

## ZMLUVA O VYKONANÍ NEINTERVENČNÉHO REGISTRA

uzatvorená v súlade s ustanovením § 269 ods. 2 zákona č. 513/1991 Zb. Obchodného zákonníka v znení neskorších predpisov a zákona č. 362/2011 Z.z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach a o zmene a doplnení niektorých zákonov

**NEOX s.r.o.**

so sídlom Pri nemocnici 3, 040 01 Košice, Slovensko

IČO: 44174039

DIČ: 2022611217

IČ DPH: SK2022611217

zapísaná v Obchodnom registri Okresného súdu v Košiciach, oddiel Sro, vložka 21880/V  
zastúpená: MUDr. Pavlom Marekom, konateľom

(ďalej len „Spoločnosť“)

a

**Univerzitná nemocnica Martin**

sídlo: Kollárova 2, 036 59 Martin, Slovensko

Zastúpená Radou riaditeľov v zložení: MUDr. Dušan Krkoška, PhD., MBA, generálny riaditeľ

Doc. MUDr. Dalibor Murgaš, PhD., medicínsky riaditeľ

Ing. Stanislav Škorňa, ekonomický riaditeľ

V mene organizácie sú oprávnení konať najmenej dvaja členovia štatutárneho orgánu spoločne.

IČO: 00 365 327

DIČ: 2020598019

IČ DPH: SK2020598019

Bankové spojenie: Štátna pokladnica, Radlinského 32, 810 05 Bratislava

SWIFT: SPSRSKBA

(ďalej len ako „Poskytovateľ“)

Zadávatel (Nezisková organizácia **CARMENTA, Agátová 3385/5E, 841 01 Bratislava, Slovakia**) plánuje vykonať prospektívnu, neintervenčnú klinickú štúdiu, zameranú na kontrolu a administratívne spracovanie záznamov o liečbe pacienta v súlade s Protokolom s názvom "4-ROČNÁ, NEINTERVENČNÁ, MULTICENTRICKÁ, PROSPEKTÍVNA KLINICKÁ ŠTÚDIA NA POSÚDENIE ÚČINNOSTI, ADHERENCIE A BEZPEČNOSTI TABLIET KLADRIBÍNU U PACIENTOV S VYSOKO AKTÍVNOU RELAPSUJÚCOU SKLERÓZOU MULTIPLEX NA SLOVENSKU", číslo prieskumu: MS700568-0102 (ďalej len "Štúdia"), ktorého kópia je priložená k tomuto dokumentu (ďalej ako „Protokol“).

Zadávatel poveril Spoločnosť organizáciou a zaistením priebehu Projektu a previedol na Spoločnosť niektoré zodpovednosti Zadávateľa, vrátane uzatvorenia zmlúv.

Poskytovateľ, alebo menovaný subjekt, ktorý pracuje na Štúdií v zodpovednosti Poskytovateľa disponuje zdrojmi potrebnými na vykonanie tohto projektu, má prístup k pacientom s kritériami podľa plánu projektu a má záujem vykonať projekt podľa podmienok tejto Zmluvy.

Na základe týchto skutočností sa zmluvné strany dohodli na uzatvorení tejto Zmluvy o vykonaní neintervenčného registra (ďalej len „Zmluva“)

za nasledovných podmienok

#### Článok I

##### Predmet Zmluvy

1. Predmetom tejto zmluvy je záväzok Poskytovateľa a Hlavného skúšajúceho vykonať podľa tejto Zmluvy Projekt a záväzok Spoločnosti zaplatiť Poskytovateľovi za vykonanie Projektu dohodnutú odplatu za každý kompletne vyplnený elektronický záznamový formulár. Poskytovateľ sa zaväzuje, že vymenuje pre vykonávanie Štúdie prof. MUDr. Egona Kurču, PhD. ako Hlavného skúšajúceho (ďalej len „Hlavný skúšajúci“). Hlavný skúšajúci môže vymenovať ďalších spolupracovníkov, ktorí musia mať odborné znalosti v oblastiach požadovaných Projektom, aby bola zabezpečená kvalita a včasné poskytovanie Služieb.
2. Projekt sa začne vykonávať podľa podkladov a pokynov Spoločnosti v deň nadobudnutia účinnosti tejto Zmluvy na pracovisku Poskytovateľa a skončí do 31. Decembra 2026 prípadne ku dňu uvedenému v schválenom dodatku ku Plánu projektu („doba trvania štúdie“).
3. Hlavný skúšajúci, alebo ním delegovaní spolupracovníci počas tohto obdobia vyplnia príslušný počet záznamových formulárov.
4. Poskytovateľ ani Hlavný skúšajúci ani ním delegovaní spolupracovníci nezaradia do projektu pacienta a nebudú viesť dokumentáciu o pacientovi v rámci Projektu, ak pacient nebol informovaný o účasti v Projekte a vopred neudelil svoj písomný súhlas so zberom údajov (v predpísanom formáte).

