nevyhnutnými pre uskutočnenie Skúšania, podľa ich najlepších vedomostí majú prístup k požadovanému počtu účastníkov skúšania spĺňajúcich kritériá pre zahrnutie do Skúšania a nespĺňajúcich kritériá pre vylúčenie zo Skúšania, ako sú stanovené v Protokole, a sú ochotní Skúšanie zrealizovať.

**Preto** sa zmluvné strany dohodli nasledovne:

### Čl. 1 – Predmet Zmluvy

1.1 Predmetom Zmluvy je vykonanie Skúšania v Centre, rozdelenie povinností súvisiacich so Skúšaním medzi spoločnosť Bayer a Zmluvných partnerov. Pre odstránenie pochybností platí, že akékoľvek právo spoločnosti Bayer vyplývajúce z tejto Zmluvy môže byť vykonané alebo splnené priamo zadávateľom Skúšania, a v takom prípade sa tento výkon práva,

entered into on the below stated day, month and year pursuant to Section 269(2) of the Act No. 513/1991 Coll., Commercial Code, as amended (hereinafter referred to as “Agreement”):

### Preamble

**Whereas**, Bayer has requested Contract Partners to conduct a clinical trial involving the study product BAY 94-8862/ finerenone (hereinafter together with any medicinal product which is being tested or used as a reference in the Study, including as a placebo, hereinafter referred to as “Study Drug”) entitled „*A multicenter, randomized, double-blind, parallel-group, placebo-controlled study to evaluate the efficacy and safety of finerenone on morbidity and mortality in participants with heart failure (NYHA II-IV) and leftventricular ejection fraction  $\geq 40\%$  (LVEF  $\geq 40\%$ )*“ with the Bayer number 20103 (hereinafter referred to as “Study”) as described in more detail in the protocol 20103 version 1.0 dated 05-Mar-2020 provided separately to Investigator, as amended from time to time (latest approved version hereinafter referred to as “Protocol”).

**Whereas**, the Study is sponsored by Bayer AG, Kaiser-Wilhelm-Allee 1, 51373 Leverkusen, Germany, an affiliated company of Bayer. Bayer AG has delegated all study related operational procedures to Bayer.

**Whereas**, Contract Partners possess knowledge, experience and resources necessary for the conduct of the Study, have - to the best of their knowledge - access to the required number of trial subjects with the inclusion/exclusion criteria as laid down in the Protocol and are willing to conduct the Study.

**Therefore**, it is agreed as follows:

### Art. 1 - Subject of the Agreement

1.1 Subject of the Agreement is the performance of the Study at the Centre and the allocation of Study related obligations either to Bayer or to Contract Partners. For avoidance of doubt it is agreed, that any right or obligation of Bayer arising from this Agreement may be exercised or fulfilled directly by the Study sponsor and in this case such exercise or fulfilment shall be deemed as done by Bayer in accordance herewith.

resp. splnenie povinnosti považuje za vykonané spoločnosťou Bayer v súlade s touto Zmluvou.

## Čl. 2 – Povinnosti Zmluvných partnerov

2.1 Zmluvní partneri vykonajú a zdokumentujú Skúšanie v prísnom súlade s (a) Protokolom; (b) podmienkami tejto Zmluvy; (c) etickými zásadami Helsinskej deklarácie; a (d) Smernicou ICH GCP E6 Správna klinická prax; (e) v súlade s príslušnými právnymi predpismi SR, predovšetkým v súlade so zákonom č. 362/2011 Z. z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach v platnom znení (ďalej len „Zákon o liekoch“), ako aj všeobecne prijímanými štandardmi správnej klinickej praxe; a (f) písomnými pokynmi spoločnosti Bayer, s ňou Prepojených osôb alebo tretej osoby na to poverenej, súvisiacimi so Skúšaním, a (g) zákonmi, predpismi, nariadeniami a kódexmi compliance; a (h) všetkými príkazmi a povereniami príslušných orgánov verejnej moci a správy a etických komisií, ak sú také. Centrum poskytne adekvátne zdroje a zariadenia na vykonanie Skúšania. „Prepojenou osobou“ sa rozumie akákoľvek právnická osoba alebo spoločnosť, ktorá priamo alebo nepriamo, prostredníctvom jedného alebo viacerých prostredníkov ovláda, je ovládaná alebo je pod spoločným ovládaním so spoločnosťou Bayer.

2.2 Centrum sa zaväzuje zabezpečiť a archivovať podľa právnych predpisov a ustanovení tejto Zmluvy laboratórne vyšetrenia ako aj iné vyšetrenia a ich následné odborné lekárske zhodnotenie a popísanie výsledkov týchto vyšetrení, ako napríklad odbery a vykonanie laboratórnych rozborov vzoriek krvi atď., ktoré sú vyžadované Protokolom klinického skúšania, vrátane poskytnutia s tým súvisiacich dokumentov (predovšetkým životopis vedúceho laboratória, laboratórne certifikáty, referenčné hodnoty, revízne správy na použité prístroje a zariadenia, doklady o ich kalibrácii, certifikácii a pravidelných kontrolách, vrátane iných dokladov v zmysle právnych predpisov, ktoré súvisia s riadnym a bezpečným užívaním prístrojov a zariadení a iné).

Centrum sa zaväzuje umožniť spoločnosti Bayer, alebo tretej osobe s ktorou spoločnosť Bayer spolupracuje, ako aj príslušným regulačným úradom vykonať audit a inšpekcie. Bayer upovedomí Centrum o audite, ktorý plánuje v Centre vykonať v lehote 3 pracovných dní pred jeho termínom.

## Art. 2 – Responsibilities of the Contract Partners

2.1 Contract Partners shall perform and document the Study in strict accordance with the current version of (a) the Protocol; and (b) the terms and conditions of this Agreement; and (c) the ethical principles of the Declaration of Helsinki; and (d) the ICH Harmonised Tripartite Guideline for Good Clinical Practice E6; (e) in accordance with legal acts of Slovak Republic, especially with Act No. 362/2011 Coll. - Act on Medicines and Medical devices as amended (hereinafter referred to as "Act on Medicines") as well as generally accepted standards of Good Clinical Practice; and (f) any Study-related instructions given in writing by Bayer, an Affiliate or a third party authorized by them; and (g) all applicable laws, rules, regulations and compliance code(s); and (h) any and all orders and mandates of the relevant governmental and administrative authorities and institutional review boards / ethic committees (IRB/ECs), if any. Center shall provide adequate resources and facilities for the performance of the Study. "Affiliate" shall mean any entity or company which directly or indirectly, through one or more intermediaries, controls, is controlled by or is under common control with Bayer.

2.2 Center is obliged to ensure and archive according to local laws and under this Agreement delivery of lab examinations and all other examinations including the reports containing expert medical evaluation of individual results of these examinations, e.g. blood sampling including the blood sample analysis, etc. required by Clinical Study Protocol including associated documents (in particular, CV Head of the Lab, Laboratory Certificated, Normal Lab Ranges, Inspection reports for the use of the apparatus and equipment, evidence of their calibration, certification and periodic inspections, including other legal documentation related to the proper and safe use of the apparatus and equipment, etc.).

Center shall allow Bayer, or third parties contracted by Bayer and the relevant authorities to perform audits and inspections. Bayer shall inform Centre about audit in advance three working days before the the date od planned audit.

<p>2.3 Skúšanie bude v Centre vykonávané na zodpovednosť a pod dohľadom Skúšajúceho. Skúšajúci je zodpovedným vedúcim skupiny ďalších skúšajúcich zúčastňujúcich sa Skúšania v prípade, že Skúšanie je v Centre vykonávané viac než jedným skúšajúcim (takito ďalší skúšajúci sa ďalej označujú ako „Lekári tímu skúšania“). Skúšajúci je zodpovedný z lekárskeho hľadiska za blaho účastníkov Skúšania.</p>	<p>2.3 The Study at the Center will be conducted under the responsibility and supervision of Investigator. Investigator is the responsible head of the group of further participating investigators in case the Study at the Center is performed by more than one investigator (such further investigator/s hereinafter referred to as “Study Team Physicians”). Investigator is medically responsible for the well-being of the trial subjects participating in the Study.</p>
<p>2.4 Centrum umožní a Skúšajúci zabezpečí, aby Lekári tímu skúšania a ostatný personál zapojený do Skúšania (ďalej len „Členovia tímu skúšania“) dodržiavali podmienky tejto Zmluvy. Centrum prostredníctvom Skúšajúceho zabezpečí, aby pôvodní aj noví Lekári tímu skúšania a Členovia tímu skúšania boli riadne zaškolení, kvalifikovaní a vzdelaní, predovšetkým, aby sa zúčastnili všetkých školení o Skúšaní. Bayer má právo odmietnuť konkrétnych Členov tímu skúšania z opodstatnených dôvodov, ak ich Bayer považuje za nie primerane zaškolených a/alebo kvalifikovaných. Ak Bayer odmietne niektorého Člena tímu Skúšania, Skúšajúci bezodkladne ukončí účasť Člena tímu skúšania v Skúšaní podľa tohto bodu. Bayer môže toto právo realizovať aj vlastným zaslaním ukončenia Členovi tímu skúšania. Skúšajúci sa zaväzuje pred zaradením každého Člena tímu skúšania zabezpečiť jeho zaškolenie o podmienkach vykonávania Skúšania najmenej v rozsahu podmienok vyplývajúcich pre vykonávanie skúšania z tejto Zmluvy a príslušných právnych predpisov s prihliadnutím k rozsahu činnosti, ktorej vykonávaním bude konkrétny Člen tímu skúšania Skúšajúcim poverený pri vykonávaní Skúšania. Zapojenie akéhokoľvek Člena tímu skúšania do Skúšania vyžaduje jeho predchádzajúci podpis Prílohy č. 8 Závazok Člena tímu skúšania k účasti na vykonaní Skúšania. Bez zbytočného odkladu po poverení nového Člena tímu skúšania je Skúšajúci povinný zabezpečiť odovzdanie riadne vyplnenej a Členom tímu skúšania podpísanej prílohy podľa tohto bodu spoločnosti Bayer. Skúšajúci je oprávnený účasť jednotlivého Člena tímu skúšania kedykoľvek jednostranne ukončiť na základe svojho rozhodnutia. Každú zmenu tímu skúšania je Skúšajúci povinný bez zbytočného odkladu písomne oznámiť spoločnosti Bayer predložením zoznamu aktuálnych Členov tímu skúšania.</p>	<p>2.4 Center shall allow and the Investigator shall ensure that Study Team Physicians and other personnel involved with the Study (hereinafter referred to as “Study Team Members”) comply with the terms and conditions of this Agreement. Center shall ensure through the Investigator that initial and joining Study Team Physicians and Study Team Members are appropriately trained, qualified and educated, in particular that they participate in all training sessions regarding the Study. Bayer shall have the right to reject specific Study Team Members on reasonable grounds, if Bayer deems them not appropriately trained and/or qualified. If Bayer refuses any Study Team Member, the Investigator shall immediately terminate the participation of the Study Team Member under this point. Bayer may also exercise this right by sending the termination to a Study Team Member by itself. Investigator shall ensure training of each Study Team Member about the terms and conditions of the Study conduct prior to his/her appointment, when such training shall be at least in the extent of terms set forth in this Agreement and the applicable laws taking into consideration the extent of activities which such Study Team Member is assigned by the Investigator in the Study conduct. The involvement of any Study Team Member in the Study requires his/her prior signature of a declaration as outlined in the Commitment to Participation in the Study Conduct as outlined in the template attached as Appendix 8. Investigator shall ensure submitting of forms pursuant to the previous sentence to Bayer, which are properly completed and signed by the Study Team Member without undue delay after appointment of the new Study Team Member. Investigator is authorized to end participation of individual Study Team Members at any time within his sole discretion. Each change in the Study Team shall be notified by Investigator to Bayer by submission of a written list of all actual Study Team Members without undue delay after any such change.</p>

<p>2.5 Centrum umožní Skúšajúcemu, Lekárom tímu skúšania a Členom tímu skúšania zúčastniť sa, ak sa to vyžaduje, stretnutí skúšajúcich a telefonických konferencií uskutočňovaných v priebehu Skúšania v rozsahu požadovanom spoločnosťou Bayer.</p>	<p>2.5 Center shall allow Investigator, Study Team Physicians and Study Team Members, as requested, to participate in the investigator meetings and telephone conferences conducted in the course of the Study to the extent requested by Bayer.</p>
<p>2.6 Akékoľvek uzatváranie subdodávateľskej zmluvy týkajúce sa ktorejkoľvek z povinností Centra na základe tejto Zmluvy s treťou stranou vyžaduje predchádzajúci písomný súhlas spoločnosti Bayer, ktorého udelenie je na výlučnej úvahe spoločnosti Bayer pričom svoj nesúhlas Bayer odôvodní. V prípade uzavretia subdodávateľskej zmluvy, uzatvorí Centrum písomnú zmluvu so subdodávateľom, ktorá bude obsahovať rovnaké podmienky, záväzné prinajmenšom v takom rozsahu, ako podmienky obsiahnuté v tejto zmluve, a ktoré zabezpečia uplatňovanie práv spoločnosťou Bayer v súlade s touto zmluvou (ako sú práva na Výsledky, vykonávanie monitorovania a audits atď.) aj voči subdodávateľovi Centra.</p>	<p>2.6 Any subcontracting of any of Center's obligations under this Agreement to a third party requires a prior written permission by Bayer, the granting of which shall be within Bayer's sole discretion, and the disapproval of Bayer shall be accompanied with reasons. In case of subcontracting, Center shall enter into a written agreement with the subcontractor containing terms no less onerous than those contained herein and which ensure the enforcement of Bayer's rights under this Agreement (such as rights to Results, performance of monitoring and audits etc.) also to the subcontractor of Center.</p>
<p>2.7 Zmluvní partneri vynaložia všetko úsilie na zaradenie 13 účastníkov Skúšania do Skúšania v súlade s požiadavkami na zaraďovanie a harmonogramami stanovenými v Protokole. Toto množstvo účastníkov môže byť zvyšované až do uzavretia ďalšieho zaraďovania a podlieha písomnému súhlasu spoločnosti Bayer. Platný rozvrh harmonogramu vzťahujúci sa na vykonanie Skúšania je nasledujúci:</p>	<p>2.7 Contract Partners shall use their best efforts to include 13 trial subjects in the Study in accordance with the enrolment requirements and timelines set forth in the Protocol. This number of subjects can be increased until recruitment stop and it is subject to written approval by Bayer. The current time schedule for the conduct of the Study is as follows:</p>
<p>Predpokladané zaraďovanie účastníkov Skúšania sa začne 14.9. 2020 a ukončí sa do 14.9 2022 (ďalej aj ako „Zaraďovacie obdobie“). Ďalší účastníci môžu byť zaradení do Skúšania a/alebo Zaraďovacie obdobie sa môže predĺžiť iba na základe požiadavky spoločnosti Bayer.</p>	<p>Recruitment of the trial subjects is expected to begin on 14-Sep-2020 and to be completed until 14-Sep-2022 hereinafter referred to as "Recruitment Period". Additional trial subjects can be enrolled in the Study and/or the Recruitment Period can be extended, only if requested by Bayer.</p>
<p>Ak spoločnosť Bayer písomne oznámi Zmluvným partnerom, že požadovaný celkový počet účastníkov Skúšania bol už dosiahnutý prostredníctvom skoršieho zaraďovania v konkurenčných centrách skúšania, Zmluvní partneri nebudú pokračovať v zaraďovaní ďalších účastníkov Skúšania a žiadni ďalší účastníci Skúšania nebudú prijatí na Skúšanie v Centre.</p>	<p>If Bayer provides a written notice to Contract Partners that the requested overall number of trial subjects for the Study has already been achieved through earlier recruitment by competitive Study centres, Contract Partners shall not recruit any further trial subjects for the Study and no further trial subjects shall be accepted for the Study at the Center.</p>
<p>2.8 Zmluvní partneri zabezpečia, že Skúšanie bude vykonávané v súlade s povolením vydaným kompetentnou národnou (Štátny ústav pre kontrolu liečiv) alebo európskou autoritou (v závislosti od druhu Skúšania) a kladnými stanoviskami príslušných</p>	<p>2.8 Contract Partners shall ensure that the Study shall be conducted in compliance with the approval issued by national (the State Institute for Drug Control) or EÚ authority (depends on type of the Study) and positive</p>

