

<p>Sponsorská zmluva pre projekty (nie akcie) (ďalej len "Zmluva")</p> <p>medzi</p> <p>Biogen Slovakia s.r.o., so sídlom Einsteinova 24, Bratislava 851 01, zapísanou v obchodnom registri Okresného súdu Bratislava I., v oddiele Sro, vo vložke č. 40752/B, IČO: 36 363 146</p> <p>(ďalej len „Sponzor“)</p> <p>a</p> <p>Trenčianska univerzita Alexandra Dubčeka v Trenčíne Študentská 2 911 50 Trenčín IČO: 31118259</p> <p>zriadená zo zákona NR SR č. 155/1997 Z. z., z 15. mája 1997 v znení a doplnení zákona číslo 209/2002 Z.z., z 5. apríla 2002</p> <p>(ďalej len „Sponzorovaná Organizácia“)</p>	<p>Sponsorship Agreement for projects (non-events sponsorship) (hereinafter the “Agreement”)</p> <p>between</p> <p>Biogen Slovakia s.r.o., with its seat at Einsteinova 24, Bratislava 851 01, Slovakia, registered in the Commercial Register of the District Court of Bratislava I, Section: Sro, entry No.: 40752/B, Id. No. 36 363 146</p> <p>(hereinafter the “Sponsor”)</p> <p>and</p> <p>Trenčianska univerzita Alexandra Dubčeka v Trenčíne Študentská 2 911 50 Trenčín</p> <p>Id. No.: 31118259, IČ DPH SK2021376368</p> <p>Established by law NR SR n. 155/1997 Z. z., z 15. may 1997 as amended, number 209/2002 Z.z., from 5th april 2002</p> <p>(hereinafter the “Sponsored Organization”)</p>
<p>1 Predmet Zmluvy</p> <p>1.1 Sponzorovaná Organizácia má v úmysle organizovať odborné projekt opísané v článku 2.1 (ďalej len „Projekt“).</p> <p>1.2 Sponzor, ako výrobca farmaceutických produktov, by pri príležitosti Projekt rád prezentoval svoju firmu a svoje produkty. Za to Projekt podporí uhradením časti nákladov.</p>	<p>1 Object of the Agreement</p> <p>1.1 The Sponsored Organization is planning to organize a project described in clause 2.1 (hereinafter the “Project”).</p> <p>1.2 As a manufacturer of pharmaceutical products, the Sponsor is interested in promoting itself and its products at the Project. In return it shall support the Project by assuming a portion of the costs.</p>
<p>2 Účel sponzorstva</p> <p>2.1 Sponzor súhlasí s finančnou podporou Sponzorovej Organizácii a Projektom, ktorá je popísaná nižšie a ktorej popis je priložený ako Príloha 2:</p>	<p>2 Purpose of the Sponsorship</p> <p>2.1 Sponsor agrees to sponsor the Sponsored Organization and the Project, the content of which is detailed below, with the description included as Schedule 2:</p>

Názov Projektu / Project Title	FARMAKOEKONOMIKANA SLOVENSKU XLII. vedecká konferencia (v on-line forme)
---------------------------------------	--

Dátum Projektu / Project Date	1. December, 2021
Miesto Projektu / Project Location	Slovenská zdravotnícka univerzita, Bratislava online form
Krátky popis projektu / Brief description of the Project	Konferencia je organizovaná v spolupráci so Slovenskou farmakoekonomickej spoločnosťou, SLS a Českou farmakoekonomickej spoločnosťou, Kanceláriou WHO na Slovensku, ISPOR Chapter Slovakia, Fakultou zdravotníctva Trenčianskej univerzity Alexandra Dubčeka v Trenčíne a Slovenskou spoločnosťou klinickej farmakológie.
Požadovaná suma / Amount requested	1 500 EUR
Hmotný prospech, ktorý má byť poskytnutý Sponzorovi výmenou za sponzorstvo / Tangible benefit to be received by the Sponsor in exchange for sponsorship	<i>Poskytnutie reklamného priestoru</i> týkajúcu sa uvedenia názvu resp. loga spoločnosti , - vo výslednom programe podujatia, na jeho zadnej strane 800,00 € - v programe na banneri 200,00 € - v programe premietanom pred konferenciou, medzi jednotlivými blokmi a na záver konferencie 300,00 € - a v programe uvádzanom v rámci videozáznamu 200,00 €