#### Článok II

##### Činnosti Poskytovateľa, Hlavného skúšajúceho a Spoločnosti

1. Poskytovateľ a Hlavný skúšajúci súhlasia s vykonaním Projektu a zaväzujú sa vykonať ho podľa Protokolu a všetkých relevantných zákonov a predpisov, najmä v súlade s ustanovením § 26 zákona 576/2004 Z.z. o zdravotnej starostlivosti, službách súvisiacich s poskytovaním zdravotnej starostlivosti a o zmene a doplnení niektorých zákonov (ďalej len „Zákon“).
2. Poskytovateľ umožní na svojom pracovisku vykonať Štúdiu v súlade s podmienkami Protokolu podľa Prílohy tejto Zmluvy a jeho neskorších zmien, a to v prospech Zadávatel'a a prostredníctvom zamestnancov Poskytovateľa – tj. Hlavného skúšajúceho a ním delegovaných spolupracovníkov a vytvorí Hlavnému skúšajúcemu podmienky k vykonaniu Projektu.
3. Hlavný skúšajúci bude zhromažďovať potrebné údaje a vyplní Záznamové formuláre. Poskytovateľ a Hlavný skúšajúci sa zaväzujú vykonať dokumentovanie údajov správne a výlučne o pacientoch, ktorí podpísali súhlas so zberom údajov.
4. Hlavný skúšajúci bude u pacientov zúčastnených v projekte postupovať v súlade s Protokolom.
5. Spoločnosť NEOX s.r.o., so sídlom Pri nemocnici 3, 040 01 Košice, Slovensko, IČO: 44174039, bude pri realizácii tohto projektu pôsobiť ako zmluvná výskumná organizácia. Oprávnený zamestnanec Spoločnosti bude vykonávať monitoring projektu. V rámci monitorovania umožní Poskytovateľ a Hlavný skúšajúci prístup k relevantným dokumentom tohto projektu, najmä k zoznamu identifikačných kódov pacientov, v zmysle platnej legislatívy. Za týmto účelom mu Poskytovateľ a Hlavný skúšajúci umožnia nevyhnutný prístup na všetky pracoviská, na ktorých sa klinické skúšanie vykonáva a ku všetkým záznamom, ktoré sa uchovávajú pre potreby klinického skúšania, za účelom preverovania, kontroly a kopírovania údajov a dokumentov. V miere, v ktorej mu to právne predpisy dovoľujú, mu umožnia prístup ku všetkým záznamom týkajúcich sa klinického skúšania, vrátane pacientov v rozsahu ich účasti v klinickom skúšaní, a ich kontrolu. Pre vylúčenie akýchkoľvek pochybností, spoločnosť berie na vedomie, že akékoľvek údaje budú sprístupnené len v nevyhnutnom rozsahu na účely plnenia predmetu tejto Zmluvy a v pseudonymizovanej podobe.

6. Spoločnosť si zachováva právo kedykoľvek počas projektu alebo po jeho skončení vykonať kontrolu údajov v záznamoch Poskytovateľa a Hlavného skúšajúceho, ako aj v ďalšej súvisiacej dokumentácii. Poskytovateľ a Hlavný skúšajúci sa zaväzujú na požiadanie so Spoločnosťou pri kontrole takýchto informácií spolupracovať. Spoločnosť je povinná o takejto kontrole vopred primerane informovať.
7. Hlavný skúšajúci je povinný archivovať úplnú dokumentáciu projektu, počas celej jeho doby trvania a to aj 15 rokov po jeho skončení. Spoločnosť je povinná odovzdať Hlavnému skúšajúcemu bez zbytočného odkladu po nadobudnutí platnosti a účinnosti tejto Zmluvy podklady k vykonaniu projektu.
8. Zadávateľ poskytne priamo alebo nepriamo Poskytovateľovi všetky nevyhnutné informácie, dokumentáciu a materiál, ktoré sú primerane nutné pre vykonanie štúdie.