<p>etických komisií, ktoré tvoria prílohy č. 2 a 3 tejto Zmluvy.</p>	<p>opinions of the competent Ethics Commissions, which form Appendices 2 and 3 hereto.</p>
<p>2.9 Zmluvní Partneri informujú všetkých účastníkov Skúšania zodpovedajúcim spôsobom o cieľoch, metódach, predpokladaných prínosoch a potenciálnych rizikách Skúšania a o okolnostiach, za ktorých by ich osobné údaje mohli byť sprístupnené spoločnosti Bayer, s ňou Prepojeným osobám, príslušným orgánom, tretím stranám, ktoré poskytujú služby spoločnosti Bayer a/alebo etickým komisiám na základe informovaných súhlasov pripravených spoločnosťou Bayer. Zmluvní partneri zabezpečia, že akákoľvek účasť účastníkov Skúšania na všetkých aktivitách so Skúšaním súvisiacich (od zaradenia po posledné kontrolné vyšetrenie účastníka) sa uskutoční až po tom, čo podpíšu informovaný súhlas účastníka Skúšania poskytnutý spoločnosťou Bayer. Ak účastník svoj súhlas v priebehu Skúšania odvolá, nesmú byť vo vzťahu k nemu vykonané žiadne ďalšie výkony týkajúce sa Skúšania okrem výkonov súvisiacich s ukončením účasti v Skúšaní stanovených v Protokole a odsúhlasených zo strany účastníka. Zmluvní partneri sú povinní bezodkladne informovať spoločnosť Bayer [REDACTED] ak počas alebo po skončení Skúšania účastník Skúšania svoj súhlas so spracovaním osobných údajov odvolá, alebo mieni využiť akékoľvek iné právo súvisiace s ochranou osobných údajov a ním udeleného informovaného súhlasu. Zmluvní partneri nesmú vo vzťahu k tomuto účastníkovi Skúšania vykonať žiadne ďalšie postupy vzťahujúce sa na Skúšanie okrem prípadných opatrení týkajúcich sa následného sledovania stanovených Protokolom, s ktorými účastník Skúšania súhlasil. Následná liečba účastníka skúšania mimo účasti na Skúšaní je výlučnou lekárskou zodpovednosťou Zmluvných partnerov.</p>	<p>2.9 Contract Partners shall inform all trial subjects adequately of the aims, methods, anticipated benefits and potential hazards of the Study and the circumstances under which their personal data might be disclosed to Bayer, its Affiliates, competent authorities, third parties who perform services for Bayer and/or ethics committees. using the consent form(s) provided by Bayer. Contract Partners shall ensure that the any participation of a trial subjects only participatesubject in the Study after signing Study related activities (from enrolment to follow-up measures) must be covered by the trial subject's informed consent provided by Bayer. If such consent is revoked in the course of the Study, no further Study related procedures can be performed by Contract Partners with regard to the respective trial subject except for any Study related follow-up measures laid down in the Protocol and consented by trial subject. Contract Partners must promptly inform Bayer ([REDACTED]) if – during or after the clinical trial - a trial subject withdraws her/his consent regarding data processing and/or intends to exercise any other data privacy right referred to in the consent form. Contract Partners shall not, in relation to such Participant, perform any other procedures relating to Study other than any follow-up measures set out in the Protocol with which the Participant has agreed. Subsequent treatment of the trial subject beyond study participation lies in the sole medical responsibility of Contract Partners.</p>
<p>2.10 Zmluvní partneri upovedomia účastníkov skúšania, že počas ich účasti na tomto Skúšaní sa nesmú zúčastniť na žiadnom inom klinickom skúšaní.</p>	<p>2.10 Contract Partners shall inform trial subjects involved in the Study that they may not participate in any other clinical trial during the course of this Study.</p>
<p>2.11 Zmluvní partneri sú povinní informovať spoločnosť Bayer cez elektronické hlásenie/správu v elektronickom evidenčnom záznamovom liste , alebo faxom, alebo aj emailom – ako je to najúčelnejšie v prípade závažných nežiaducich účinkov, závažných nežiaducich udalostí, tehotenstiev, nežiaducich účinkov a nežiaducich udalostí bezodkladne, najneskôr však v rámci lehôt stanovených v Protokole</p>	<p>2.11 Contract Partners shall inform Bayer via the electronic reporting in the electronic case report form or by fax or email – as appropriate - in case of serious adverse reactions, serious adverse events, pregnancies, adverse reactions and adverse events promptly, but no later than within the timelines stipulated in the Protocol and/or in other instructions on safety related data reporting provided by Bayer. Such reporting shall be</p>

a/alebo iných pokynoch daných spoločnosťou Bayer o hlásení údajov týkajúcich sa bezpečnosti. Súčasťou takého hlásenia je aj posúdenie príčinnej súvislosti. Rozsah sprístupnených údajov musí rešpektovať požiadavky definované v príslušných predpisoch.

Zmluvní partneri bez zbytočného odkladu odpovedia na všetky otázky spoločnosti Bayer alebo osôb poverených spoločnosťou Bayer týkajúce sa dokumentácie nežiaducich udalostí / účinkov a tehotenstiev, vrátane aktívneho následného sledovania a objasnenia akýchkoľvek nezrovnalostí.

Zmluvní partneri sa zaväzujú priamo a bezodkladne informovať spoločnosť Bayer na: [REDACTED] tel.: [REDACTED]

[REDACTED], v prípade, že účastník Skúšania zúčastňujúci sa Skúšania vyjadrí názor, že došlo k poškodeniu jeho zdravia v dôsledku účasti v Skúšaní, a že má preto právo na finančnú náhradu.

done together with an assessment of causality. The scope of the data made available for Bayer must respect the requirements defined in the applicable legal regulations.

Contract Partners shall promptly respond to any query from Bayer or dedicated agents of Bayer regarding the documentation of adverse events / reactions and pregnancies, including active follow up and clarification of inconsistencies.

Contract Partners shall promptly inform Bayer tel.: [REDACTED] in case a trial subject participating in the Study expresses the opinion that his/her health has been damaged due to his/her participation in the Study and that he/she is therefore entitled to financial compensation.

2.12 Zmluvní partneri bezodkladne predložia spoločnosti Bayer všetky dokumenty prijaté od úradov, etických komisií a/alebo príslušných regulačných orgánov týkajúce sa akýchkoľvek súhlasov alebo povolení alebo príslušnej komunikácie vzťahujúcej sa na bezpečnosť vo vzťahu ku Skúšaníu.

2.13 Zmluvní partneri použijú Skúšaný liek výlučne pre účely vykonania Skúšania a iba spôsobom špecifikovaným v Protokole. Zmluvní partneri sú zodpovední za riadne používanie, manipulovanie, skladovanie a vedenie podrobnej a presnej evidencie zaobchádzania so Skúšaným liekom v priebehu Skúšania v súlade s požiadavkami správnej klinickej praxe a správnej lekárenskej praxe. Centrum sa zaväzuje prijímať Skúšaný liek na Centre v pracovných dňoch od 8.00 do 16.00 hod. Centrum sa zaväzuje na Centre Skúšaný liek riadne uchovávať, evidovať a vydávať Skúšaný liek účastníkom Skúšania. Okrem toho Zmluvní partneri vrátia alebo zabezpečia riadnu likvidáciu nepoužitého Skúšaného lieku, ak si spoločnosť Bayer likvidáciu vyžiadala, a túto likvidáciu riadne zdokumentujú.

2.14 V súlade so špecifikáciami, uvedenými v Protokole, Zmluvní partneri respektíve Skúšajúci je povinný zhromažďovať a ukladať údaje do elektronických alebo papierových evidenčných záznamových listov (ďalej len „CRF“) bezodkladne, najneskôr však do 5 kalendárnych dní od ich vytvorenia. Skúšajúci (alebo poverený Člen tímu skúšania) bude pravidelne predkladať spoločnosti Bayer CRF-y a všetku

2.12 Contract Partners shall promptly submit to Bayer copies of any documents received from authorities, ethics committee/s, and/or other relevant regulatory body regarding any approvals or authorisations or safety relevant communication with respect to the Study.

2.13 Contract Partners shall use the Study Drug exclusively for the purpose of conducting the Study and only as specified in the Protocol. Contract Partners are responsible for the proper use, handling, storage and keeping detailed and accurate records of handling with the Study Drug in the course of the Study pursuant to requirements of the good clinical practice and good pharmacy practice. Center undertakes to receive the Study Drug in the Centre in business days between 8:00am and 4:00pm, store, keep records of and dispense the Study Drug to the trial subjects. In addition, Contract Partners shall return unused quantities or arrange for proper destruction, of Study Drug if Bayer has requested such destruction and document this adequately.

2.14 In accordance with the specifications set forth in the Protocol, Contract Partners respectively the Investigator shall collect and enter data into the – electronic or paper - case report forms (hereinafter referred to as “CRFs”) promptly, but no later than within 5 calendar days of generating the data. The CRFs and any documentation required by the Protocol shall regularly be forwarded to Bayer by the Investigator (or



dokumentáciu vyžadovanú Protokolom, aby spoločnosť Bayer mohla údaje priamo alebo prostredníctvom iného subjektu nepretržite spracovávať. V prípade omeškania s vkladáním údajov spoločnosť Bayer má právo, na základe písomného oznámenia doručeného Skúšajúcemu, zastaviť zaraďovanie účastníkov Skúšania Skúšajúcim až do doby, keď je vkladanie údajov aktualizované. Ak toto bude mať za následok omeškanie v zaraďovaní účastníkov Skúšania, spoločnosti Bayer patria práva stanovené v bode 12.4. Bezodkladne po liečbe posledného z účastníkov skúšania, musí byť dokončené vloženie všetkých zostávajúcich informácií do CRF-u, a CRF-y, súvisiaca dokumentácia ako aj nepoužitý CRF v papierovej podobe, sa odošlú spoločnosti Bayer alebo na základe požiadania zo strany spoločnosti Bayer sa zničia. Ak sa v Skúšaní používajú elektronické evidenčné záznamové listy (CRF), Bayer poskytne prístup do elektronického evidenčného záznamového listu Skúšajúcemu. Navyše, Bayer poskytne finálne elektronické evidenčné záznamové listy pacienta (End of Study PDFs) Skúšajúcemu na digitálnom médiu (napr. kompaktný disk, pamäťové médium USB) a Skúšajúci po získaní potvrdí čitateľnosť vyššie spomenutých elektronických evidenčných záznamových listov pacienta. Povinnosťou Skúšajúceho je overiť úplnosť finálneho elektronického evidenčného záznamového listu pacienta podľa inštrukcií poskytnutých spoločnosťou Bayer. Zmluvní partneri sa zaväzujú zabezpečiť, že údaje budú archivované v súlade s príslušnými zákonmi, predpismi a nariadeniami, tiež touto Zmluvou a budú k dispozícii pre budúce inšpekcie a audity. Zmluvní partneri sa zaväzujú poskytovať súčinnosť pri pohotovom objasňovaní akýchkoľvek otázok týkajúcich sa údajov v CRF a venovať sa týmto otázkam a odpovedať na ne bezodkladne, najneskôr však v lehote 3 (tri) pracovné dni. Ak to bude nevyhnutné, môže spoločnosť Bayer požadovať odpoveď aj v kratšom časovom úseku. Okrem toho zmluvní partneri na žiadosť spoločnosti Bayer poskytnú primeranú súčinnosť pri príprave celkovej správy o Skúšaní. Zmluvní partneri ďalej spolu s dokumentáciou uvedenou vyššie poskytnú spoločnosti Bayer príslušné vzorky a súvisiace klinické údaje pre naplnenie účelu popísaného v Protokole v súlade so špecifikáciami v ňom uvedenými (ďalej len "Vzorky účastníkov Skúšania"). Náklady na prepravu Vzoriek účastníkov Skúšania do miesta určeného spoločnosťou Bayer ponese spoločnosť Bayer, tak ako je uvedené v Protokole,

authorized Study Team Member) in order to enable Bayer to process the data or have it processed on a continuous basis. In case of delays of data entry Bayer has the right by giving written notice to Investigator to stop enrolment by the Investigator until data entry is up to date. If this results in delays in trial subject recruitment, Bayer shall have the rights set forth in Section 12.4. Promptly after the treatment of the last trial subject, all outstanding CRF entries shall be completed and CRFs, related documentation as well as unused paper CRFs, if applicable, shall be forwarded to Bayer or destroyed upon Bayer's request. In case electronic CRFs are used in the Study, Bayer will provide access to electronic CRFs to the Investigator. Furthermore, Bayer will provide the final patient electronic CRFs (End of Study PDFs) to the Investigator on digital data media (e.g. CDs, USB memory sticks) and the Investigator shall confirm that data is readable. It is Investigators' responsibility to verify the completeness and correctness of the End of Study PDFs according to instructions provided by Bayer. Contract Partners shall ensure that such data is archived according to local laws, rules, regulations this Agreement and made available for future audits/inspections. Contract Partners agree to assist in the prompt clarification of any queries related to CRF data and shall attend to and respond to such queries promptly, but no later than within 3 (three) business days. If necessary, shorter response times may be requested by Bayer. Furthermore Contract Partners shall reasonably assist in the preparation of the overall Study report upon Bayer's request. If applicable, Contract Partners shall in addition to the documentation specified above, provide to Bayer samples and associated clinical data for the purposes described in the Protocol in accordance with the specifications set forth therein (hereinafter referred to as "Trial Subject Sets"). The costs for shipping of Trial Subjects Sets to the location specified by Bayer will be borne by Bayer as set forth in the Protocol, including the cost of procuring any necessary permits for shipping.



vrátane nákladov vynaložených na zaobstaranie akýchkoľvek potrebných povolení pre prepravu.

2.15 Zmluvní partneri uchovávajú všetku a akúkoľvek dokumentáciu súvisiacu so Skúšaním počas dlhšej z nasledujúcich dvoch lehôt: 1/ 15 (pätnásť) rokov po skončení Skúšania alebo 2/ akejkoľvek dlhšej doby pre archiváciu dokumentácie stanovenej príslušnými právnymi predpismi a uznanými pravidlami.

Zmluvní partneri zabezpečia, že dokumentácia Skúšania bude bezpečne uchovávaná vhodným spôsobom a na vhodnom mieste. Centrum je povinné viesť záznamy o mieste, kde je dokumentácia Skúšania uchovávaná a zabezpečiť, že bude pohotovo k dispozícii na žiadosť monitorujúcej osoby, etickej komisie, audítora alebo príslušných úradov.

Zdravotná dokumentácia účastníkov skúšania, ako aj ďalšia dokumentácia obsahujúca osobné údaje účastníkov skúšania bude v prípade, ak tak bude požadovať právna úprava, archivovaná v Centre a to v lehotách uvedených v prvej vete. Zmluvní partneri sú okrem iného povinní zabezpečiť najmenej po dobu 15 rokov od skončenia Skúšania uchovávanie zoznamu identifikačných kódov účastníkov.

Zmluvní partneri sú po celú dobu trvania Zmluvy ako aj po jej ukončení povinní dodržiavať všetky právne predpisy a uznané pravidlá týkajúce sa uchovávaní a archivácie dokumentácie akokoľvek súvisiacej so Skúšaním a právne predpisy upravujúce ochranu osobných údajov.

V prípade rozporov ustanovení tejto Zmluvy s kogentnými ustanoveniami príslušných právnych predpisov majú právne predpisy vždy prednosť (ak vyžadujú splnenie prísnejších podmienok ako Zmluva) a zmluvné strany sa nimi musia bezvýhradne riadiť a to aj vo vzťahu k určeniu doby a spôsobu uchovávaní a archivácie všetkých dokumentov týkajúcich sa klinického skúšania.

Odvolať sa na znenie tejto Zmluvy Zmluvné strany nijako nezbavuje zodpovednosti za nesprávnu archiváciu a uchovávanie dokumentácie súvisiacej so Skúšaním podľa tejto Zmluvy.

Centrum je povinné informovať Bayer v prípade, že plánuje skladovať dokumentáciu súvisiacu so skúšaním mimo svojich priestorov. Po uplynutí doby archivácie nie je Centrum oprávnené zničiť žiadnu dokumentáciu Skúšania bez súhlasu spoločnosti Bayer, a na žiadosť spoločnosti Bayer je povinné odovzdať dokumentáciu Skúšania spoločnosti Bayer alebo osobe určenej spoločnosťou Bayer v rozsahu, v akom to dovoľujú právne predpisy. Centrum je

2.15 Contract Partners shall retain all Study documents for the longer of the two following periods, 1/ 15 (fifteen) years as of end of Study, or 2/ any longer period of documentation retention mandated by any applicable laws, rules or regulations.

Contract Partners undertake to secure that the Study documentation shall be retained securely in an appropriate location and manner. Center shall keep record of the place where the Study documentation is stored to ensure that it is readily available upon monitor's, IRB/EC's, auditor's or authorities' request.

The healthcare records of the trial subjects and other documentation containing personal data of trial subjects will be archived in the Center for periods defined in the first sentence, if required by applicable legal regulation. In addition to other duties Contract partners are obliged to ensure that the list of identification codes of the trial subjects is kept for at least 15 years after the end of the clinical trial.

The Contract Partners are obliged during Contract and after its finishing to adhere to all applicable laws and regulations regarding the preservation and archiving of documentation related to the Study and laws related to personal data protection as well.

In case of any conflict between the provisions of this Agreement and the mandatory articles of applicable laws, generally binding laws shall always prevail (only in case if such laws impose more strict duties as Agreement does) and Contract Parties shall be strictly complied with them especially concerning to period and manner of retaining of Study documentation.

Referring to the terms of this Agreement does not relieve Contractual parties of any responsibility for improper archiving and retention of any documentation related to the Study under this Agreement.

Center shall notify Bayer in the event that Center plans to store Study documentation outside of its own premises. After expiry of the retention period, Center shall not destroy any Study documentation without Bayer's approval, and, upon Bayer's request, transfer documents to a third party designated by Bayer to the extent permitted by law. Center shall notify Bayer about any changes in source documentation (e.g. introduction or retirement of an electronic records system).

povinné informovať spoločnosť Bayer o všetkých zmenách v zdrojovej dokumentácii (napr. o zavedení či vyradení systému elektronických záznamov).