3 Zodpovednosti Sponzora

3.1 Za služby uvedené v článku 2 sa Sponzor zavázuje k tomuto sponzorskému príspevku:

Sponzor zaplatí Sponzorovanej Organizácii sponzorský príspevok vo výške 1 500 EUR. Po prijatí faktúry bude sponzorský príspevok uhradený na dole uvedený účet Sponzorovanej Organizácie: /

The Sponsor shall pay the Sponsored Organization a sponsorship amount of EUR 1 500. Upon receipt of invoice the sponsorship amount is transferred as payment to the Sponsored Organization's account below:

Majiteľ účtu / Account holder: Trenčianska univerzita Alexandra Dubčeka v Trenčíne

3 Sponsor's Responsibilities

3.1 For the granting of the services specified in clause 2 the Sponsor shall guarantee the following sponsorship amount:

Sponzorovi nevzniknú iné náklady okrem tých uvedených v tomto článku .	The Sponsor shall not incur any other costs than those specified in this clause.
4 Zodpovednosti Sponzorovanej Organizácie	4 Sponsored Organization's Responsibilities
4.1 Sponzorovaná Organizácia nesie výhradnú zodpovednosť za organizáciu a usporiadanie Projektu a za poskytovanie služieb v prospech účastníkov Projektu. Sponzorovaná Organizácia tieto činnosti vykonáva vo svojom mene a na svoj účet. Bude dodržiavať všetky požadované ustanovenia a získal či získa licencie potrebné na usporiadanie Projektu.	4.1 The Sponsored Organization is solely responsible for organizing and hosting the Project and for performing of the services to the benefit of participants of the Project. The Sponsored Organization carries out these activities in its own name and on its own account. It shall observe all required provisions and obtained or will obtain licenses to host the Project.
4.2 Sponzorovaná Organizácia bude dbať na to, aby sa náklady vyplývajúce z tejto Zmluvy nepreniesli na pacientov, darcov alebo tretie strany, najmä na zákonnú zdravotnú poisťovňu či súkromnú zdravotnú poisťovňu.	4.2 The Sponsored Organization shall ensure that costs connected with this Agreement are not transferred to patients, donors or third parties mainly public or private health insurance company.
4.3 Sponzorovaná Organizácia zabezpečí, aby bol prístup k Projektu obmedzený na osoby, ktoré sú oprávnené prijímať informácie prezentované o Projekte, ako je definované príslušnými právnymi predpismi, ak je to aplikovateľné.	4.3 The Sponsored Organization shall ensure that access to the Project is limited to individuals authorized to receive information presented at the Project as defined in applicable statutory provisions, if applicable.
4.4 Sponzorovaná Organizácia zaručuje, že bude dodržiavať právne a vnútorné predpisy príslušnej organizácie, ak je to aplikovateľné, pri pozývaní a s ohľadom na účasť zamestnancov zdravotníckych zariadení vybraných Sponzorovanou Organizáciou, a že realizáciou tejto Zmluvy nedôjde k porušeniu profesijné povinnosti žiadneho zúčastneného zamestnanca. Sponzorovaná Organizácia najmä zaručuje, že budú dodržané aplikovateľné predpisy tretích strán týkajúce sa financovania pre príslušné zdravotnícke zariadenia pri prijímaní sponzorského príspevku.	4.4 The Sponsored Organization guarantees that it will adhere to the legal and internal regulations of the respective facility, if applicable, when inviting or with respect to the participation of the employees of the medical facilities that are selected by the Sponsored Organization, and that the execution of this Agreement will not infringe upon the professional duties of any participating employee. In particular, the Sponsored Organization guarantees that the applicable third-party funding regulations for the respective medical facilities will be adhered to when receiving compensation.
4.5 Sponzorovaná Organizácia týmto zaručuje Sponzorovi a vyhlasuje, že:	4.5 The Sponsored Organization hereby guarantees and represents to the Sponsor that:
(a) disponuje vybavením a personálom na zaistenie poskytovania služieb podľa tejto Zmluvy a plnenie tejto Zmluvy so starostlivosťou riadneho hospodára,	(a) it has equipment and personnel necessary in order to perform the services under this Agreement and to perform this Agreement with due diligence,
(b) je oprávnená uzatvárať zmluvy týkajúce sa organizácie Projektu,	(b) it is entitled to conclude agreements relating to organisation of the Project,