### Článok III

#### Práva na údaje a autorské práva

1. Zadávateľ bude mať výlučné právo na používanie výsledkov projektu a údajov vo vyplnených Záznamových formulároch a Poskytovateľ a Hlavný skúšajúci mu týmto neodvolateľne a bezvýhradne postupujú všetky práva duševného vlastníctva, ktoré môžu mať vo vzťahu k vyplneným Záznamovým formulárom.
2. Všetky Záznamové formuláre sú výhradným a výlučným majetkom Zadávateľa. Hlavný skúšajúci si bude môcť ponechať elektronickú alebo vytlačenú kópiu každého vyplneného Záznamového formuláru len na účely evidencie.
3. Pokiaľ výsledky projektu a údaje vo vyplnených Záznamových formulároch podľa tejto Zmluvy budú spĺňať zákonné podmienky pre autorské dielo, práva duševného vlastníctva vo forme autorských práv k výsledkom nadobúda touto Zmluvou Zadávateľ. Pre tento prípad Poskytovateľ a Hlavný skúšajúci udeľujú touto Zmluvou Zadávateľovi výhradnú časovo a územne neobmedzenú bezodplatnú licenciu na použitie výsledkov projektu a údajov vo vyplnených Záznamových formulároch na akýkoľvek účel, ktorý je známy v čase uzatvorenia tejto Zmluvy a nie je v rozpore so zákonom č. 185/2015 Z.z. Autorský zákon, v znení neskorších predpisov a inými relevantnými právnymi predpismi.

### Článok IV

#### Odplata

1. Spoločnosť za riadne splnenie predmetu zmluvy zaplatí Poskytovateľovi odmenu, ktorá je špecifikovaná v prílohe č. 2 tejto zmluvy, a to na základe odsúhlasených podkladov doručených zdravotníckemu zariadeniu.
2. Financovanie štúdie bude vykonávané polročne na základe "finančného výkazu" pripraveného Spoločnosťou a odsúhlaseného Hlavným skúšajúcim a Poskytovateľom zaslanej faktúry na adresu Spoločnosti poštou Neox s.r.o., Pajštúnska 1, 851 02 Bratislava, Slovensko a elektronicky na e-mailovú adresu monitora štúdie.
3. Poskytovateľ je oprávnený vystaviť všetky faktúry na základe podkladu od splnomocneného zástupcu odsúhlaseného Hlavným skúšajúcim. Za deň zdaniteľného plnenia je považovaný posledný deň poskytnutia služby, ktorým sa pre účely tejto Zmluvy rozumie deň odovzdania a prevzatia písomne odsúhlasenej výšky čiastok v rámci tejto štúdie. Splatnosť faktúry je 30 dní odo dňa prijatia faktúry.
4. Spoločnosť uhradí administratívny poplatok vo výške 1.000 Eur za administratívno-právne náklady spojené s klinickou štúdiou. Táto platba bude uhradená Spoločnosťou na základe faktúry vystavenej Poskytovateľom do 10 dní od podpisu Zmluvy s lehotou splatnosti 30 dní od jej vystavenia.