2.16 Zmluvní partneri sú si vedomí, že spoločnosť Bayer alebo jej menom tretia osoba sú povinní starostlivo monitorovať vykonávanie Skúšania a pravidelne navštevovať Centrum. V priebehu Skúšania a po jeho ukončení,

(i) si spoločnosť Bayer vyhradzuje právo, na základe predchádzajúceho oznámenia, uskutočňovať audit záznamov Centra, vrátane akejkoľvek a každej ďalšej dokumentácie a zariadení, ktoré sa týkajú a/-lebo súvisia so Skúšaním, a zároveň

(ii) sú Zmluvní partneri povinní umožniť prípadné kontroly zo strany príslušných regulačných úradov. Zmluvní partneri bezodkladne informujú spoločnosť Bayer o akejkoľvek kontrole a/-lebo zámere (oznámení) vykonať kontrolu v budúcnosti, a zároveň Zmluvní partneri umožnia spoločnosti Bayer zúčastniť sa tejto kontroly. Pred odoslaním odpovede na akékoľvek prípadné zistenia kontroly v zmysle vyššie uvedeného, sú Zmluvní partneri povinní umožniť spoločnosti Bayer prehodnotiť a revidovať túto odpoveď a zároveň Zmluvní partneri budú bez nároku na extra odmenu primerane podporovať monitorov, audítorov a inšpektorov, vrátane avšak nielen, poskytnutím prístupu k zariadeniam a k údajom podľa potreby a Zmluvní partneri zároveň prijímú akékoľvek primerané opatrenia, požadované k odstráneniu nedostatkov, zaznamenaných počas monitorovania, auditu alebo kontroly. Na žiadosť spoločnosti Bayer je Skúšajúci povinný byť k dispozícii pre osobnú diskusiu a zároveň

(iii) Centrum v súlade so zásadami správnej klinickej praxe umožní spoločnosti Bayer a ňou povereným osobám prístup ku zdrojovej dokumentácii skúšania, vrátane prístupu do zdravotnej dokumentácie účastníkov skúšania a to za účelom overenia úplnosti údajov a súladu záznamov s Protokolom skúšania. Toto oprávnenie zahŕňa aj možnosť kontroly súladu medzi tlačnými záznamami a ich elektronickým vyhotovením (spot check). Za tým účelom Centrum zabezpečí splnenie všetkých podmienok a súhlasov od účastníkov skúšania pre prístup

2.16 Contract Partners are aware that Bayer or a third party on behalf of Bayer is monitoring the conduct of the Study closely and is visiting the Center on a regular basis. During and after the Study,

(i) Bayer retains the right – upon reasonable prior notice - to audit Center's records, any and all other documentation and the facilities relating to the Study, and

(ii) Contract Partners shall allow any inspections by responsible authorities. Contract Partners shall promptly inform Bayer about any inspection and the intent to conduct an inspection and Contract Partners shall allow Bayer to be present. Prior to responding to the findings of any such inspection, Contract Partners shall review and discuss such response with Bayer and Without extra charge, Contract Partners shall appropriately support monitors, auditors and inspectors, including without limitation by providing them with access to the facilities and data as required, and Contract Partners shall take any and all reasonable actions requested to cure deficiencies noted during monitoring, audit or inspection. Investigator shall be available for personal discussion, if requested by Bayer and

(iii) Centre, in accordance with the principles of good clinical practise is obliged to allow Bayer and third person authorized by Bayer the access to the essential documents of clinical trial including access to health care records of trial subjects for the purpose of verifying the completeness of data and the compliance of the records with the Protocol. This entitlement also includes the possibility of checking the compliance between printed documents and its electronic versions (spot checks). For this purpose, the Center will ensure compliance with all conditions and approvals from

<p>k zdrojovej dokumentácii a zdravotnej dokumentácii účastníkov skúšania.</p>	<p>trial subjects for access to the source documentation and healthcare records of the trial subjects.</p>
<p>2.17 Zmluvní partneri nesmú využívať služby, bez ohľadu na ich objem, žiadnej osoby, ktorá bola vylúčená, ktorej bolo oprávnenie poskytovať tieto služby odobraté, ktorá je vedená na zozname nežiaducich osôb, je jej zakázaná činnosť alebo je objektom vyšetrovania zo strany štátneho orgánu alebo jej hrozí vyšetrovanie regulačného orgánu pre vylúčenie, odobratie oprávnenia, zaradenie na zoznam nežiaducich osôb alebo akékoľvek iné podobné regulačné opatrenie v rámci ktoréhokoľvek právneho poriadku na svete. Zmluvní partneri ďalej vyhlasujú a zaručujú, že ani oni ani ich zamestnanci, agenti či zástupcovia, ktorí sa zúčastňujú vykonávania Skúšania, neboli vylúčení, nebolo im odobraté oprávnenie, neboli uvedení na zoznam nežiaducich osôb alebo im nebola zakázaná činnosť rozhodnutím regulačného orgánu, ani podľa ich najlepšieho vedomia v súčasnej dobe neprebíha žiadne konanie týkajúce sa takého vylúčenia, odobratia oprávnenia, uvedenia na zoznam nežiaducich osôb. Zmluvní partneri budú v priebehu Skúšania ihneď informovať spoločnosť Bayer, ak bude začaté také konanie o vylúčení, odobratí oprávnenia, uvedenia na zoznam nežiaducich osôb a zákaze v súvislosti s vykonávaním činností, ktoré sú predmetom Skúšania, vo vzťahu ku Skúšajúcemu, Centru či jeho zamestnancovi, agentovi alebo zástupcovi, ktorí sa zúčastňujú vykonávania Skúšania.</p>	<p>2.17 Contract Partners shall not use in any capacity the services of anyone debarred, disqualified, blacklisted or banned or under investigation or threat of investigations by regulatory authority for debarment, disqualification, blacklisting or any similar regulatory action in any jurisdiction anywhere in the world. Furthermore, Contract Partners represent and warrant that neither them nor their employees, agents or representatives involved in the performance of the Study, have been debarred, disqualified, blacklisted or banned by regulatory authority, nor that they are currently, to the best of its knowledge, the subject of such a debarment, disqualification, blacklisting or banning proceeding. During the term of this Agreement, Contract Partners shall promptly notify Bayer, that themselves or any of their employees, agents or representatives involved in the performance of the Study become subject of such debarment, disqualification, blacklisting or banning proceeding.</p>
<p>2.18 V prípade, že Skúšajúci prestane vykonávať svoje povolanie v Centre, Centrum je povinné o tejto skutočnosti informovať spoločnosť Bayer bezodkladne po tom, čo sa o tom dozvie, a súčasne navrhnuť riadne kvalifikovanú osobu ako nového Skúšajúceho. Spoločnosť Bayer má právo vzniesť námietky voči tomuto nahradeniu. Centrum nesmie zaradiť nového Skúšajúceho do Skúšania predtým ako sa nový Skúšajúci oboznámi a zaviazá sa dodržiavať podmienky tejto Zmluvy vo forme Dodatku k tejto zmluve. Ak Centrum a spoločnosť Bayer nie sú schopní dohodnúť sa na osobe nového Skúšajúceho alebo ak nový Skúšajúci nie je ochotný zaviazat' sa k podmienkam stanoveným touto Zmluvou, spoločnosť Bayer je oprávnená ukončiť túto Zmluvu v súlade s bodom 12.5.</p>	<p>2.18 In the event that the Investigator resigns from his job at the Center, Center shall promptly provide a written notice to Bayer upon gaining knowledge thereof and shall propose a duly qualified person acting as new investigator. Bayer shall have the right to object to such replacement. Center shall not involve the new investigator in the Study unless the new investigator has read and acknowledged the terms and conditions of this Agreement in the form of Addendum to this Contract. If Center and Bayer are unable to agree on a new investigator or if the new investigator is unwilling to acknowledge the terms and conditions of this Agreement, Bayer shall be entitled to terminate this Agreement in accordance with Section 12.5.</p>
<p>2.19 Zmluvní partneri umožnia zmluvným klinickým výskumným organizáciám, zmluvne zabezpečeným</p>	<p>2.19 Contract Partners shall permit any clinical research organizations contracted by Bayer or any of its Affiliates</p>

spoločnosťou Bayer alebo ktoroukoľvek z Prepojených osôb, aby v mene spoločnosti Bayer vykonávali a/alebo uplatňovali ktorékoľvek z práv a povinností spoločnosti Bayer na základe tejto Zmluvy a budú spolupracovať s týmito klinickými výskumnými organizáciami.

- 2.20 V prípadoch, keď je Skúšajúci členom príslušnej etickej komisie alebo podobného orgánu, ktorý je oprávnený rozhodovať o záležitostiach týkajúcich sa Skúšania, Skúšajúci je povinný informovať spoločnosť Bayer o tejto skutočnosti a nebude vykonávať svoje hlasovacie právo vo vzťahu ku Skúšaniam.
- 2.21 Skúšajúci je povinný zaistiť riadne a kompletne vyplnenie a označenie písomnej žiadosti (žiadanky) na potrebné vyšetrenia, ktoré budú realizované Centrom. Žiadanka musí byť označená nasledovne: BAYER/č. protokolu/centrum/skušajúci. V prípade nekompletne vyplnených žiadaniek, Centrum upozorní Skúšajúceho prípadne príslušnú kontaktnú osobu zo strany Bayer, na potrebu úpravy, ktorú ak Skúšajúci na základe vyššie uvedeného upozornenia Centra nevykoná bezodkladne po doručení výzvy k úprave, tak Skúšajúci zodpovedá za vzniknuté nedostatky.

### Čl. 3 – Povinnosti Bayer

- 3.1 Kontaktnými osobami spoločnosti Bayer vo vzťahu ku Skúšaniam sú:

[REDACTED]

Tel.: [REDACTED]

Email: [REDACTED]

alebo ktorékoľvek ďalšie osoby oznámené Skúšajúcemu.

- 3.2 Spoločnosť Bayer bude vykonávať a dokumentovať Skúšanie v súlade s (a) Protokolom; (b) podmienkami tejto Zmluvy; (c) etickými zásadami Helsinskej deklarácie; a (d) Smernicou ICH GCP E6 Správna klinická prax; (e) v súlade s príslušnými právnymi predpismi SR, predovšetkým v súlade so Zákonom o liekoch, ako aj všeobecne prijímanými štandardmi správnej klinickej praxe; a (f) zákonmi, predpismi, nariadeniami a kódexmi compliance a (g) všetkými príkazmi a povereniami príslušných orgánov a IRB a/alebo etických komisií.

- 3.3 Spoločnosť Bayer poskytne Zmluvným partnerom Skúšaný liek, nevyhnutné vzory CRF a ďalšie informácie vyžadované pre vykonávanie Skúšania, napr. Príručka

to exercise and/or perform any of Bayer's rights and obligations under this Agreement on behalf of Bayer and shall cooperate with such clinical research organization.

- 2.20 In case Investigator is a member of the competent ethic committee or any similar institution deciding about matters with regard to the Study, Investigator shall inform Bayer about this circumstance and shall not execute his or her voting right with regard to the Study.

- 2.21 Investigator shall ensure the proper and complete fill up and labelling of the written request (Request) for the necessary Examination that will be realized by Center. The Request shall be marked as follows: Bayer/Protocol No./Center/Investigator. In the case of uncompleted filling up of Requests, Center notifies the Investigator, respectively the appropriate Bayer contact person for the necessary adjustments, which if Investigator fails to execute (correct) immediately after the reception of request for adjustment, then the Investigator is responsible for the deficiency.

### Art. 3 – Responsibilities of Bayer

- 3.1 Contact persons regarding the Study at Bayer are:

[REDACTED]

Tel.: [REDACTED]

Email: [REDACTED]

or any other persons notified to the Investigator.

- 3.2 Bayer shall perform and document the Study in strict accordance with a) the Protocol; and (b) the terms and conditions of this Agreement; and (c) the ethical principles of the Declaration of Helsinki; and (d) the ICH Harmonised Tripartite Guideline for Good Clinical Practice E6; (e) in accordance with legal acts of Slovak Republic, especially with Act on Medicines as well as generally accepted standards of Good Clinical Practice; and (f) all applicable laws, rules, regulations and compliance codes and (g) any and all orders and mandates of the relevant authorities and IRB and/or ethics committees.

- 3.3 Bayer shall provide to Contract Partners the Study Drug, the necessary CRF templates and other information required for the performance of the Study,

skúšajúceho, Dokumentácia o lieku, a Súhrn charakteristických vlastností lieku, v platnom znení.

Spoločnosť Bayer oznámi Skúšajúcemu príslušné nové informácie o bezpečnosti týkajúce sa Skúšaného lieku v čo najkratšej dobe, ako takéto informácie získal.

3.4 Bayer vyvinie prostredníctvom monitorujúcej osoby maximálne úsilie aby Skúšajúci zaistil riadne a kompletne vyplnenie a označenie písomnej žiadosti (žiadanky) na potrebné vyšetrenia tak, ako mu táto povinnosť vyplýva z bodu 2.21.

3.5 Spoločnosť Bayer sa zaväzuje získať všetky povolenia regulačných orgánov a etických komisií nevyhnutné pre vykonávanie Skúšania a urobiť príslušné oznámenia voči regulačným orgánom a etickým komisiám, ibaže to je povinnosťou Zmluvných partnerov podľa čl. 2 tejto Zmluvy. Tieto povolenia tvoria prílohy č. 2 a 3 tejto Zmluvy.

#### Čl. 4 – Platby

4.1 Spoločnosť Bayer súhlasí, že zaplatí Zmluvným partnerom a Členom tímu Skúšania za riadne vykonané činnosti na základe tejto Zmluvy vrátane prevodu práv podľa článku 5 odmenu vo výške, spôsobom a za podmienok dohodnutých ďalej v tomto článku Zmluvy a Prílohe č. 1a (odmena Centra), Prílohe č. 1b (odmena Skúšajúceho), Prílohe č. 8.

4.2 Zmluvní partneri nemajú nárok na žiadnu inú platbu okrem tých, ktoré sú uvedené v tejto Zmluve a jej Prílohach, ibaže ju vopred písomne schváli spoločnosť Bayer. Platby dohodnuté podľa tejto Zmluvy a jej príloh obsahujú aj celkovú odmenu za archiváciu a uskladnenie dokumentácie v zmysle tejto Zmluvy a právnych predpisov.

4.3 Všetky platby v prospech Centra sú splatné v lehote 60 (šesťdesiat) dní od prijatia zodpovedajúceho daňového dokladu (faktúry) majúci všetky náležitosti podľa príslušných právnych predpisov upravujúcich daň z pridanej hodnoty, a to v prospech nasledujúceho bankového účtu Centra:

IBAN Číslo účtu: [REDACTED]

Všetky platby v prospech Skúšajúceho, a prípadne Členov tímu Skúšania, sú splatné v lehote 60 (šesťdesiat) dní odo dňa, kedy bude spoločnosť Bayer

for example Investigator's Brochure, Product Monograph and Summary of Product Characteristics, as applicable.

Bayer shall report safety relevant new information regarding the Study Drug to the Investigator in reasonable time after Bayer obtains such information.

3.4 Bayer shall make through monitoring person every effort that Investigator could ensure the proper and complete fill up and labelling of the written request (Request) for the necessary examination, as Investigator has such obligation defined in the point 2.21.

3.5 Bayer undertakes to obtain any and all approvals of regulatory authorities and ethics committees necessary for the performance of the Study and shall provide necessary notifications to the regulatory authorities and ethics committees unless this is the responsibility of Contract Partners pursuant to Section 2 hereof. These approvals are Appendices 2 and 3 hereto.

#### Art. 4 – Payments

4.1 In consideration of the proper performance of the Study and transfer of rights under Art. 5, Bayer agrees to pay to Contract partners and Study Team Members the remuneration in the amount, by means and under the terms agreed by the parties below herein and in Appendix 1a (payment for Center), Appendix 1b (payment for Investigator), Appendix 8.

4.2 No further payments than those set forth in this Agreement and its Appendices shall become due unless approved by Bayer in writing. Payments agreed under this Agreement and its Appendices shall also include the total remuneration for archiving and storage of documentation in accordance with this Agreement and legal regulations.

4.3 All payments to Center will be made within 60 (sixty) days after receipt of invoice which meets all requirements according to applicable legal VAT rules, to the following account of Center:

IBAN Account No.: [REDACTED]

All payments to Investigator and Study Team Members will be made within 60 (sixty) days after the day when Bayer receives a relevant payment

<p>doručená príslušná žiadosť o úhradu, obsahujúca potrebné náležitosti v zmysle relevantných Príloh tejto Zmluvy.</p> <p>4.4 Faktúry musia byť zasielané spoločnosti Bayer polročne na túto adresu:</p> <p>Oddelenie klinických skúšaní Bayer, spol. s r.o., Karadžičova 2 811 09 Bratislava Slovenská Republika</p> <p>Skúšajúci spoločne s monitorujúcou osobou poverenou spoločnosťou Bayer vzájomne písomne alebo formou e-mailu odsúhlasia prehľad počtu, druhu a im zodpovedajúce hodnoty jednotlivých úkonov vykonávaných Skúšajúcim, Lekármi tímu Skúšania a/alebo ostatnými členmi tímu Skúšania, ktoré majú byť podľa tejto Zmluvy spoločnosťou Bayer hradené (tzv. Invoice proposal), zaslané monitorujúcou osobou poverenou spoločnosťou Bayer osobe CLM, poverenej spoločnosťou Bayer. Na základe tohto vzájomného odsúhlasenia návrhu faktúry spoločnosť Bayer vystaví a zašle Centru objednávku pre vystavenie faktúry, ktorá musí obsahovať poskytnuté objednávkové číslo. Centrum následne vystaví fakturu na odmenu a prípadné náklady, ktoré je v súlade s touto Zmluvou oprávnené fakturovať, ktorú doručí spoločnosti Bayer. Spoločnosť Bayer zaplatí Centru na základe riadne vystavenej a doručenej faktúry príslušnú odmenu a prípadné oprávnené fakturované náklady za obdobie, pre ktoré bola predmetná objednávka vystavená. Invoice proposal tvorí prílohu faktúry vydanú Centrom. Centrum nesie zodpovednosť za uhradenie všetkých ostatných daní v súvislosti s platbami na základe tejto Zmluvy.</p> <p>Na faktúrach musí byť uvedené "Oddelenie klinických skúšaní" a musia obsahovať číslo objednávky, ktoré poskytne Bayer centru písomne, číslo Skúšania, rozsah a časové obdobie poskytnutých služieb.</p> <p>4.5 Na žiadosť spoločnosti Bayer Zmluvní partneri poskytnú riadny prehľad jednotlivých položiek a súvisiacu dokumentáciu ku každej zaslanej faktúre. Spoločnosť Bayer má právo zadržať príslušnú platbu až do doručenia takej podrobnej dokumentácie.</p> <p>4.6 Spoločnosť Bayer má právo zadržať primeranú časť doposiaľ neuhradených platieb v prípade, že služby, ktoré majú byť poskytnuté na základe tejto Zmluvy, nie sú poskytnuté dojednaným spôsobom. Taká čiastka</p>	<p>request, containing all details according to respective Appendix.</p> <p>4.4 Invoices shall be sent to Bayer on semi-annual basis to the following address:</p> <p>Oddelenie klinických skúšaní Bayer, spol. s r.o., Karadžičova 2 811 09 Bratislava Slovak Republic</p> <p>Investigator together with the monitoring person delegated by Bayer will mutually agree in writing or by email on the overview of number, sort and corresponding value of particular activities performed by Investigator, Team Members Physicians and/or other Study Team Members, that shall be paid by Bayer pursuant to this Agreement (i.e. Invoice proposal), sent by monitoring person delegated by Bayer to responsible CLM delegated by Bayer. Based on such mutual agreement on the Invoice proposal, Bayer shall issue purchase order containing purchase order number and send it to the Center to issue the invoice. Center will then issue the invoice for the remuneration and eventual costs that it is entitled to charge pursuant to this Agreement and will send it to Bayer. Based on the duly issued and delivered invoice, Bayer will pay to Center the respective remuneration and eventual justifiably invoiced costs for the period for which the purchase order has been issued pursuant to this section. Invoice proposal shall be attached to the invoice issued by the Center. Center is aware to pay all other taxes in regards with payments based on this Agreement.</p> <p>The invoices shall name Oddelenie klinických skúšaní and shall reference the purchase order number provided separately to Center by Bayer in writing and shall specify the relevant Study number, the services performed and the time of services.</p> <p>4.5 Upon Bayer's request Contract Partners shall provide proper and audit worthy itemization and documentation for any submitted invoice. Bayer has the right to withhold the respective payment until such detailed documentation has been received.</p> <p>4.6 Bayer has the right to withhold an appropriate part of outstanding payments in case services owed pursuant to this Agreement have not been fulfilled in a contractual manner. Such amount shall not exceed the</p>
---	--