	<p>(c) sponzorský príspevok bude použitý len na účely Projektu v súlade s touto Zmluvou,</p> <p>(d) zmeny týkajúce sa zamerania, účelu či časovania Projektu musia byť bezodkladne oznámené Sponzorovi za účelom získania jeho písomného súhlasu,</p> <p>(e) finančné prostriedky prijaté od Sponzora individuálne alebo celkom za posledných 12 mesiacov a počas nepretržite prebiehajúceho dvanásťmesačného obdobia nepredstavujú viac ako 30% priebežných prevádzkových nákladov Sponzorovaná Organizácia.</p>	<p>(c) the sponsorship shall only be used for purposes of the Project in accordance with this Agreement,</p> <p>(d) changes with respect to the scope, the purpose or the timing of the Project shall immediately be notified to the Sponsor for the purpose of obtaining written consent,</p> <p>(e) the financial resources received from the Sponsor individually or in total over the last 12 months and during a continuously rolling 12-month period will not represent more than 30% of the Sponsored Organization's ongoing operating costs.</p>
4.6	Sponzorovaná Organizácia oprávňuje Sponzora propagovať sponzorstvo dohodnuté prostredníctvom tejto Zmluvy formou, spôsobom a podmienkami, ktoré Sponzor považuje za vhodné, a to v rámci inštitucionálnych propagačných aktivít Sponzora alebo propagácie alebo informácií o liekoch alebo iných produktoch. Toto oprávnenie nezakladá právo na akékoľvek plnenie odlišné alebo dodatočné než je plnenie dohodnuté v tejto Zmluve.	4.6 The Sponsored Organization authorizes the Sponsor to advertise the sponsorship agreed by means of this Agreement in the form, manner, and conditions that the Sponsor deems appropriate, within the framework of institutional promotional activities of the Sponsor or promotion or information about medicines or other products. This authorization will not give rise to any different or additional consideration other than that agreed in this Agreement.
4.7	Sponzorovaná Organizácia nepreberá žiadnu zodpovednosť za úspešnosť propagácie. Zodpovednosť Sponzorovej Organizácie za stratu či akékoľvek poškodenie propagačných materiálov dodaných na Projekt je vylúčená, ak neboli spôsobené hrubou nedbalosťou či úmyslom zo strany personálu Sponzorovej Organizácie.	4.7 The Sponsored Organization assumes no liability for advertising success. The liability of the Sponsored Organization for loss or damage of any kind for advertising material made available, unless this is due to gross negligence or is intentional on the part of the Sponsored Organization's staff, is excluded.
4.8	Sponzor môže požiadať o údaje a doklad o využití poskytnutých finančných prostriedkov, a požiadať o vrátenie všetkých nevyužitých prostriedkov. Okrem toho je Sponzorovaná Organizácia povinná viesť dokumentáciu o sponzorovaní, napríklad účtovné doklady a dokumenty, ktoré dostatočne preukazujú, na aké účely boli sponzorské prostriedky použité. Sponzorovaná Organizácia vráti Sponzorovi všetky nevyužité prostriedky a prostriedky, ktoré boli použité na iný účel, než je popísaný v tejto Zmluve, pred tým, než je Sponzorovaná Organizácia zvážená pre ďalšie financovanie.	4.8 The Sponsor may request information and proof of accountability with respect to the use of the funds provided, and demand that all unused funds be returned. In addition, the Sponsored Organization is obligated to maintain documentation related to the sponsorship, such as, for example, accounting documents and documents that sufficiently prove what the sponsorship was used for. The Sponsored Organization shall reimburse any unused funds and funds used for a purpose other than as described in this Agreement to the Sponsor before the Sponsored Organization may be considered for further funding.
4.9	Sponzorovaná Organizácia bude informovať Sponzora o akejkoľvek zásadnej zmene, najmä, nie však výlučne, o zmene v rozhodujúcich	4.9 The Sponsored Organization shall inform the Sponsor of any major changes occurred, including but not limited to changes in