5. V prípade, ak pacienti nespĺňajú kritériá uvedené v Protokole Štúdie alebo v tejto Zmluve, nemá Poskytovateľ nárok na žiadnu odplatu za vyplnené Záznamové formuláre príslušných pacientov.
6. Poskytovateľ odpovedá za všetky dane splatné v súvislosti s platbami prijatými od Spoločnosti na základe tejto Zmluvy.
7. Ak počas štúdie vzniknú Poskytovateľovi a Hlavnému skúšajúcemu dodatočné materiálne náklady, Spoločnosť uhradí takéto náklady len na základe predchádzajúceho písomného schválenia.
8. Odplata pre Poskytovateľa je splatná do 30 dní od prijatia vyššie uvedeného finančného výkazu a faktúry. Daňový doklad - faktúra - bude vždy vystavená Poskytovateľom v posledný pracovný deň príslušného polroka. Poskytovateľ nesie zodpovednosť za splnenie svojich daňových a ďalších právnych povinností, vyplývajúcich najmä z príslušných ustanovení zákona č. 595/2003 Z.z. o dani z príjmov a zákona č. 222/2004 Z.z., o dani z pridanej hodnoty, v platnom znení. Odmena bude uhradená bezhotovostne bankovým prevodom na vyššie uvedený bankový účet Poskytovateľa.
9. Zmluvné strany sa dohodli, že Poskytovateľ Spoločnosti vystaví a doručí faktúru elektronicke. Za elektronicke faktúry sa pre účely tejto Zmluvy považujú faktúry, opravné doklady k faktúre, (dobropisy, ťarchopisy, storná) zaslané a doručené emailom.
10. Zmluvné strany sa dohodli, že internými kontrolnými mechanizmami zabezpečia vierohodnosť a neporušenosť údajov uvedených v elektronicke faktúrach vystavených a doručených na základe tejto zmluvy.
11. Žiadna zmluvná strana nie je oprávnená a nebude do už vystavenej a doručenej elektronickej faktúry zasahovať, ani meniť jej obsah. Obe zmluvné strany sú povinné zabezpečiť riadne uchovávanie a archiváciu faktúr v zmysle § 76 zákona o DPH, zaručujúce vierohodnosť pôvodu, neporušiteľnosť obsahu a čitateľnosť elektronicke faktúr po celú dobu úschovy. Poskytovateľ doručí faktúru Spoločnosti v elektronickej podobe na e-mailovú adresu Monitora Štúdie.
12. Faktúra musí byť vystavená v súlade s platnými právnymi predpismi, musí obsahovať všetky náležitosti účtovného a daňového dokladu. Každá faktúra musí obsahovať aj odvolávku na číslo tejto Zmluvy. Faktúra sa považuje za zaplatenú dňom pripísania jej sumy na účet Poskytovateľa. Elektronicke faktúra sa bude považovať za doručenú druhej zmluvnej strane v okamihu zaslania emailovej správy. Zmluvné strany vyhlasujú, že postup podľa tejto zmluvy považujú za dostatočný na to, aby nebolo možné zmeniť obsah žiadnej vystavenej elektronickej faktúry
13. V prípade omeškania Spoločnosti s úhradou faktúr má Poskytovateľ právo požadovať od Spoločnosti popri plnení aj úroky z omeškania podľa ustanovení § 369 ods. 2 zákona č. 513/1991 Zb. Obchodný zákonník v znení neskorších predpisov, v spojení s § 1 ods. 1 nariadenia vlády č. 21/2013 Z.z., ktorým sa vykonávajú niektoré ustanovenia Obchodného zákonníka
14. Poskytovateľ uzatvorením tejto zmluvy, výslovne udeľuje súhlas Hlavnému skúšajúcemu na vykonanie projektu podľa tejto Zmluvy.

#### Článok V

##### MIČANLIVOSŤ

1. Poskytovateľ informuje pacientov zúčastňujúcich sa Štúdie v zrozumiteľnom jazyku (i), že ich osobné údaje v pseudonymizovanej podobe budú použité pre účel Štúdie a (ii) o ďalších dôležitých aspektoch Štúdie. Poskytovateľ poskytne pacientom formuláre súhlasu so zverejnením pseudonymizovaných údajov k podpisu. Poskytovateľ, zabezpečí, že pacienti poskytnú svoj súhlas podpisom formuláru so zverejnením údajov bez akéhokoľvek zbytočného ovplyvňovania alebo nátlaku akejkoľvek osoby priamo zúčastnenej na Štúdii. Hlavný skúšajúci zozbiera podpísané formuláre a poskytne ich na vyžiadanie Spoločnosti.
2. Dotknuté osoby, ktorých osobné údaje sa budú spracovávať musia byť oboznámené so svojimi právami a povinnosťami v súlade s článkom 28 Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2016/679 z 27. Apríla 2016 o ochrane fyzických osôb pri spracúvaní osobných údajov a o voľnom pohybe takýchto údajov, ktorým sa zrušuje smernica 95/46/ES (všeobecné nariadenie o ochrane údajov) a v súlade so zákonom č. 18/2018 Z.z.

o ochrane osobných údajov a o zmene a doplnení niektorých zákonov v platnom znení (ďalej len „zákon o ochrane osobných údajov“) a v súlade s príslušnými pokynmi Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv, najmä pokynom MP 131/2018, ak sa uplatní a tieto osoby musia udeliť súhlas k tomu, aby v rozsahu nevyhnutom na spracovanie štúdie, vedenie účtovníctva, vrátane splnenia povinností Spoločnosti voči Poskytovateľovi z tejto Zmluvy, boli použité jeho osobné údaje v zmysle zákona o ochrane osobných údajov a to najmä meno, priezvisko, rodné číslo, adresa trvalého bydliska a údaje uvedené skúšajúcim v profesijnom životopise poskytnutom Spoločnosti.