<p>nesmie presiahnuť hodnotu služieb, ktoré neboli riadne poskytnuté, a bude zaplatená po odstránení príslušného nesúladu za predpokladu, že také omeškanie nespôsobilo, že tieto služby sa stali nepotrebnými pre účely tejto Zmluvy.</p>	<p>value of the services not properly conducted and will be released for payment once such non-compliance has been cured, provided the delay has not caused the services to have become worthless for the purpose of this Agreement.</p>
<p>4.7 Všetky čiastky uvedené v tejto Zmluve a jej prílohách sú uvedené bez DPH. Ak niektoré platby za služby Centra podliehajú DPH, spoločnosť Bayer zaplatí príslušnú čiastku DPH na základe príslušného daňového dokladu (faktúry), vystaveného Centrom, ktorý bude spĺňať všetky náležitosti predpísané príslušnými daňovými zákonmi, predpismi a nariadeniami. Centrum nesie zodpovednosť za uhradenie všetkých ostatných daní v súvislosti s platbami na základe tejto Zmluvy. Centrum je povinné nahradiť spoločnosti Bayer všetku škodu a náklady vzniknuté z dôvodu postupu podľa tohto bodu a/alebo z dôvodu ručenia spoločnosti Bayer za DPH, ktorej platcom je Centrum.</p>	<p>4.7 All agreed consideration is exclusive of Value Added Tax (VAT). If VAT is legally owed by Center VAT applies and will be invoiced additionally by Center and has to be paid by Bayer after receipt of a correct invoice which meets all legal requirements according to the applicable VAT laws, rules and regulations. Any other tax with respect to the payments under this Agreement will be borne by Center. The Center is obliged to compensate Bayer for all damages and costs incurred due to the procedure according to this point and/or due to the Bayer's liability for VAT, of which the Center is a payer.</p>
<p>4.8 Zmluvní partneri berú na vedomie a súhlasia, že spoločnosť Bayer alebo akákoľvek z jeho sesterských spoločností alebo Asociácia inovatívneho farmaceutického priemyslu - AIFP zverejní na súbernej úrovni akékoľvek prevody hodnoty zdravotníckemu pracovníkovi alebo zdravotníckemu zariadeniu týkajúce sa Výskumu alebo Vývoja t.j. (i) platieb vykonaných spoločnosťou Bayer podľa tejto Zmluvy a (ii) akékoľvek náklady na ubytovanie, stravné a cestovné Centra, Skúšajúceho alebo spoluskúšajúcich lekárov, ktoré spoločnosť Bayer uhradila podľa tejto Zmluvy a (iii) akékoľvek kongresové registračné alebo účastnícke poplatky alebo podobne, ktoré hradila spoločnosť Bayer podľa tejto Zmluvy, a to anonymným spôsobom, t.j. na súbernej úrovni. Zmluvní partneri rovnako berú na vedomie politiku Európskej agentúry pre liečivé prípravky (EMA) týkajúcu sa evidencie vyhlásení o vylúčení stretu záujmov členov a expertov vedeckých komisií a vyhlasujú týmto, že tu nie je žiaden stret záujmov brániaci plneniu ich povinností vychádzajúcich zo Skúšania.</p>	<p>4.8 Contract partners are aware that Bayer or one of its affiliated companies or Association of Inovative pharmaceutical industry - AIFP will publish any transfer of value on aggregated level made to any Healthcare Professional or Healthcare Organization relating to Research and Development on an aggregated level will publish any transfer of value, i.e. (i) the payments made by Bayer under this Agreement and (ii) any costs for accommodation, work related meals and travel of the Centre, the Principal Investigator or the Investigators which Bayer has covered under this Agreement and (iii) any congress registration or participation fees or alike which Bayer has covered under this Agreement, in an anonymized way, i.e. on aggregated level. Contract partners are also aware of the "EMA Policy of Handling Declarations of Scientific Committees' Members and Experts" and confirm that there is no conflict of interest preventing the fulfilment of their Study duties.</p>
<p>4.9 Zmluvní partneri berú na vedomie, že ak v súvislosti s plnením podľa tejto Zmluvy poskytnú zdravotníckemu pracovníkovi alebo poskytovateľovi zdravotnej starostlivosti peňažné alebo nepeňažné plnenie, sú povinní spoločnosť Bayer v lehote do 30 dní od poskytnutia peňažného plnenia alebo nepeňažného plnenia oznámiť v elektronickej podobe zoznam zdravotníckych pracovníkov a poskytovateľov zdravotnej starostlivosti, ktorým bolo peňažné alebo nepeňažné plnenie poskytnuté, v rozsahu podľa príslušných</p>	<p>4.9 Contract Partners acknowledge that in case the Provider in connection with this Agreement provides financial and in-kind benefits to the health care professionals or providers of healthcare services the Contract Partners are required within 30 days following the granting of payments or in-kind benefit inform Bayer electronically of the list of healthcare professionals and providers of healthcare services, that were provided with the financial or in-kind benefits, in the scope of the relevant provisions of the Act. No. 362/2011 Coll. on</p>



<p>ustanovení zákona 362/2011 Z. z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach, v znení neskorších predpisov (ďalej len „Zákon o liekoch“). Pokiaľ ku poskytnutiu plnenia dôjde v mesiaci jún, alebo december, sú Zmluvní partneri oznamovaciu povinnosť povinní splniť do 15 dní od poskytnutia takéhoto plnenia. Zmluvní partneri ďalej berú na vedomie, že v súvislosti s plnením podľa tejto Zmluvy sú povinní oznámiť spoločnosti Bayer v elektronickej podobe aj zoznam údajov podľa Zákona, a to v lehote podľa predchádzajúcej vety.</p> <p>4.10 Zmluvní partneri sa zaväzujú plniť svoje oznamovacie povinnosti v elektronickej podobe voči spoločnosti Bayer a to vyplnením aktuálneho elektronického formulára dostupného na webovej stránke NCZI a jeho odoslaním na elektronickú adresu <a href="mailto:zvzerejnovanie.sk@bayer.com">zvzerejnovanie.sk@bayer.com</a> v súlade s touto Zmluvou.</p> <p>4.11 Ak sa preukáže, že Zmluvní partneri v oznámení (viď ods. 4.11.) poskytli spoločnosti Bayer nepresné, neúplné alebo nepravdivé údaje, sú Zmluvní partneri povinní v lehote uvedenej v písomnej výzve spoločnosti Bayer nahradiť spoločnosti Bayer vzniknutú škodu, a to najmä, nie však výlučne sumu pokuty, ktorú uložilo Ministerstvo zdravotníctva spoločnosti Bayer za spáchaný správny delikt uvedenie nepresných, neúplných alebo nepravdivých údajov v správe o výdavkoch na peňažné a nepeňažné plnenia.</p> <p>4.12 Zmluvní partneri strany berú na vedomie, že spoločnosť Bayer je povinná v súlade s príslušnými ustanoveniami zákona 362/2011 Z. z. liekoch a zdravotníckych pomôckach, v znení neskorších predpisov, predkladať v elektronickej podobe národnému centru (NCZI) najneskôr do 31. januára a 31. júla kalendárneho roka správu o peňažných alebo nepeňažných plneniach poskytnutých priamo alebo nepriamo zdravotníckemu pracovníkovi alebo poskytovateľovi zdravotnej starostlivosti (vrátane mena a priezviska prípadne obchodného mena poskytovateľa). NCZI bezodkladne zverejní na svojom webovom sídle údaje oznámené v súlade s príslušnými ustanoveniami zákona 362/2011 Z. z. liekoch a zdravotníckych pomôckach, v znení neskorších predpisov</p>	<p>medicinal products and medical devices as amended (hereinafter the “Act on medicinal products”). If the benefits would be provided during the June or during the December, Contract Partners are obliged to inform Bayer within 15 days from the date when the benefits were provided. The Contract Partners further acknowledge that in connection with this Agreement, the Contract Partners are required to inform Bayer electronically of the list of data in line with the Act, within a period stated in the previous sentence.</p> <p>4.10 The Contract Partners undertake to fulfill its notification obligations under this Contract toward Bayer by filling in the electronic form published on NCZI website and sending it to the following e-mail address <a href="mailto:zvzerejnovanie.sk@bayer.com">zvzerejnovanie.sk@bayer.com</a> in the line with this Contract.</p> <p>4.11 If it is proven that the Contract Partners in announcement (see article 4.11) provides inaccurate, incomplete or false information to the Bayer, the Contract Partners shall be obliged no later than upon the written request of Bayer compensate the damage caused including but not limited to the fine imposed by the Ministry of Health for administrative offense as defined inaccurate, incomplete or false the data in the reports on provides financial and in-kind benefits.</p> <p>4.12 The Contract Partners acknowledge that Bayer shall be obliged to provide NCZI with reports on financial and in-kind benefits provided directly or indirectly to the health care professionals or providers of healthcare services (including the name and surname or business name of the provider) according to the relevant provisions of the Act. No. 362/2011 Coll. on medicinal products and medical devices as amended, no later than 31st January and 31st July of the calendar year in electronic form. NCZI shall publish on its website the reports received according to the relevant provisions of the Act. No. 362/2011 Coll. on medicinal products and medical devices as amended.</p>
<p style="text-align: center;"><b>Čl. 5 – Práva k výsledkom</b></p> <p>5.1 Spoločnosť Bayer patria výlučné práva ku všetkým výsledkom, bez ohľadu na ich povahu alebo formu, či sú</p>	<p style="text-align: center;"><b>Art. 5 - Rights to Results</b></p> <p>5.1 Bayer shall own the exclusive rights to all results, whatever their form or nature, whether patentable or not, tangible or intangible (including but not limited to</p>

spôsobilé byť predmetom patentovej ochrany alebo nie, či sú hmotné alebo nehmotné (vrátane, nie však výlučne, informácií, údajov, know-how, zobrazení, vzoriek), ktoré vznikli, boli akokoľvek vytvorené alebo ich pôvod je možné akokoľvek odvodiť v súvislosti s vykonávaním Skúšania Centrom, Skúšajúcim a/alebo Členmi tímu Skúšania a/alebo tretími osobami, podieľajúcimi sa na Skúšaní z poverenia Zmluvných partnerov (ďalej len „Výsledky“). Centrum je povinné previesť a týmto vopred prevádza všetky svoje majetkové a iné súvisiace práva k Výsledkom na spoločnosť Bayer, a spoločnosť Bayer tieto prevedené práva prijíma. V rozsahu, v ktorom sú všetky a akékoľvek práva k Výsledkom právne neprevoditeľné, sa touto Zmluvou spoločnosti Bayer udeľuje výlučná, celosvetová, prevoditeľná, trvalá, a neodvolateľná licencia k neobmedzenému nakladaniu s Výsledkami. Centrum je povinné uskutočniť všetky kroky nevyhnutné k tomu, aby spoločnosť Bayer plne disponovala so všetkými právami uvedenými v tomto čl. 5. Zmluvy.

5.1.1 Pre vylúčenie akýchkoľvek pochybností, všetky zdravotnícke dokumentácie a pôvodné zdrojové dokumentácie zostanú majetkom Centra; avšak, spoločnosť Bayer je oprávnená ich použiť v súlade s podmienkami tejto Zmluvy a s informovaným súhlasom účastníkov Skúšania a príslušných zákonov, predpisov a nariadení. Sprístupnenie Výsledkov akémukoľvek subjektu, vrátane zmluvnej výskumnej organizácie či IRB/etickej komisie alebo regulačnému orgánu nebude považované za priznanie vlastníckeho práva k týmto informáciám týmto subjektom.

5.1.2 Pre odstránenie pochybností platí, že akékoľvek patentovateľné Výsledky (ďalej len „Vynálezy“), ktoré sú vylepšeniami, alebo novým použitím či novými liekovými formami Skúšaného lieku a ktoré sú závislé na, súvisia s, alebo vznikajú v dôsledku vykonávania Skúšania, alebo ktoré sa objavia v priebehu trvania Skúšania špecifikované v Protokole a sú založené na, alebo sú predmetom duševného vlastníctva alebo Dôverných informácií náležiacich spoločnosti Bayer, sú výlučným vlastníctvom spoločnosti Bayer.

5.2 Zmluvní partneri zabezpečia, že akékoľvek a všetky Vynálezy alebo patentovateľné Vynálezy, budú bezodkladne písomne nahlásené spoločnosti Bayer.

information, data, know-how, images and samples), that are originated or otherwise made in connection with the performance of the Study by Center, Investigator and/or Study Team Physicians and/or Study Team Members and/or or other parties, involved by Contract Partners, (hereinafter referred to as "Results"). Center shall assign and hereby assigns its rights to the Results to Bayer in advance and Bayer accepts such assignment. To the extent rights to Results are legally not assignable, Bayer is hereby granted an exclusive, world-wide, sub-licensable, perpetual, irrevocable license for unlimited use. Center shall take any and all actions necessary to provide Bayer all the rights set forth in Section 5.

5.1.1 For the avoidance of doubt, any medical records and/or original source documents shall remain the property of Center; however, Bayer shall be permitted to use such items in accordance with the terms and conditions of this Agreement and the trial subject's informed consent and applicable local laws, rules and regulations. Disclosure of Results to any entity, including a Contract Research Organisation, IRB / EC, or regulatory authority shall not be deemed to confer an ownership interest in such information to those entities.

5.1.2 For the avoidance of doubt, any patentable Results (hereinafter referred to as "Inventions") that are improvements to, or are new uses of, or are new dosages or dosage forms of the Study Drug and which are dependent on, or relate to, or arise from, the performance of the Study; or that occur during the term of the Study as specified in the Protocol, and are based upon or subject to the Bayer's intellectual property, or Confidential Information shall be the sole property of Bayer.

5.2 Contract Partners shall ensure that Bayer is promptly notified in writing of any Inventions or potential Inventions.

- |  |   |
|--|---|
| <p>5.3 Spoločnosť Bayer alebo ktorákoľvek Prepojená osoba majú výhradne právo podať na vlastné náklady akékoľvek patentové prihlášky (žiadosti o udelenie patentu) alebo iné prihlášky k právam duševného vlastníctva k Výsledkom v akejkoľvek krajine. Pôvodcovia vynálezu zo strany Centra alebo iní pôvodcovia vynálezu zapojení do Skúšania budú spoločnosťou Bayer uvedení v patentovej prihláške. Zmluvní partneri zabezpečia, aby bola spoločnosť Bayer poskytnutá akákoľvek primeraná súčinnosť, za účelom umožniť spoločnosti Bayer podať takúto prihlášku a zároveň poskytnú súčinnosť aby Bayer mohol žalovať, brániť a presadzovať svoje práva, vrátane vyhotovenia akýchkoľvek dokumentov a vydania prehlásení, ktoré spoločnosť Bayer považuje za nevyhnutné.</p>        | <p>5.3 Bayer or any of its Affiliates exclusively have the right to file, at its own expense, any patent applications or other intellectual property rights on Results in or for any country. Bayer will name Center's inventors or other inventors involved in the Study in the patent application. Contract Partners shall ensure that any reasonable assistance will be provided to Bayer in order to enable Bayer to file such application and to prosecute, defend and enforce such rights, including execution of any and all documents and declarations which Bayer deems necessary.</p>   |
| <p>5.4 Bayer a jeho Prepojené osoby smú užívať, rozmnožovať a prenášať anonymizované rádiologické/diagnostické snímky vyhotovené počas Skúšania v súlade s ustanoveniami informovaného súhlasu, pre všetky účely, vedecké a/alebo komerčné, v akejkoľvek forme a akýmkoľvek spôsobmi, elektronickými alebo mechanickými, vrátane vyhotovenia fotokópií, elektronických záznamov (napr. na CD-ROM), mikrokópií, alebo prostredníctvom systémov uchovávania a obnovovania údajov, vrátane databánk a internetu. Ustanovenia ods. 5.1 sa použijú primerane. Zmluvní partneri potvrdzujú, že všetky také snímky budú získané so súhlasom účastníka Skúšania a že nebudú obsahovať žiadne informácie, ktorých prostredníctvom by mohol byť identifikovaný konkrétny subjekt hodnotenia.</p> | <p>5.4 Bayer and its Affiliates may utilize, reproduce and transmit de-identified radiological/diagnostic images generated in the course of the Study, as stated in the informed consent, for any purpose, scientific and/or commercial, in any form or by any means, electronic or mechanical, including photocopying, recording (e.g. on CD-ROM), micro-copying, or by any information storage and retrieval system, including data banks and the internet. Section 5.1. shall apply accordingly. Contract Partners confirm that all such images will be obtained with the trial subject's consent and that the images will not contain any information through which the relevant trial subject could be identified.</p> |
| <p>5.5 Spoločnosť Bayer udeľuje Zmluvným partnerom nevýhradnú licenciu k Výsledkom vytvoreným v Centre pre interné nekomerčné výskumné a vzdelávacie účely pri dodržaní podmienok zachovávanie dôvernosti a podmienok pre publikovanie, ktoré sú obsiahnuté v tejto Zmluve.</p>  | <p>5.5 Bayer grants Contract Partners a non-exclusive license to the Results generated at the Center for internal non-commercial research and teaching purposes, subject to the terms on confidentiality and publication provided herein.</p>   |

#### Čl. 6 – Zachovávanie dôvernosti

- |  |   |
|--|---|
| <p>6.1 Zmluvní partneri budú zaobchádzať so všetkými informáciami a materiálmi prijatými od spoločnosti Bayer alebo v jej mene alebo od Prepojených osôb spoločnosti Bayer v súvislosti so Skúšaním, Skúšaným liekom alebo touto Zmluvou a so všetkými Výsledkami (ďalej len „Dôverné informácie“) prísne dôverne. Zmluvní partneri smú používať Dôverné informácie, vrátane Skúšaného lieku, iba pre účely plnenia tejto Zmluvy a nesprístupnia také Dôverné informácie žiadnej tretej osobe bez predchádzajúceho písomného súhlasu spoločnosti</p> | <h4>Art. 6 - Confidentiality</h4> <p>6.1 Contract Partners shall treat all information and material received from or on behalf of Bayer or any of its Affiliates in relation to the Study, the Study Drug or this Agreement as well as all Results (hereinafter called "Confidential Information") strictly confidential. Contract Partners shall use the Confidential Information, including the Study Drug, only for the purposes of this Agreement and shall not disclose such Confidential Information to any third party without Bayer's prior written consent. Contract Partners shall provide access</p> |
|--|---|

Bayer. Zmluvní partneri umožnia prístup k Dôverným informáciám iba osobám, ktoré sa s Dôvernými informáciami majú potrebu zoznamovať pre účely poskytovania služieb na základe tejto Zmluvy a aj to iba vtedy, ak tieto osoby boli Zmluvnými partnermi preukázateľne zaviazané k dodržiavaniu podmienok aspoň tak prísnych, ako sú podmienky podľa tohto Článku 6.

Povinnosť k zachovávaní dôvernosti sa nevzťahuje na tie prípady, keď Zmluvní partneri sú oprávnení publikovať Dôverné informácie v súlade s článkom 7.

to the Confidential Information only to persons that have a need to know the Confidential Information for the purpose of providing services under this Agreement and only if such persons are bound to Contract Partners which they must be capable to prove with terms at least as stringent as the terms of this Section 6.

The obligation of confidentiality shall not apply as far as Contract Partners are entitled to publish Confidential Information in accordance with Section 7.

6.2 Pojem Dôverné informácie, ako je používaný v tejto Zmluve, sa nevzťahuje na údaje a informácie, pri ktorých môžu Zmluvní partneri preukázať, že (i) nimi Centrum alebo Skúšajúci disponovali v dobe, keď im boli sprístupnené spoločnosťou Bayer alebo jej Prepojenými osobami, alebo v mene niektorých z nich, (ii) sú alebo sa stanú súčasťou verejných informácií inak ako konaním či opomenutím Centra alebo Skúšajúceho, (iii) ich Centrum alebo Skúšajúci právom nadobudli od tretej osoby, ktorá nie je voči spoločnosti Bayer alebo jej Prepojeným osobám viazaná výslovnou alebo predpokladanou povinnosťou mlčanlivosti, alebo (iv) boli vytvorené nezávisle Centrom alebo Skúšajúcim bez odkazovania sa na alebo použitie Dôverných informácií.

Navyše Zmluvní partneri môžu sprístupniť Dôverné informácie v takom rozsahu, v akom je také sprístupnenie vyžadované právnymi predpismi alebo vykonateľným súdnym rozhodnutím, avšak za podmienky, že Zmluvní partneri o takej skutočnosti v primeranom časovom predstihu informujú spoločnosť Bayer a na jej žiadosť s ňou budú spolupracovať v snahe dosiahnuť opatrenie za účelom ochrany alebo iného primeraného právneho prostriedku. Zmluvní partneri vyvinú všetko primerané úsilie, aby zabezpečili dôverné zaobchádzanie s ktoroukoľvek z Dôverných informácií, ktorá bude sprístupnená.

6.3 Tieto povinnosti k zachovávaní mlčanlivosti a zákazu používania Dôverných informácií podľa tejto Zmluvy zostanú v platnosti ešte počas doby 10 (desať) rokov od ukončenia tejto Zmluvy.

6.4 Zmluvní partneri na žiadosť spoločnosti Bayer zničia/odstránia Dôverné informácie, ktorými disponujú alebo ich vráti spoločnosti Bayer.

6.2 The term Confidential Information, as used in this Agreement, does not apply to data and information which the Contract Partners can prove (i) was already in possession of the Center or the Investigator at the time of its disclosure to them by or on behalf of Bayer or any of its Affiliates, (ii) is or becomes public knowledge other than by an act or omission on the part of the Center or the Investigator, (iii) is legally acquired by the Center or the Investigator from a third party not bound to Bayer or its Affiliates by any express or implied obligation of secrecy, or (iv) was developed independently by Center or Investigator without reference to or use of the Confidential Information.

Furthermore, Contract Partners may disclose Confidential Information to the extent that such disclosure is required to comply with law or an enforceable judicial order, provided, however, that Contract Partners shall give reasonable advance notice to Bayer and, at Bayer's request, shall cooperate with Bayer to seek a protective order or other appropriate remedy. Contract Partners will use reasonable efforts to secure confidential treatment of any Confidential Information that will be disclosed.

6.3 These obligations of confidentiality and non-use provided hereunder shall survive for a period of 10 (ten) years upon termination of this Agreement.

6.4 Upon request of Bayer, Contract Partners shall destroy / delete any Confidential Information in their possession or return it to Bayer.

## Čl. 7 – Publikovanie, Tlačové správy a Verejné oznámenia

7.1 Spoločnosť Bayer uznáva a akceptuje záujem Zmluvných partnerov na nekomerčnom vedeckom publikovaní Výsledkov, bez ohľadu na to, či výsledok Skúšania je pozitívny či negatívny. S ohľadom na oprávnené záujmy spoločnosti Bayer sa Zmluvní partneri zaväzuje dodržiavať nasledujúce povinnosti a podmienky pre publikovanie:

7.1.1 Zmluvní partneri sú povinní zaistiť aby písomný rukopis akejkoľvek zamýšľanej publikácie alebo ústnej prezentácie týkajúcej sa Skúšania alebo Skúšaného lieku alebo Výsledkov (ďalej iba „Publikácia“) bude prednostne poskytnutý spoločnosti Bayer a to najmenej 60 (šesťdesiat) dní pred zamýšľaným predložením alebo prezentáciou Publikácie, aby ich spoločnosť Bayer mohla skontrolovať.

Ak spoločnosť Bayer neurobí voči Zmluvným partnerom žiadne oznámenie v lehote 45 (štyridsaťpäť) dní odo dňa, keď jej bola doručená zamýšľaná Publikácia, Zmluvní partneri pripomenú spoločnosti Bayer zamýšľaný dátum Publikácie. Ak spoločnosť Bayer neposkytne žiadne pripomienky v lehote 60 (šesťdesiat) dní, Zmluvní partneri sú oprávnení Publikáciu publikovať.

7.1.2 Zmluvní partneri potvrdzujú, že v prípade multicentrických skúšaní sa Výsledky Skúšania publikujú iba prostredníctvom koordinácie so spoločnosťou Bayer za účelom kombinovania výsledkov zo všetkých centier zúčastňujúcich sa Skúšania. Zmluvní partneri sú oprávnení publikovať Výsledky ich Centra za predpokladu, že celkové výsledky neboli publikované do 18 mesiacov od skončenia Skúšania ako je uvedené v Protokole, a súčasne za predpokladu postupovania v súlade s podmienkami stanovenými v bode 7.1.

7.1.3 Spoločnosť Bayer a Zmluvní partneri prediskutujú všetky rozdiely v názoroch na zamýšľaný obsah Publikácie za účelom nájdania riešenia uspokojivého pre spoločnosť Bayer aj pre Zmluvných partnerov. Spoločnosť Bayer môže odporučiť akékoľvek zmeny Publikácie, ktoré odôvodnene považuje za

## Art. 7 – Publication, Press releases, Public announcements

7.1 Bayer acknowledges and accepts the interest of the Contract Partners in the non-commercial scientific publication of Results, independent of a positive or negative outcome of the Study. Considering Bayer's reasonable interests the Contract Partners agree to comply with the following terms on publication:

7.1.1 Contract Partners shall ensure that a written manuscript of any intended publication or oral presentation relating to the Study or the Study Drug or the Results (hereinafter called "Publication") is provided to Bayer at least 60 (sixty) days prior to the intended submission or presentation of the Publication in order to allow Bayer to review it.

If Bayer does not notify Contract Partners within 45 (forty-five) days of Bayer's receipt of the intended Publication, Contract Partners shall remind Bayer of the intended date of Publication. If Bayer does not provide any comments within the 60 (sixty) day period, Contract Partners shall be free to publish.

7.1.2 Contract Partners acknowledge that in case of multi-center studies the Results of the Study are to be published only through coordination by Bayer in order to combine the results of all centers participating in the Study. Contract Partners shall be free to publish the Results of their Center provided the overall results have not been published within eighteen (18) months from the end of Study as defined in the Protocol, subject to the compliance with the terms set forth in Section 7.1.

7.1.3 Bayer and Contract Partners shall discuss any difference of opinion with regard to the intended content of the Publication in order to find a solution satisfactory for Bayer and Contract Partners. Bayer may recommend any changes to the Publication which Bayer reasonably deems necessary for scientific purposes. Contract

<p>nevyhnutné pre vedecké účely. Zmluvní partneri sa zaväzujú, že implementácia takých odporúčaných zmien nebude nedôvodne odmietnutá.</p> <p>7.1.4 Keby sa mohlo očakávať, že taká Publikácia bude mať nežiaduci účinok na zachovanie dôvernosti ktorejkoľvek z Dôverných informácií, Zmluvní partneri zabránia takej Publikácii, ibaže predmetná Dôverná informácia môže byť vymazaná z Publikácie bez nepriaznivého účinku na vedeckú správnosť Publikácie.</p> <p>Keby Publikácia z pohľadu spoločnosti Bayer mohla mať nežiaduci účinok na schopnosť získať patentovú ochranu pre ktorýkoľvek Vynález, spoločnosť Bayer môže požadovať odklad Publikácie na primeranú dobu za účelom prípravy a podania žiadanej patentovej prihlášky spoločnosťou Bayer alebo v jej mene, avšak táto doba nesmie presiahnuť 6 (šesť) mesiacov od dátumu, keď bola spoločnosti Bayer Publikácia doručená ku kontrole. Po podaní prvej patentovej prihlášky môže spoločnosť Bayer požadovať ďalší odklad Publikácie za predpokladu, že v rámci prvého roka od podania patentovej prihlášky je možné očakávať ďalšie výsledky výskumu (či už v rámci Skúšania alebo mimo neho), ktoré môžu spresniť, doložiť alebo doplniť predmet (obsahovú podstatu) prvej patentovej prihlášky. V tomto prípade môže spoločnosť Bayer požadovať odklad akejkoľvek Publikácie až do doplnenia druhej patentovej prihlášky, nie však dlhšie ako uplynie obdobie jedného roku od podania prihlášky s právom prednosti.</p> <p>7.1.5 Zmluvní partneri uvedú v každej Publikácii ustanovenie informujúce, že vytvorenie údajov bolo podporené spoločnosťou Bayer a súčasne Zmluvní partneri budú informovať o svojej miere angažovanosti v Skúšaní a prospechu, ktorý im zo Skúšania vyplynul. Autorstvo a uznanie za vedecké publikácie by mali byť v súlade s Jednotnými požiadavkami na rukopisy Medzinárodného výboru redaktorov lekárskeho časopisov (ICMJE).</p> <p>7.2 Centrum uloží rovnaké povinnosti a požiadavky na publikovanie, ako sú stanovené v bode 7.1 Skúšajúcemu, všetkým Lekárom tímu Skúšania a všetkým Členom tímu Skúšania.</p>	<p>Partners agree that the implementation of such recommended changes will not be unreasonably refused.</p> <p>7.1.4 If such Publication could be expected to have an adverse effect on the confidentiality of any of the Confidential Information, Contract Partners shall prevent the Publication, unless the Confidential Information can be deleted from the Publication without detrimental effect on the scientific correctness of the Publication.</p> <p>If the Publication could in Bayer's view have an adverse effect on the ability to obtain patent protection for any Invention, Bayer may request a delay of the Publication for a reasonable period of time in order to permit the preparation and filing of any desired patent application by or on behalf of Bayer, such period, however, not to exceed 6 (six) months from the date on which Bayer received the intended Publication for review. After a first patent application has been filed, Bayer may request a further delay of the Publication provided that further research results (whether within or outside the Study) supporting or complementing the subject matter of the first patent application are expected within the priority year. In this case Bayer may request a delay of any Publication until the filing of a second patent application, but not longer than until the end of the priority year.</p> <p>7.1.5 Contract Partners shall include a statement in any Publication that creation of the data was supported by Bayer; they shall also adequately inform about their involvement in and their benefits from the Study. Authorship and acknowledgements for scientific publications should be consistent with the principles embodied in the International Committee of Medical Journal Editors' (ICMJE) Uniform Requirements for Manuscripts.</p> <p>7.2 Center shall impose the same obligations and requirements for publication as set forth in Section 7.1 on Investigator, all Study Team Physicians and Study Team Members.</p>
--	--

<p>7.3 Povinnosti stanovené v bode 7.1 zstanú v platnosti ďalších 10 (desať) rokov po predčasnom ukončení alebo uplynutí tejto Zmluvy.</p> <p>7.4 Spoločnosť Bayer zverejní informácie o Skúšaní (zverejnenie v príslušných registroch klinických skúšaní a zverejnenie výsledkov) v rámci verejne dostupných databáz (napr. na stránkach <a href="http://www.ClinicalTrials.gov">www.ClinicalTrials.gov</a> a web stránkach spoločnosti Bayer) v súlade s príslušnými zákonmi, predpismi, a nariadeniami</p> <p>7.5 Zmluvní partneri neuverejnia žiadne tlačové správy alebo iné verejné oznámenia o Skúšaní, Výsledkoch Skúšania a/alebo Skúšanom lieku bez predchádzajúceho písomného poverenia spoločnosti Bayer.</p> <p>7.6 Názov spoločnosti Bayer nesmie byť používaný v žiadnom reklamnom či inom materiáli Zmluvných partnerov bez predchádzajúceho písomného schválenia spoločnosti Bayer.</p>	<p>7.3 The obligations set forth in Section 7.1 shall survive for a period of 10 (ten) years upon early termination or expiration of this Agreement.</p> <p>7.4 Bayer will disclose information on the Study (registry and results posting) in publicly accessible registries (e.g. <a href="http://ClinicalTrials.gov">ClinicalTrials.gov</a> and Bayer company website) in accordance with applicable laws, rules and regulations.</p> <p>7.5 Contract Partners shall not publish any press releases or other public statements about the Study, the Results of the Study and/or the Study Drug without Bayer's prior written authorisation.</p> <p>7.6 The name of Bayer shall not be used in any advertising or other material of Contract Partners without Bayer's prior written authorisation.</p>
<p style="text-align: center;"><b>Čl. 8 – Zodpovednosť a odškodnenie</b></p>	<p style="text-align: center;"><b>Art. 8 – Liability and Indemnity</b></p>
<p>8.1 Zmluvní partneri zodpovedajú spoločnosti Bayer vo vzťahu k akejkoľvek škode a/alebo jej Prepojeným osobám a/alebo jej riaditeľom, úradníkom, zamestnancom, zmluvným partnerom v prípade (i) nedbanlivosti alebo úmyselného protiprávneho konania či opomenutia a/alebo (ii) porušenia ktorejkoľvek z povinností prijatých na základe tejto Zmluvy ktorýmkoľvek z nich, alebo ktorýmkoľvek z Lekárov tímu Skúšania, členov tímu Skúšania, zamestnancov Centra alebo zmluvných partnerov zapojených kýmkoľvek z nich pre účel plnenia tejto Zmluvy.</p> <p>8.2 Spoločnosť Bayer zodpovedá Zmluvným partnerom a/alebo riaditeľom, úradníkom, zamestnancom a zmluvným partnerom Centra (Centrum, Skúšajúci, riaditelia, úradníci, zamestnanci a zmluvní partneri Centra kolektívne a každý z nich samostatne ďalej označovaní iba ako „Odškodňovaná strana“) za škodu v rozsahu, v akom účastník Skúšania alebo iná podľa práva oprávnená osoba úspešne uplatní na príslušnom súde nárok na náhradu škody na zdraví (vrátane smrti) vzniknutej z dôvodu podávania Skúšaného lieku alebo akéhokoľvek klinického výkonu alebo postupu vykonaného alebo požadovaného Protokolom, a to za podmienky, že táto škoda:</p>	<p>8.1 Contract Partners shall indemnify Bayer with respect to any damage and/or its Affiliates and/or its directors, officers, employees, contractors in case of (i) negligence or wilful misconduct or omission and/or (ii) a breach of any obligations assumed under this Agreement by either of them or any of Study Team Physicians, Study Team Members, Center's employees or contractors involved by any of them for the purpose of fulfilment of this Agreement.</p> <p>8.2 Bayer shall indemnify the Contract Partners and/or directors, officers, employees, contractors of the Centre (Center, Investigator, directors, officers, employees, contractors of the Centre collectively and each of them separately hereinafter referred to as "Indemnified Party") for damage to the extent to which a trial subject or any other under law entitled persons successfully claims the damage to health (including death) as a result of the administration of the Study Drug or any clinical intervention or procedure provided for or required by the Protocol in a competent court of justice, provided that such damage:</p>