Poskytnuté osobné údaje budú spracovávané po dobu nevyhnutnú na dosiahnutie vyššie uvedených úloh. Po uplynutí takejto doby môžu byť osobné údaje spracovávané len na účely splnenia povinností uložených na základe osobitných predpisov. Poskytnutie osobných údajov je dobrovoľné. Dotknutá osoba má právo prístupu ku svojim osobným údajom, právo požadovať opravu svojich osobných údajov a ďalšie práva vyplývajúce z platnej právnej úpravy.

3. Poskytovateľ a Hlavný skúšajúci a Spoločnosť sa zaväzujú dodržiavať príslušné predpisy o ochrane osobných údajov. V prípade ak sa po podpise tejto zmluvy preukáže, že opatrenie na ochranu osobných údajov pacientov sú nedostatočné, zmluvné strany sú povinné bezodkladne vykonať nápravu a poskytnúť si na tento účel vzájomnú súčinnosť.
4. Údaje sa môžu odovzdávať len v pseudonymizovanej forme s identitou pacienta nahradenou kódom. Celá dokumentácia poskytnutá Zadávateľovi nesmie obsahovať žiadne údaje, ktoré by sa samostatne alebo v spojení s inými voľne dostupnými údajmi mohli použiť na opätovnú identifikáciu fyzických osôb zúčastnených v projekte. Poskytovateľ a Hlavný skúšajúci sú povinní zabezpečiť, aby Záznamové formuláre takéto údaje neobsahovali.
5. Poskytovateľ a Hlavný skúšajúci sú povinní zachovávať mlčanlivosť o skutočnostiach tvoriacich obsah tejto Zmluvy ako i o vykonávanom projekte a všetkých informáciách, ktoré im boli poskytnuté alebo sprístupnené Spoločnosťou v súvislosti s týmto projektom.

## Článok VI

### Trvanie a výpoveď Zmluvy

1. Táto Zmluva nadobudne platnosť dňom jej podpisu všetkými Zmluvnými stranami a účinnosť dňom nasledujúcim po jej zverejnení v Centrálnom registri zmlúv SR. Zmluva bude platná po celú dobu trvania Štúdie, najdlhšie však do 31.12.2026.
2. Každá zo zmluvných strán môže zmluvu vypovedať na základe písomného oznámenia odoslaného ostatným zmluvným stranám v písomnej forme doporučenou poštou 14 dní vopred, pričom výpovedná lehota začína plynúť odo dňa najskoršieho doručenia.
3. Platnosť tejto Zmluvy je možné kedykoľvek ukončiť na základe písomnej dohody všetkých zmluvných strán ku dňu uvedenému v dohode.

## Článok VII

### Záverečné ustanovenia

1. Poskytovateľ a Hlavný skúšajúci potvrdzujú, že táto Zmluva nie je podmienená žiadnym predtým existujúcim alebo budúcim obchodným vzťahom medzi Spoločnosťou a Poskytovateľom a Hlavným skúšajúcim.
2. Dodatky k tejto Zmluve budú platné, len ak budú mať písomnú formu a budú podpísané všetkými zmluvnými stranami.
3. Táto Zmluva sa bude interpretovať a vykonávať v súlade so zákonom č. 513/1991 Z.z. Obchodný zákonník v znení neskorších predpisov, zákonom č. 362/2011 Z.z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach a o zmene a doplnení niektorých zákonov a v súlade s príslušnými všeobecne záväznými právnymi predpismi platnými na území Slovenskej republiky.