<p>8.2.1 nevznikla z dôvodu, že Odškodňovaná strana nekonala v súlade (a) s podmienkami tejto Zmluvy; a/alebo (b) Protokolom; a/alebo (c) všetkými príslušnými právnymi predpismi a pravidlami upravujúcimi vykonávanie Skúšania; a/alebo (d) bezpečnostnými opatreniami, indikáciami a písomnými pokynmi spoločnosti Bayer alebo jej Prepojených osôb; a/alebo</p> <p>8.2.2 nevznikla z dôvodu nedbanlivostného alebo úmyselného konania či opomenutia Odškodňovanej strany; a/alebo</p> <p>8.2.3 nie je krytá poistením dojednaným v súlade s právnymi predpismi v prospech Odškodňovanej strany.</p> <p>Avšak, ak vznikne taká škoda celkom alebo sčasti z dôvodov uvedených v bode 8.2.1 alebo 8.2.2, Odškodňovanej strane nevzniká nárok na náhradu ujmy voči spoločnosti Bayer v rozsahu, v akom sa na vzniku škody podieľali dôvody uvedené v bode 8.2.1 a/alebo 8.2.2.</p> <p>8.3 Právo Zmluvných partnerov na náhradu škody podľa bodu 8.2 nevznikne a spoločnosť Bayer nebude mať povinnosť náhradu škody poskytnúť, ak Zmluvní partneri, alebo ktorýkoľvek z nich poruší niektorú z nasledujúcich povinností a toto porušenie bude mať negatívny vplyv na možnosť úspešne sa brániť proti uplatnenému nároku:</p> <p>8.3.1 Zmluvní partneri písomne informujú spoločnosť Bayer o každom nároku a/alebo žalobe, ktoré spadajú alebo by mohli spadať pod tieto ustanovenia o náhrade škody, a to do pätnástich (15) dní odo dňa, keď sa o nich dozvedeli, a súčasne umožnia spoločnosti Bayer, aby prevzala a riadila obranu proti takému nároku alebo žalobe vrátane rozhodovania o jeho urovaní; a</p> <p>8.3.2 Zmluvní partneri sú povinní spolupracovať so spoločnosťou Bayer a jej právnymi zástupcami a poisťovateľom(-mi) pri obrane proti takému nároku alebo žalobe, vyžadovať takú spoluprácu od svojich zamestnancov,</p> <p>8.3.3 Zmluvní partneri nesmú uznať ani urovnať žiaden taký nárok alebo súdne konanie bez predchádzajúceho písomného súhlasu spoločnosti Bayer.</p>	<p>8.2.1 did not arise from the failure of the Indemnified Party to comply with (a) the terms of this Agreement; and/or (b) the Protocol, and/or (c) all applicable laws and regulations governing the conduct of the Study, and/or (d) any precautions, indications and written instructions of Bayer or a Bayer Affiliate; and/or</p> <p>8.2.2 does not arise from a negligent or wilful act or omission of the Indemnified Party; and/or</p> <p>8.2.3 is not covered by an insurance pursuant to applicable laws for the benefit of the Indemnified Party.</p> <p>However, in case such damage to health arises in whole or in part from reasons specified in section 8.2.1 or 8.2.2, the Indemnified Party is not entitled to indemnification from Bayer to the extent to which such damage arose due to reasons indicated in section 8.2.1 and/or 8.2.2.</p> <p>8.3 The right of the Contract Partners to indemnification under sect. 8.2 will not arise and Bayer shall not provide indemnification if the Contract Partners or any of them breach any of the following obligations and such breach will affect in a negative way the possibility of successful defence against the set claim:</p> <p>8.3.1 The Contract Partners shall notify Bayer in writing of a claim or lawsuit which is or could be covered under these provisions on indemnification within fifteen (15) days after it has gained knowledge of such a claim or lawsuit, and they shall allow Bayer to take over the defence of any such claim or lawsuit including the right to decide on its settlement; and</p> <p>8.3.2 The Contract Partners shall cooperate and require its employees to cooperate, with Bayer and its attorneys and insurer(s) in the defence of any such claim or lawsuit; and</p> <p>8.3.3 No such claim or lawsuit shall be admitted or settled without the prior written approval of Bayer.</p>
---	---

<p>8.3.4. Centrum bude okamžite informovať Bayer o všetkých naliehavých bezpečnostných opatreniach prijatých skúšajúcim na ochranu účastníkov skúšania proti okamžitému nebezpečenstvu a o všetkých závažných porušeníach protokolu alebo smerníc Správnej klinickej praxe, o ktorých sa Centrum dozvie.</p> <p>8.4 Bez dosahu na vyššie uvedené ustanovenia Centrum vynaloží primerané úsilie na to, aby bezodkladne informovalo spoločnosť Bayer o všetkých okolnostiach, o ktorých má dôvod sa domnievať, že by mohli viesť k žalobe alebo súdnemu konaniu a bude spoločnosť Bayer primerane informovať o vývoji v súvislosti s takouto prípadnou žalobou alebo súdnym konaním, aj keď sa Centrum rozhodne nepodať žalobu na základe tohto prísľubu odškodnenia.</p> <p>8.5. Centrum a spoločnosť Bayer si navzájom poskytnú súčinnosť potrebnú na účinné vedenie a urýchlené vybavenie akejkoľvek žaloby alebo súdneho konania iniciovaného subjektmi (alebo ich rodinnými príslušníkmi) alebo v ich mene.</p> <p>8.6 Bayer nenesie žiadnu zodpovednosť za škody akéhokoľvek druhu vrátane ublíženia na zdraví či škôd na majetku, ktoré sú výsledkom použitia vybavenia od spoločnosti Bayer alebo materiálov od spoločnosti Bayer s výnimkou prípadov, keď sú (1) takéto škody spôsobené nedbalosťou alebo úmyselným konaním spoločnosti Bayer a s výnimkou prípadov, v ktorých (2) ublíženie na zdraví predstavuje ublíženie na zdraví účastníkov skúšania v rámci skúšania.</p>	<p>8.3.4 Centre will inform Bayer immediately of any urgent safety measures taken by Investigator to protect trial Subjects against immediate hazard and any serious breaches of the Protocol or of ICH GCP guidelines of which Centre becomes aware.</p> <p>8.4 Without prejudice to the provisions above, the Centre will use its reasonable endeavours to inform Bayer promptly of any circumstances reasonably thought likely to give rise to any such claim or proceeding of which it is directly aware and shall keep Bayer reasonably informed of developments in relation to any such claim or proceeding even where the Institution decides not to make a claim under this indemnity.</p> <p>8.5 Centre and Bayer will each give to the other such help as may reasonably be required for the efficient conduct and prompt handling of any claim or proceeding by or on behalf of trial Subjects (or their dependants).</p> <p>8.6 Bayer has no liability for damages of any sort, including personal injury or property damage, resulting from the use of Bayer Equipment or Bayer Materials except to the extent that (1) such damages were caused by the negligence or willful misconduct of Bayer or (2) a personal injury constitutes a Research Injury to a Trial Subject.</p>
<p><b>Čl. 9 - Poistenie</b></p>	<p><b>Art. 9 – Insurance</b></p>
<p>9.1 Spoločnosť Bayer zodpovedá za poistenie pre účely klinických skúšaní v súlade s príslušnými zákonmi, predpismi a nariadeniami.</p> <p>9.2 Centrum si udrží svoje vlastné poistenie všeobecnej a/alebo profesnej zodpovednosti za škodu, ktoré bude kryť zodpovednosť za škodu spôsobenú Centrom a všetkými jeho zamestnancami v priebehu vykonávania Skúšania a na základe tejto Zmluvy a to minimálne s poistným plnením pre škody spôsobené osobám a na majetku, pre finančné straty, ktoré zodpovedá príslušným zákonom, predpisom, nariadeniam a štandardom v tejto oblasti. Skúšajúci sa môže rozhodnúť uzavrieť dodatočné poistenie</p>	<p>9.1 Bayer shall be responsible for the clinical trials insurance of the Study in accordance with applicable laws, rules and regulations.</p> <p>9.2 Center shall maintain own general liability and/or professional liability insurance covering its own liability and the liability of its employees during the conduct of the Study and under this Agreement with a minimum coverage for damage to persons and property and for pecuniary losses which complies with local laws, rules and regulations and good local standards. The Investigator may choose to conclude an additional private professional liability insurance for the performance of clinical trials. Contract Partners shall</p>

súkromnej profesnej zodpovednosti za uskutočňovanie klinických skúšaní. Zmluvní partneri sú povinní poskytnúť spoločnosti Bayer na jej žiadosť poisťné certifikáty.

#### Čl. 10 – Ochrana a sprístupnenie osobných údajov

- 10.1 Zmluvní partneri sú si vedomí, že spoločnosť Bayer alebo tretia osoba poverená spoločnosťou Bayer spracúva osobné údaje Skúšajúceho a Členov tímu skúšania.
- 10.2 Zmluvní partneri a spoločnosť Bayer sa zaväzujú dodržiavať príslušné zákony, predpisy a nariadenia.

#### Čl. 11 – Trvanie Zmluvy

- 11.1 Táto Zmluva nadobudne platnosť po jej podpísaní poslednou stranou a účinnosť dňom nasledujúcim po dni jej zverejnenia v Centrálnom registri zmlúv Slovenskej republiky v zmysle § 47a zákona č. 40/1964 Zb. Občiansky zákonník. Skončí neskoršou z nasledujúcich udalostí: (a) dokončenie celkovej správy o Skúšaní alebo (b) posledná platba v prospech Centra podľa tejto Zmluvy.
- 11.2 Práva a povinnosti spoločnosti Bayer a Zmluvných partnerov stanovené v tejto Zmluve, ktorých platnosť vzhľadom na ich zámer alebo význam pretrvá aj po ukončení Zmluvy (okrem iného aj práva týkajúce sa vlastníctva, patentov, dôvernosti, zodpovednosti a odškodnenia), zostanú v platnosti aj po vypovedaní alebo uplynutí účinnosti tejto Zmluvy.

#### Čl. 12 – Vypovedanie

- 12.1 Spoločnosť Bayer si bez ohľadu na iné právo na výpoveď stanovené v tejto Zmluve v aplikovateľných zákonoch a nariadeniach vyhradzuje právo kedykoľvek túto Zmluvu vypovedať bez uvedenia dôvodu na základe písomnej výpovede s výpovednou dobou 14 (štrnásť) kalendárnych dní od doručenia výpovede Centru a/alebo skúšajúcemu. Centrum a/alebo Skúšajúci bezodkladne po prijatí výpovede na základe práva na výpoveď stanoveného v tejto Zmluve (i) prestanú zaraďovať a prijímať účastníkov do Skúšania, (ii) prestanú v rozsahu prípustnom z medicínskeho hľadiska vykonávať postupy na účastníkoch, ktorí už do Skúšania boli zaradení, a (iii) ak to bude možné, vyhnú sa vytváraniu ďalších nákladov a výdavkov.
- 12.2 Zmluvní partneri i spoločnosť Bayer majú v odôvodnených prípadoch právo odstúpiť od tejto Zmluvy s okamžitým účinkom, momentom doručenia, na základe písomného odstúpenia adresovaného druhej strane, najmä v prípade, ak bude Skúšanie v Centre potrebné ukončiť kvôli medicínskym alebo etickým dôvodom. V prípade takéhoto odstúpenia zo

provide Bayer with insurance certificates upon Bayer's request.

#### Art. 10 – Personal Data Protection and Disclosure

- 10.1 Contract partners are aware that Bayer or a third party authorized by Bayer is processing personal data of Investigator and Study Team Members.
- 10.2 Contract Partners and Bayer agree to adhere to applicable data protection laws, rules and regulations.

#### Art. 11 - Term of the Agreement

- 11.1 This Agreement shall enter into force upon last signature of the parties hereunder and shall take effect on the day following the day of its publication in the Central Register of Contracts of the Slovak Republic pursuant to Section 47a of Act no. 40/1964 Coll. Civil Code. It shall end upon the later of the following: (a) completion of the overall Study Report, or (b) the last payment made to the Center under this Agreement.
- 11.2 The rights and obligations of Bayer and Contract Partners set forth in this Agreement, which by intent or meaning have validity beyond such termination (including, without limitation, rights with respect to ownership, patents, confidentiality, liability and indemnification) shall survive termination or expiration of this Agreement.

#### Art. 12 - Termination

- 12.1 Notwithstanding any other termination right set forth in this Agreement or in the applicable laws and regulations, Bayer reserves the right to terminate this Agreement at any time without cause with termination period 14 (fourteen) calendar days after termination delivery to the Centre and/ or Investigator. Promptly upon receipt of a notice of termination under any termination right set forth in this Agreement, Center and/or Investigator shall (i) cease recruiting and enrolling trial subjects into the Study, (ii) cease conducting procedures to the extent medically permissible on subjects already entered into the Study and (iii) refrain from incurring additional costs and expenses to the extent possible.
- 12.2 Contract Partners and Bayer each have the right to terminate this Agreement for good cause with immediate effect by giving written notice to the other party; in particular, the need to terminate the Study at the Center due to medical or ethical reasons is deemed a good cause. In case of such termination by Contract Partners, prior consultation by Investigator with Bayer

<p>strany Zmluvných partnerov je povinná predchádzajúca konzultácia Skúšajúceho so spoločnosťou Bayer. Bez toho, aby bolo dotknuté predchádzajúce ustanovenie, platí, že v prípade kritických alebo dôležitých zistení na základe auditu/inšpekcie týkajúcej sa správnej klinickej praxe, farmakovigilancie alebo regulačného systému, postupu alebo procesu, ktoré majú nežiaduci vplyv na práva, bezpečnosť alebo duševný a telesný stav účastníkov skúšania alebo ktoré predstavujú potenciálne riziko pre verejné zdravie alebo majú za následok neprípustnosť údajov Skúšania či predstavujú závažné porušenie príslušnej legislatívy a usmernení, si spoločnosť Bayer vyhradzuje právo dočasne a s okamžitým účinkom prerušiť zaraďovanie účastníkov skúšania, a to až do dôkladného vyhodnotenia príslušného zistenia.</p> <p>12.3 Ak bude niektoré regulačné alebo zákonné povolenie potrebné na vykonanie Skúšania (i) nakoniec zamietnuté alebo (ii) odobraté, táto Zmluva sa ruší automaticky k dátumu takéhoto zamietnutia alebo odobratia.</p> <p>12.4 Ak bude mať spoločnosť Bayer opodstatnený dojem, že Zmluvní partneri nebudú schopní začať vykonávať zaraďovanie účastníkov alebo plniť svoje povinnosti v oblasti zaraďovania v dohodnutej lehote, spoločnosť Bayer bude mať právo na základe písomného oznámenia adresovaného Zmluvným partnerom (a) s okamžitou platnosťou znížiť počet účastníkov skúšania, ktorí majú byť prijatí, alebo (b) predĺžiť obdobie zaraďovania alebo (c) vypovedať túto Zmluvu, pričom však v prípade bodu (c) je podmienkou, aby spoločnosť Bayer predtým poslala Zmluvným partnerom písomné oznámenie, v ktorom ich bude informovať o ich oneskorení so zaraďovaním účastníkov skúšania a bude od nich požadovať odstránenie tohto nedostatku v primeranej lehote. Ak Zmluvní partneri tento nedostatok včas neodstránia, spoločnosť Bayer bude môcť túto Zmluvu s okamžitou platnosťou vypovedať. Vypovedanie zmluvy nastane momentom doručenia. Toto ustanovenie nemá vplyv na vyššie uvedené body týkajúce sa odstúpenia od zmluvy resp. vypovedania v zmysle bodu 12.1..</p> <p>12.5 Ak spoločnosť Bayer neschváli nového Skúšajúceho podľa odseku 2.18 alebo ak takýto nový Skúšajúci nie je ochotný písomne pristúpiť na podmienky tejto Zmluvy, spoločnosť Bayer bude môcť túto Zmluvu vypovedať. Ak si Skúšajúci a spoločnosť Bayer budú želať pokračovať v spolupráci vo vzťahu k Skúšaniam v inej inštitúcii, Centrum bude súhlasiť s postúpením tejto Zmluvy na takúto novú inštitúciu a poskytne podporu pri prevode všetkých relevantných údajov, informácií a materiálov na takúto novú inštitúciu, ak nepôjde o chránený materiál Centra.</p> <p>12.6 S výnimkou prípadov vypovedania tejto Zmluvy z dôvodu jej porušenia zo strany Centra alebo</p>	<p>is mandatory. Without prejudice to the foregoing, in the event of critical or important findings following audit/inspection affecting GCP, pharmacovigilance or regulatory system, practice or process that adversely affect the rights, safety or wellbeing of trial subjects or that poses a potential risk to public health or that renders Study data inadmissible or that represents a serious violation of applicable legislation and guidelines, Bayer reserves the right to temporarily stop the recruitment of trial subjects with immediate effect until the relevant finding has been fully assessed.</p> <p>12.3 In case any regulatory or legal authorization necessary for the conduct of the Study is (i) finally rejected or (ii) withdrawn, this Agreement shall terminate automatically at the date of receipt of such final rejection or withdrawal.</p> <p>12.4 If it reasonably appears to Bayer that Contract Partners will not be able to start recruitment or to fulfil their recruitment obligations within the agreed time period, Bayer has the right by giving written notice to the Contract Partners to (a) decrease the number of trial subjects to be recruited with immediate effect; or to (b) extend the term of recruitment; or to (c) terminate this Agreement; however, in case of (c) provided that Bayer has sent prior written notice to Contract Partners informing about a delay in Contract Partners' trial subject recruitment and requesting Contract Partners to cure such deficiency within a reasonable period of time. If Contract Partners fail to cure such deficiency in time, Bayer may terminate the Agreement with immediate effect. Termination of the contract is effective from the moment of delivery. This provision shall not affect the abovementioned points relating to withdrawal from the contract or its termination under the point 12.1.</p> <p>12.5 In the event Bayer does not approve a new Investigator pursuant to Section 2.18 or such new Investigator is unwilling to acknowledge the terms and conditions of this Agreement in writing, Bayer may terminate this Agreement as of the day of delivery of the notice on termination to the Center. In the event that Investigator and Bayer wish to continue the collaboration with regard to the Study at another institution, Center shall reasonably support Bayer in such transfer, in particular with regard to the transfer of any and all relevant data, information and material to such new institution, as far as not proprietary material of Center.</p> <p>12.6 Other than in cases of termination for breach of this Agreement by Center or Investigator, Bayer shall make</p>
--	---