4. Všetky spory vyplývajúce z tejto Zmluvy alebo súvisiace s touto Zmluvou, ktoré zmluvné strany nemôžu vyriešiť cestou zmieru prostredníctvom jednaní v dobrej viere budú s konečnou platnosťou riešene na príslušnom súde.
5. Zmluvné strany sa dohodli, že ak by akéhokoľvek ustanovenie tejto zmluvy bolo z akéhokoľvek dôvodu neplatné, je neplatným len toto ustanovenie, pokiaľ z povahy, z obsahu alebo z okolností tejto zmluvy, za ktorých došlo k jej uzatvoreniu, nevyplýva, že toto ustanovenie nemožno oddeliť od ostatného obsahu a pokiaľ to nie je vylúčené právnymi predpismi. V prípade, ak by došlo k situácii uvedenej v predchádzajúcej vete, zmluvné strany vykonajú bezodkladne doplnenie zmluvných podmienok tak, aby bol zachovaný zmysel a účel neplatného ustanovenia. Uvedené doplnenie nevykonajú iba v prípade, ak by bol už samotný zmysel a účel neplatného ustanovenia právne nemožný a/alebo nedovolený a teda neplatné ustanovenie by objektívne nebolo možné nahradiť iným platným ustanovením so zachovaním jeho zmyslu a účelu.
6. Táto Zmluva obsahuje úplnú dohodu zmluvných strán a nahrádza všetky predchádzajúce zmluvy a dohody ako ústne tak i písomné, týkajúce sa predmetu tejto Zmluvy.
7. Táto Zmluva sa vyhotovuje v štyroch vyhotoveniach v slovenskej jazykovej verzii, z ktorých po jednom obdrží každá zmluvná strana.
8. Neoddeliteľnou súčasťou tejto Zmluvy je nasledovná príloha:

Príloha 1 – Protokol

Príloha 2 – Finančné podmienky a časové plány

Za NEOX s.r.o.

Meno: MUDr. Pavel Marek

Funkcia: Konateľ

Dátum: 09/FEB/2021

Za Zdravotnícke zariadenie:

Meno: : MUDr. Dušan Krkoška, PhD., MBA

Funkcia: Generálny riaditeľ

Dátum: 12. FEB. 2021

Za Zdravotnícke zariadenie:

Meno: Doc. MUDr. Dalibor Murgaš, PhD.

Funkcia: Medicínsky riaditeľ

Dátum: 12 FEB 2021

Ja, prof. MUDr. Egon Kurča, PhD. ako Hlavný skúšajúci tohto klinického skúšania, týmto potvrdzujem, že som bol oboznámený s Protokolom a všetkými dokladmi, ktoré poskytol Zadávateľ na vykonanie štúdie, a že som bol oboznámený s vyššie uvedeným obsahom tejto Zmluvy. Súhlasím so svojim poverením ako osoby Hlavného skúšajúceho a budem postupovať v súlade s Protokolom a so Zákonom č. 362/2011 Z.z. a ostatnými príslušnými právnymi predpismi. Ďalej súhlasím, že zabezpečím, aby personál Skúšania a všetci Spoluskúšajúci boli informovaní o povinnostiach podľa tejto Zmluvy. Taktiež súhlasím so zberom, použitím a prenosom mojich osobných údajov v rozsahu stanovenom touto Zmluvou.

Hlavný skúšajúci (pre informáciu):

Meno: Prof. MUDr. Egon Kurča, PhD.

Funkcia: Hlavný skúšajúci

Dátum: 16/2/2021

PRÍLOHA 2

**1. FINANČNÉ PODMIENKY**

Celková čiastka za pacienta pre Poskytovateľa (Univerzitnú nemocnicu Martin) je 100 Euro, bez DPH (ak je použiteľné).

Prijemca platby:	Univerzitná nemocnica Martin („Poskytovateľ“)
IBAN/Číslo účtu:	
SWIFT kód:	SPSRKBA
Názov banky:	Štátna pokladnica

Popis	Platba "Poskytovateľ" EUR bez DPH (ak je použiteľné)
V1	
V2	12,6
V3	7,8
V4	7,8
V5	12,5
V6	7,8
V7	7,8
V8	7,8
V9	7,8
V10	7,8
EOS	7,8
	12,5
<b>MAXIMÁLNA cena na 1 pacienta</b>	<b>100</b>

Faktúry budú splatné do tridsať (30) dní od dátumu prijatia faktúry.

**2. ČASOVÉ PLÁNY TÝKAJÚCE SA ŠTÚDIE**

Dátum zahájenia štúdie (dátum zaradenia prvého pacienta): po nadobudnutí účinnosti tejto Zmluvy

Posledný termín, do ktorého Poskytovateľ a Hlavný skúšajúci môžu zaradiť posledného pacienta v štúdiu: 18 mesiacov od zaradenia prvého pacienta do štúdie, o ukončení náboru budú Poskytovateľ a Hlavný skúšajúci písomne informovaní.