Skúšajúceho, Spoločnosť Bayer vykoná všetky platby za poskytnutie správnych a zmluvných služieb zo strany Zmluvných partnerov a za priebežné náklady vzniknuté odôvodnene a v dobrej viere na základe tejto Zmluvy, ktoré sa naakumulovali do dátumu prijatia takejto výpovede, alebo v prípade zrušenia tejto Zmluvy podľa bodu 12.3 do dátumu takéhoto definitívneho zamietnutia/odobratia povolenia. Ak by Centrum prijalo vyššie platby, než malo za už vykonané práce dostať, rozdiel vráti spoločnosti Bayer bez meškania. V prípade výpovede z dôvodu porušenia tejto Zmluvy zo strany Centra alebo Skúšajúceho nebudú splatné žiadne ďalšie platby

12.7 Zmluvní partneri po vypovedaní tejto Zmluvy vrátia spoločnosti Bayer všetky materiály a predmety, ktoré im boli v súvislosti so Skúšaním poskytnuté.

### Čl. 13 – Rôzne ustanovenia

13.1 Uzatvorenie tejto Zmluvy nie je podmienené žiadnym predchádzajúcim alebo budúcim obchodným vzťahom medzi spoločnosťou Bayer a Zmluvnými partnermi. Nie je podmienené ani žiadnym obchodným alebo iným rozhodnutím, ktoré Zmluvní partneri prijali alebo prijímú vo vzťahu k spoločnosti Bayer alebo jej produktom.

13.2 Zmluvní partneri budú svoje povinnosti na základe tejto Zmluvy vykonávať spôsobom, ktorý bude v súlade s platnými protikorupčnými a antitrustovými zákonmi, predpismi a nariadeniami. Zmluvní partneri priamo ani nepriamo nevykonali ani neposkytli a ani nevykonajú ani neposkytnú žiadnu platbu alebo benefit v prospech štátnych úradníkov, zákazníkov, obchodných partnerov, zdravotníkov alebo iných osôb s cieľom zabezpečiť si neprímeraný benefit alebo nespravodlivú obchodnú výhodu, ovplyvniť súkromné alebo oficiálne rozhodovacie procesy, ovplyvniť predpisovanie liekov alebo niekoho prinútiť, aby porušil svoje profesionálne povinnosti alebo profesionálne normy. Zmluvní partneri spoločnosti Bayer bezodkladne písomne oznámia všetky podozrenia na porušenie alebo zistené porušenia vyššie uvedených princípov v súvislosti s jej obchodnou činnosťou a v takýchto prípadoch budú so spoločnosťou Bayer plne spolupracovať na preskúmaní záležitosti.

13.3 Každá zo zmluvných strán koná ako nezávislý dodávateľ a nepovažuje sa na žiadne účely za spoločníka, sprostredkovateľa, zamestnanca alebo zástupcu druhej zmluvnej strany.

13.4 Pokiaľ nie je v tejto Zmluve uvedené inak, žiadna zo zmluvných strán nesmie postúpiť žiadne práva

all payments due for the performance of proper and contractual services provided by Contract Partners and pass through costs reasonably incurred in good faith hereunder which have accrued up to the date such termination notice is received, or, in case of a termination of this Agreement pursuant to Section 12.3, up to the date of receipt of such final rejection. Should Center have received higher payments than the payments due according to the work already performed, Center shall reimburse the balance to Bayer without undue delay. In cases of termination for breach of this Agreement by Center or Investigator, no further payments shall be due.

12.7 Upon termination of this Agreement, Contract Partners will return to Bayer all materials and objects that were provided to Contract Partners in relation to the Study

### Art. 13 - Miscellaneous

13.1 The conclusion of this Agreement is not conditioned on any pre-existing or future business relationship between Bayer and the Contract Partners. It is also not conditioned on any business or other decision the Contract Partners have made or will make relating to Bayer or Bayer products.

13.2 Contract Partners shall perform their obligations under this Agreement in a manner consistent with applicable anti-bribery and anti-trust laws, rules and regulations. Contract Partners affirm to have not made or provided, and that they will not make or provide, any payment or benefit, directly or indirectly, to government officials, customers, business partners, healthcare professionals or any other person in order to secure an improper benefit or unfair business advantage, affect private or official decision-making, affect prescription behaviour, or induce someone to breach professional duties or standards. Contract Partners will promptly report to Bayer in writing any suspected or detected violation of the above principles in connection with Bayer's business and, in such cases, will cooperate fully with Bayer in reviewing the matter.

13.3 Each party to this Agreement shall act as an independent contractor and shall not be construed for any purpose as the partner, agent, employee or representative to the other party.

13.4 Unless otherwise set forth in this Agreement, no party may assign any rights under this Agreement without the

<p>vyplývajúce z tejto Zmluvy bez predchádzajúceho písomného súhlasu druhej Zmluvnej strany, s výnimkou prípadu, kedy spoločnosť Bayer môže postúpiť túto Zmluvu ktorejkoľvek z jej Pridružených spoločností a to i bez predchádzajúceho súhlasu Zmluvných partnerov.</p> <p>13.5 Neplatnosť alebo nevykonateľnosť niektorého ustanovenia tejto Zmluvy nebude mať vplyv na platnosť zostávajúcich ustanovení. Zmluvné strany nahradia neplatné alebo nevykonateľné ustanovenie platným alebo vykonateľným ustanovením (podľa situácie), ktoré čo najvernejšie vystihuje zámer zmluvných strán v čase uzatvorenia Zmluvy</p> <p>13.6 Zrieknutie sa nárokov alebo tichý súhlas zmluvnej strany alebo jej neprotestovanie proti porušeniu niektorého ustanovenia tejto Zmluvy sa nebude považovať za zrieknutie sa nárokov v prípade ďalšieho porušenia ustanovení tejto Zmluvy.</p> <p>13.7 Dodatky a prolongácie tejto Zmluvy nebudú platné, ak nebudú mať písomnú formu a ak nebudú podpísané všetkými zmluvnými stranami. Táto požiadavka sa rovnako uplatňuje na túto samotnú klauzulu v písomnej forme.</p> <p>13.8 Na túto Zmluvu sa bez ohľadu na jej pravidlá týkajúce sa výberu právneho poriadku vzťahujú zákony Slovenskej republiky a bude sa riadiť a interpretovať podľa nich. Zmluvné strany sa v prípade všetkých konaní vzniknutých na základe tejto Zmluvy podriadia súdnej právomoci príslušných súdov Slovenskej republiky.</p> <p>13.9 Táto Zmluva je vyhotovená v slovenskom a anglickom jazyku a zmluvné strany považujú obe jazykové verzie za rovnocenné, avšak pre prípad nezrovnalostí medzi jednotlivými verziami sa strany dohodli, že prednosť má slovenská verzia Zmluvy. Táto Zmluva a všetky jej prílohy predstavujú celú dohodu a dohovor zmluvných strán vo vzťahu k jej predmetu. V prípade konfliktu medzi touto zmluvou a niektorou z jej príloh sú rozhodujúce podmienky tejto zmluvy. V prípade konfliktu medzi touto zmluvou a Protokolom sa záležitosti týkajúce zaobchádzania s účastníkmi skúšania riadia Protokolom a všetky ostatné záležitosti Zmluvou.</p>	<p>prior written consent of the other party, except that Bayer may assign this Agreement to any of its Affiliates without the consent of Contract Partners.</p> <p>13.5 The invalidity or unenforceability of a particular provision of this Agreement shall not affect the validity of the remaining provisions. The parties shall replace the invalid or unenforceable provision with a valid or enforceable provision, as the case may be, that comes closest to effectuating the intent of the parties at the time of the Agreement's execution.</p> <p>13.6 The waiver or acquiescence by any party or the failure of any party to claim a breach of any provision of this Agreement will not be deemed to constitute a waiver with respect to any subsequent breach of any provisions hereof.</p> <p>13.7 Amendments and extensions to this Agreement shall not be effective unless in written form and signed by all parties. This requirement equally applies to this written form clause itself.</p> <p>13.8 This Agreement shall be governed by, subject to and construed in accordance with the laws of the Slovak Republic regardless of its choice of law rules. For any and all proceedings arising hereunder the parties agree to the exclusive jurisdiction of the competent courts of the Slovak Republic.</p> <p>13.9 This Agreement is made in the Slovak and English language and the Parties consider both language versions to be equivalent, however in case of any discrepancies between individual versions the Parties agreed that the Slovak version shall prevail. This Agreement and any Appendix hereto set forth the entire understanding and agreement of the parties relating to the subject matter hereof. If there is any conflict between this Agreement and any Attachments to it, the terms of this Agreement control. If there is any conflict between this Agreement and the Protocol, the Protocol will control as to any issue regarding treatment of trial Subjects, and the Agreement will control as to all other issues.</p>
--	--



13.10 Táto zmluva sa uzatvára v počte 3 vyhotovení, z toho 1 vyhotovenie pre spoločnosť BAYER, 1 vyhotovenie pre Inštitúciu a 1 vyhotovenie pre Skúšajúceho.

#### Čl. 14 – Prílohy

Nasledujúce prílohy tvoria neoddeliteľnú súčasť tejto Zmluvy, ak nestanoví táto Zmluva inak:

Príloha 1a	Finančné podmienky Centra
Príloha 1b	Finančné podmienky Skúšajúceho
Príloha 2	Povolenie Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv
Príloha 3	Kladné stanovisko etickej komisie
Príloha č. 8	Závazok Člena tímu skúšania k účasti na vykonaní Skúšania

13.10 This Agreement is made in 3 copies, out of which Bayer receives 1 copy, Center 1 copy and 1 copy for the Investigator.


#### Art. 14 - Appendices

The following Appendices shall form an integral part of this Agreement, unless set forth otherwise herein:

Appendix 1a	Financial Terms of Center
Appendix 1b	Financial Terms of Investigator
Appendix 2	State Institute for Drug Control Approval
Appendix 3	Ethics Committee Positive Opinion
Appendix 8	Commitment of Study Team Member to participation in the Study conduct

#### Bayer, spol.s r.o.


Miesto/dátum Place/date: Bratislava / 21.09.2020

  
PharmDr. Adriana Funderáková Beňová  
Prokúra/proxy

#### Stredoslovenský ústav srdcových a cievnych chorôb, a.s.

Miesto/dátum Place/date DANŤA BISTRICA, 29.10.2020

  
MUDr. Juraj Frajt, MPH  
predseda predstavenstva/chairman of the board

  
MUDr. Matej Vozár, MPH  
podpredseda predstavenstva/vice-chairman of the board



**Skúšajúci / Investigator**

Miesto/dátum Place/date BANSKÁ BYSTRICA, 29. 10. 2020



MUDr. Ivan Rybár  
hlavný skúšajúci/principal investigator

## Príloha č. 1: Finančné podmienky Centra

1. Odmena Centra sa určí ako súčet čiastkových odmien uvedených nižšie za jednotlivé činnosti riadne a včas vykonané, v období, za ktoré je odmena účtovaná. Nárok na odmenu za príslušné obdobie vzniká posledným dňom takého obdobia, a to v rozsahu zodpovedajúcemu riadne vyplneným elektronickým formulárom CRF za jednotlivých účastníkov Skúšania, ktoré boli spoločne s vyplnenou dokumentáciou k úplne vykonanej monitorovacej návšteve odovzdané spoločnosti Bayer najneskôr v posledný deň príslušného obdobia.
2. Odmena určená podľa tejto Prílohy kryje všetky náklady na všetky vyšetrenia (vrátane zamestnancov Centra a ďalších administratívnych a/alebo režijných nákladov Centra, platby laboratória, lekárne a archiváciu) vyžadované Protokolom, vrátane napr. úhrady regulačných poplatkov, rovnako ako kryje všetky náklady na plnenia záväzkov Centra vyplývajúcich zo Zmluvy, ak nie je ďalej alebo v Zmluve explicitne dohodnuté niečo iné.
3. Pri predčasnom ukončení Zmluvy uhradí spoločnosť Bayer Centru iba náklady už preukázateľne vynaložené a úkony už preukázateľne vykonané.
4. V zmysle riadneho výkonu Skúšania a transferu práv podľa čl. 5 Zmluvy, Bayer súhlasí s nasledovnými platbami v prospech Centra.

### 4.1 Štartovacie náklady

Spoločnosť Bayer uhradí štartovacie náklady Centra, ktoré Centru odôvodnene a v dobrej viere vznikli pred zaradením účastníka do skúšania v sume 500 EUR.

Táto suma zahŕňa náklady za činnosti spojené so začatím skúšania a iniciáciou centra vrátane ale nie výlučne poskytnutia potrebnej dokumentácie (ako napr. životopisy členov tímu, GCP certifikáty skúšajúcich, revízie správy na použité prístroje a zariadenia, doklady o ich kalibrácii, certifikácii a pravidelných kontrolách, životopisu vedúceho laboratória, laboratórných certifikátov a referenčných hodnôt, prípadne dokladov o pravidelnej kalibrácii/certifikácii,

## Appendix 1: Financial Terms of Center

1. The remuneration of the Center and the Investigator shall be calculated as the total of particular prices (amounts) presented herein below for individual activities duly and timely performed in the period, for which the remuneration is charged. The title to the remuneration for a particular period shall arise on the last day of such period and in the extent corresponding to the duly filled electronic forms CRF for individual patients, which were handed over to Bayer together with the filled documentation concerning the completely performed monitoring visit on the last day of the respective period at the latest.
2. The remuneration calculated under this Appendix covers all costs for all examinations (including remuneration of the Center's employees and any administrative and/or overhead costs of the Center, costs for laboratory, pharmacy and archiving) required by the Study Protocol as well as all regulatory charges and costs incurred by fulfilment of Center's obligations resulting from the Contract if not explicitly agreed otherwise further herein or in the Agreement.
3. In case of an early termination of the Contract, Bayer will pay the Center only the provably spent costs and for the activities provably accomplished.
4. In consideration of the proper performance of the Study and the transfer of rights under § 5 of Contract, Bayer agrees to make the following payments to Center.

### 4.1 Start-Up Costs:

Bayer shall reimburse Center's start up costs for the Study which Center reasonably and in good faith incurred prior to trial subject enrolment sum of 500 EUR.

This amount includes the costs for activities related to start up and site initiation including but not limited to provision of necessary documentation (e.g. CVs of all study team members, GCP certificates for investigators, inspection reports for the use of the apparatus and equipment, evidence of their calibration, certification and periodic inspections, CV Head of the Lab, laboratory certificates, normal lab ranges or evidence of calibration/certification if local lab provides equipment for the study purposes (e.g.

ak bude laboratórium poskytovať aj prístrojové vybavenie pre účely skúšania (napr. centrifúga a iné), a zabezpečenia prístrojového vybavenia.

Podľa podmienok platieb nižšie, platby budú splatné po splnení počiatočných aktivít a potvrdení súvisiacej dokumentácie preukazujúcej detaily o tom, že sa počiatočné aktivity ukončili.

#### 4.2 Platba za pacienta

Platba za pacienta má byť zaplatená na základe návštev riadne vykonaných tak ako je uvedené v sprievodnej dokumentácii na polročnej báze.

Schéma pre úhradu jednotlivých úkonov:  
Za pacienta, ktorý bol randomizovaný ambulantne:

Návšteva	Suma (EUR)
Skríning	71,20
Návšteva 1 - Baseline	101,20
Návšteva kombinujúca skríning a Návštevu 1	131,60
Návšteva 2	60,20
Návšteva 3	76,40
Návšteva 4	71,40
Návšteva 5	71,40
Návšteva 6	87,60
Návšteva 7 a každá ďalšia telefonická návšteva (Mesiac 14 a každé ďalšie 4 mesiace)	19,60
Návšteva 8 – Mesiac 16 a každá ďalšia návšteva centra v 8 mesačných intervaloch)	65,40
Návšteva 10 - Mesiac 20 a každá ďalšia návšteva centra v 8 mesačných intervaloch)	71,60
Návšteva ukončenie skúšania	71,40
Kontrolná telefonická návšteva po ukončení liečby (30 dní po poslednej dávke skúšaného produktu)	19,60
Návšteva pri predčasnom ukončení	61,60
Návšteva pre zvýšenie dávky alebo opätovné nasadenie liečby po prerušení >7 dní	35,80
Bezpečnostná kontrolná návšteva po zvýšení dávky	35,80

Za pacienta, ktorý bol randomizovaný počas hospitalizácie:

centrifuge and other), and ensuring all required equipment.

Subject to the payment terms below, payments shall be due upon completion of the start-up activities and receipt of supporting documentation providing details of the start-up activities completed.

#### 4.2 Per Subject Fee

The per subject fee shall be paid on the basis of visits properly performed as demonstrated by supporting documentation on semi-annual basis.

Scheme for remittance of individual activities:  
For subject randomized as out-patient:

Visit	Amount (EUR)
Screening	71,20
Visit 1 - Baseline	101,20
Visit combining Screening and Visit 1	131,60
Visit 2	60,20
Visit 3	76,40
Visit 4	71,40
Visit 5	71,40
Visit 6	87,60
Visit 7 and all phone call visits onwards (Month 14 and every 4 months onwards)	19,60
Visit 8 - Month 16 and all planned onsite visits every 8 months onwards	65,40
Visit 10 – Month 20 and all planned onsite visits every 8 months onwards	71,60
End of study visit	71,40
Post treatment phone call (30 days after last intake of study intervention)	19,60
Premature discontinuation visit	61,60
Up-titration or restart visit (restart of treatment after interruption >7 days)	35,80
Safety check after up-titration	35,80

For subject randomized during hospitalization as in-patient:

Návšteva	Suma (EUR)
Skrining	90,20
Návšteva 1 - Baseline	120,20
Návšteva kombinujúca skrining a Návštevu 1	150,60
Návšteva 2 (Mesiac 1)	60,20
Návšteva 3 (Mesiac 3)	76,40
Návšteva 4 (Mesiac 6)	71,40
Návšteva 5 (Mesiac 9)	71,40
Návšteva 6 (Mesiac 12)	87,60
Návšteva 7 a každá ďalšia telefonická návšteva (Mesiac 14 a každé ďalšie 4 mesiace)	19,60
Návšteva 8 – Mesiac 16 a každá ďalšia návšteva centra v 8 mesačných intervaloch)	65,40
Návšteva 10 - Mesiac 20 a každá ďalšia návšteva centra v 8 mesačných intervaloch)	71,60
Návšteva ukončenie skúšania	71,40
Kontrolná telefonická návšteva po ukončení liečby (30 dní po poslednej dávke skúšaného produktu)	19,60
Návšteva pri predčasnom ukončení liečby	61,60
Návšteva pre zvýšenie dávky alebo opätovné nasadenie liečby po prerušení >7 dní	35,80
Bezpečnostná kontrolná návšteva po zvýšení dávky	35,80

Za pacienta, ktorý predčasne ukončil liečbu, ale pokračoval v účasti na skúšaní:

Návšteva 2 (Mesiac 1, telefonický kontakt)	15
Návšteva 3 (Mesiac 3)	34,60
Návšteva 4 (Mesiac 6)	39,80
Návšteva 5 (Mesiac 9, telefonický kontakt)	15
Návšteva 6 (Mesiac 12)	39,80
Návšteva 7 a každá ďalšia telefonická návšteva (každé 4 mesiace)	15
Návšteva 8 – Mesiac 16 a každá ďalšia návšteva centra v 8 mesačných intervaloch)	39,80
Návšteva 10 - Mesiac 20 a každá ďalšia návšteva centra v 8 mesačných intervaloch)	34,60
Návšteva ukončenie skúšania	34,60

Visit	Amount (EUR)
Screening	90,20
Visit 1 - Baseline	120,20
Visit combining Screening and Visit 1	150,60
Visit 2 (Month 1)	60,20
Visit 3 (Month 3)	76,40
Visit 4 (Month 6)	71,40
Visit 5 (Month 9)	71,40
Visit 6 (Month 12)	87,60
Visit 7 and all phone call visits onwards (Month 14 and every 4 months onwards)	19,60
Visit 8 - Month 16 and all planned onsite visits every 8 months onwards	65,40
Visit 10 – Month 20 and all planned onsite visits every 8 months onwards	71,60
End of study visit	71,40
Post treatment phone call (30 days after last intake of study intervention)	19,60
Premature discontinuation visit	61,60
Up-titration or restart visit (restart of treatment after interruption >7 days)	35,80
Safety check after up-titration	35,80

For Subject that prematurely discontinued treatment and decided to continue in study participation:

Visit 2 (Month 1, phone call)	15
Visit 3 (Month 3)	34,60
Visit 4 (Month 6)	39,80
Visit 5 (Month 9, phone call)	15
Visit 6 (Month 12)	39,80
Visit 7 and all phone call visits onwards (Month 14 and every 4 months onwards)	15
Visit 8 - Month 16 and all planned onsite visits every 8 months onwards	39,80
Visit 10 – Month 20 and all planned onsite visits every 8 months onwards	34,60
End of study visit	34,60

Other examinations/procedures in case needed:

Ďalšie vyšetrenia/úkony v prípade, že to bude potrebné:

Vyšetrenie/úkon	Suma (EUR)
Echokardiografia/MUGA sken	145
Neplánovaná návšteva centra*	12
Laboratórne vyšetrenia	
eGFR	20
Draslík (zo séra)	16
Kreatinín (zo séra)	9
BNP	41
NT-proBNP	41
Tehotenský test zo séra (hCG)	33

\*Za neplánovanú návštevu sa považuje návšteva, na ktorú príde pacient výlučne z bezpečnostných dôvodov (s výnimkou bezpečnostnej kontrolnej návštevy po zvýšení dávky uvedenej vyššie), pri ktorej bude potrebné vyšetrenie skúšajúcim lekárom.

Táto platba sa považuje sa primeranú kompenzáciu Centra, za ich služby, zahŕňajúc – bez obmedzenia – všetky prevádzkové a administratívne a/alebo režijné náklady Centra.

V prípade, že CRF nie sú správne vyplnené a odovzdané na čas alebo požiadavky na ich obsah nie sú promptne vybavené (nedostatky údajov v databáze, iné nesprávnosti), Bayer má právo zadržať sumu až do 50% platby za účastníka Skúšania do doby, keď budú nedostatky odstránené.

Poplatok za príslušného účastníka Skúšania bude znížený v nasledujúcich prípadoch:

V prípade

(i) účastníkov Skúšania, ktorí prešli skriningom, ale nespĺnili kritéria pre zaradenie do Skúšania a to nasledovne:

Spoločnosť Bayer uhradí sumu 71,20 EUR za 1 účastníka, ktorý nespĺnil kritériá pre zaradenie za podmienky, že na takéhoto účastníka budú pripadať 2 randomizovaní účastníci.

(ii) prerušených prípadov alebo prípadov, ktoré nie je možné vyhodnotiť (výpadky), sa vyplácajú pomerne za vykonané úlohy za predpokladu, že už vykonané liečebné postupy boli úplne

Examination/Procedure	Amount (EUR)
Echocardiography/MUGA scan	145
Unscheduled onsite visit*	12
Lab assesments	
eGFR	20
Potassium (serum)	16
Creatinine (serum)	9
BNP	41
NT-proBNP	41
Serum pregnancy test (hCG)	33

\*Unscheduled visit is considered a patient visit for solely safety reasons (except for safety check after up-titration mentioned above) which requires examination by the Investigator.

This payment is considered to appropriately compensate Center for their services, including - without limitation - all operational and administrative and/or overhead costs of the Center.

In case a CRF is not completed on time / or queries with regard to the data contained therein have not been promptly resolved, Bayer has the right to retain an amount of up to 50% of the respective per subject fee until such defect is cured.

The per subject fee will be reduced in the following cases:

Cases of

(i) trial subjects who have gone through screening but did not meet the enrolment criteria as follows:

Bayer shall pay amount of 71,20 Eur for 1 Screen Failure subject under condition that Center will randomize 2 subjects per one Screen Failure subject.

(ii) discontinued cases or cases which cannot be evaluated (drop-outs) will be paid pro rata for the duties already performed, provided that the treatments already performed have been

zdokumentované. V prípade, že výpadok je spôsobený porušením podmienok Protokolu prostredníctvom úmyselného alebo nedbanlivého konania alebo opomenutia zo strany Zmluvných strán (napr. nedodržanie kritérií pre zaradenie do zoznamu), nebudú splatné žiadne platby.

S ohľadom na vyššie uvedené retenčné právo spoločnosti Bayer, platby za účastníkov budú splatné po predložení príslušného vyplneného CRF spoločnosti Bayer alebo tretej strane určenej spoločnosťou Bayer.

(i)

#### 4.3 Náklady za zaobchádzanie s liekmi

Spoločnosť Bayer zaplatí Centru za príjem, uchovávanie, evidenciu, a výdaj Skúšaného produktu nasledovne:

Za prípravu miesta uskladnenia a zabezpečenie vhodných skladovacích podmienok pre skúšaný produkt podľa protokolu splatné na začiatku klinického skúšania, po otvorení centra	200
Za príjem zásielok skúšaného produktu, skladovanie, pravidelná kontrola skladovacích podmienok a jej dokumentáciu, vedenie záznamov o príjme a výdaji skúšaného produktu Splatné po ukončení každého roku účasti centra v skúšaní v rámci polročného platobného intervalu	125

#### 4.4 Pass-through costs

Spoločnosť Bayer uhradí Centru nasledujúce náklady, ktoré nie sú kryté platbou za pacienta:

- Spoločnosť Bayer na základe predchádzajúceho súhlasu spoločnosti Bayer uhradí náklady, ktoré vznikli Centru za primerané cestovné náklady a náklady na ubytovanie (okrem hospitalizácie) účastníkov skúšania vzniknutých v súvislosti s ich účasťou v Skúšaní, s výhradou predloženia faktúr alebo potvrdení spoločnosti Bayer, v paušálnej sume 35 EUR za návštevu 1 a 2, a 25 EUR za všetky ďalšie návštevy vrátane neplánovaných vo forme stravných lístkov.
- Spoločnosť Bayer na základe protokolu podľa prílohy A. odovzdá

completely documented. In case the drop-out is caused by a breach of the terms of the Protocol through a wilful or negligent act or omission by Contract Partners (e.g. non failure to comply with inclusion criteria), no payments shall be due.

Subject to the retention rights of Bayer set forth above, per subject fees shall be due upon submission of the respective completed CRF to Bayer or a third party designated by Bayer.

(i)

#### 4.3 Costs for Study Drug Handling

Bayer shall pay to the Center for receipt, storage, records keeping and dispensing of the Study Drug as follows:

Storage place preparation, ensuring suitable storage conditions for study drug as defined by the protocol payment due at the beginning of the study, upon site initiation	200
Receipt of study drug shipments, storage, regular check of storage conditions and its documentation, keeping records of study drug receipt and dispensing Payment due after the end of each year of study site participation in the study as part of semi-annual payment interval	125

#### 4.4 Pass-through costs

Bayer shall reimburse Center with regard to the following expenses, which are not covered by the per subject fee:

- Bayer shall reimburse Center upon prior approval by Bayer for reimbursement costs incurred by Center for reasonable travel and lodging expenses (excluding hospitalization) of trial subjects arisen in connection with their participation in the Study, subject to the receipt of invoices or receipts by Bayer in lump sum of 35 EUR for Visit 1 and 2, and 25 EUR for all other visits including any unscheduled ones in the form of meal vouchers.
- Bayer, on the basis of the protocol set out in Annex A, shall hand over

Centru vopred dohodnutý počet stravných lístkov, na ich následne odovzdanie účastníkom skúšania ako preplatenie ich nákladov na cestu a nákladov na ubytovanie; spoločnosť Bayer priebežne doplní stravné lístky, alebo vymení expirované stravné lístky, vždy však na základe vyplnenia nového protokolu podľa prílohy A tak, aby boli stravné lístky pre účastníkov skúšania k dispozícii. Centrum je povinné vopred upozorniť spoločnosť Bayer na nedostatok stravných lístkov a tiež na blížiacu sa expiráciu stravných lístkov.

- Centrum kedykoľvek na požiadanie spoločnosti Bayer na základe protokolu podľa prílohy B. potvrdí a vyúčtuje spoločnosti Bayer reálne odovzdané stravné lístky účastníkom skúšania.
  - Centrum je povinné vrátiť zostávajúce stravné lístky na konci Skúšania späť spoločnosti Bayer.
  - Centrum zodpovedá za stratu stravných lístkov, ktoré prijalo od spoločnosti Bayer a tiež za lístky, ktoré expirovali a nie je ich možné odovzdať účastníkom skúšania. Hodnotu týchto stravných lístkov bude znášať z vlastných prostriedkov Centrum, resp. preplatí ich plnú sumu spoločnosti Bayer.
- Centrum môže úhradou cestovných náhrad vo forme stravných lístkov poveriť Skúšajúceho, ktorý môže ďalej poveriť Členov tímu Skúšania. Skúšajúci a/alebo Členovia tímu Skúšania majú povinnosť tieto náhrady poskytnúť príslušným účastníkom Skúšania. Centrum je povinné vrátiť všetky zvyšné stravné lístky späť spoločnosti Bayer na konci Skúšania. Protokoly A a B však podpisuje vždy Centrum, ktoré je plne zodpovedné v zmysle vyššie uvedeného bodu.
  - Pass through costs sa budú platiť na polročnej báze.

#### 4.5 Náklady s uzatvorením centra

Spoločnosť Bayer uhradí náklady Centra na Skúšanie, ktoré mu odôvodnene a v dobrej viere vznikli po ukončení účasti všetkých účastníkov skúšania v sume 200 Eur.

to the Center a pre-agreed number of meal vouchers, to be subsequently handed over to the trial subjects as reimbursement of their travel and accommodation expenses; Bayer will continually replenish meal vouchers or replace expired meal vouchers, always by completing a new Annex A protocol so that meal vouchers are available to trial subjects. The Center is obliged to notify Bayer in advance of the lack of meal vouchers and of the forthcoming expiration of the meal vouchers.

- Center shall at any time, upon request by Bayer, on the basis of the Protocol set out in Annex B., confirm and bill Bayer the meal vouchers handed over to the trial subjects.
- Center is obliged to return the remaining meal vouchers back to Bayer at the end of the Study.
- Center is responsible for the loss of the meal vouchers received from Bayer, as well as for the expired vouchers that cannot be passed on to trial subjects. The value of these meal vouchers will be settled by the Center, respectively Center will reimburse them to Bayer at the full amount.

- Center may delegate Investigator, who can further delegate Study Team Members, to forward meal vouchers to trial subjects. Investigator and/or Study team members are responsible to pass meal vouchers to trial subjects. Center shall return all remaining meal vouchers back to Bayer at the end of the study. Protocols A and B must be signed by Center that is fully responsible for duties under this paragraph.
- Pass-through costs will be paid on a semi-annual basis.

#### 4.5 Close-Out Costs

Bayer shall reimburse Center's expenses for the Study, which Center reasonably and in good faith incurred after the termination of the participation of all trial subject, the amount of 200 Eur.



Táto suma zahŕňa náklady súvisiace s ukončením Skúšania a uzatvorením Centra, vrátane ale nie výlučne aktivít spojených s archiváciou dokumentov ku Skúšaniu, deštrukcie/vrátenia nepotrebného materiálu, vrátenia zapožičaných prístrojov a pod.

Podľa podmienok platieb nižšie, platby budú splatné po splnení záverečných aktivít a potvrdení súvisiacej dokumentácie preukazujúcej detaily o tom, že sa záverečné aktivity ukončili.

5. Ak nie je v tejto prílohe v jednotlivých bodoch uvedené inak, splatnosť odmien je 60 dní odo dňa ich riadneho preukázania a uplatnenia podľa tejto prílohy. Spoločnosť Bayer je oprávnená platby jednotlivých odmien podľa svojej úvahy spájať a vyplácať s platbami, ktoré nie sú jednorazové ale opakujúce sa. Odmeny uvedené v tejto prílohe sú konečné aj s DPH. Ak sa prípadne uplatní potreba platiť DPH, platby sa nebudú o DPH navyšovať.

6. Ďalšie prípadne vzniknuté náklady budú nahradené iba s predchádzajúcim písomným súhlasom spoločnosti Bayer a doručením príslušnej faktúry a príslušných preukazných príjmových dokladov.

Prílohy:

A.: Protokol o odovzdaní stravných lístkov

B.: Protokol o vyúčtovaní použitia stravných lístkov

This amount includes the costs for termination of Study and Center Closure including but not limited to e.g. archiving of clinical study documentation, destruction/return of any unused material, return of loaned equipment.

Subject to the payment terms below, payments shall be due upon completion of the close-out activities and receipt of supporting documentation providing details of the close-out activities are completed.

5. Unless otherwise specified in this Appendix, the remuneration is payable 60 days from the date of their proper request and billed under this Appendix. Bayer is entitled to combine and pay individual remuneration payments at its discretion altogether with onetime rewards payments. The remuneration referred to in this Appendix is final VAT included. If there is a need to pay VAT, payments will not be increased by VAT.

6. Other eventual pass-through costs shall be reimbursed only after prior written approval of Bayer and upon receipt of supporting documentation with receipts attached.

Annexes:

A.: Protocol on meal vouchers handover

B.: Billing protocol on meal vouchers

**Bayer, spol.s r.o.**

Miesto/dátum Place/date: Bratislava / 21.09.2020



PharmDr. Adriana Funderáková Beňová  
prokúra/proxy

**Stredoslovenský ústav srdcových a cievnych chorôb, a.s.**

Miesto/dátum Place/date ZANUSA BYSTRICA, 29. 10. 2020



MUDr. Jaraž Frajt, MPH  
predseda predstavenstva/chairman of the board



MUDr. Matej Vozár, MPH  
podpredseda predstavenstva/vice-chairman of the board