	orgánoch Sponzorovanej Organizácie (najmä, nie však výlučne, vo štatutárnom orgáne).	Sponsored Organization's governing bodies (including but not limited to its statutory body).
4.10	V prípade, že Sponzorovaná Organizácia poruší akúkoľvek povinnosť obsiahnutú v tomto článku 4, má Sponzor právo okamžite ukončiť túto Zmluvu. Ďalšie práva, ako napríklad právo na náhradu škody, tým nie sú dotknuté a sú výslovne vyhradené.	4.10 If the Sponsored Organization breaches any of the obligations contained in this clause 4, then the Sponsor has the right to terminate this Agreement with immediate effect. Additional rights, such as the right for damages are not affected and remain expressly reserved.
5	Využitie sponzorského príspevku	5 Appropriation of the Sponsorship Amount
5.1	Sponzorovaná Organizácia zabezpečí, že suma uvedená v bode 3 sa za žiadnych okolností nepoužije na zábavné programy či na pozvanie a financovanie hostí.	5.1 The Sponsored Organization shall ensure that the amount specified in clause 3 is not under any circumstances used for entertainment programmes or for the invitation or financing of guests.
5.2	Sponzorovaná Organizácia ďalej bude dbať na dodržiavanie všetkých ustanovení týkajúcich sa tohto zmluvného vzťahu.	5.2 Furthermore, the Sponsored Organization shall ensure that all provisions applicable to the contractual relationship are observed.
6	Práva Duševného Vlastníctva	6 Intellectual Property Rights
6.1	Pojem Duševné Vlastníctvo na účely tejto Zmluvy znamená všetky patentované a nepatentované vynálezy, tvorivé diela, diela chránené autorským právom, obchodné tajomstvá, know-how a vlastnícke informácie používané, vytvorené alebo vyvinuté v priebehu Projektu (ďalej len „ Duševné Vlastníctvo “). Sponzorovaná Organizácia zabezpečí a garanteje Sponzorovi, že vlastní alebo získa včas všetky práva a/alebo licencie na používanie všetkých Duševných Vlastníctiev potrebných na vykonávanie Projektu, a že nesie výlučnú zodpovednosť za prípadné porušenia predpisov tretím stranám v súvislosti s Duševným Vlastníctvom.	6.1 For purposes of this Agreement, the term Intellectual Properties shall mean all patented and unpatented inventions, creative works, copyrighted works, trade secrets, know-how and proprietary information used, created or developed in the course of the Project (hereinafter “ Intellectual Properties ”). The Sponsored Organization ensures and guarantees to the Sponsor that it owns, possesses or will acquire in a timely manner all rights and/or license to use all Intellectual Properties necessary for the conduct of the Project, and that it bears a sole responsibility for any potential infringements to third parties related to Intellectual Properties.
7	Zhromažďovanie osobných údajov, Súkromie	7 Collection of Personal Data, Privacy
7.1	V priebehu používania sponzorstva podľa tejto Zmluvy bude Sponzorovaná Organizácia dodržiavať všetky platné zákony na ochranu osobných údajov vo vzťahu ku každému jednotlivcovi. V prípade, že Sponzor požaduje, aby Sponzorovaná Organizácia poskytovala Sponzorovi, jeho pridruženým spoločnostiam a/alebo obchodným partnerom informácie, ktoré sa týkajú osobného charakteru týkajúceho sa jednotlivca, Sponzorovaná Organizácia obmedzí tieto informácie len na informácie, ktoré sú potrebné na splnenie príslušného požiadavku a poskytne Sponzorovi, jeho pridruženým spoločnostiam a/alebo obchodným partnerom až po získaní, v súlade	7.1 In the course of using sponsorship under this Agreement, the Sponsored Organization shall comply with all applicable data protection laws with regard to any individual. In case the nature of the sponsorship or the Sponsor requires that Sponsored Organization provides the Sponsor, its affiliates and/or business partners with information of a personal nature relating to any individual, Sponsored Organization shall limit such information only to information that is necessary to meet the relevant requirement and provide it to the Sponsor, its affiliates and/or business partners only after having obtained, in compliance with all applicable

so všetkými platnými zákonmi o ochrane údajov, vrátane poskytnutia informácií dotknutým osobám o spracovaní ich osobných údajov a o všetkých ich súvisiacich právach. Sponzorovaná Organizácia okrem toho bezodkladne informuje Sponzora o každej žiadosti dotknutých osôb, ktorých osobné údaje sú vo vlastníctve Sponzora, jeho pridružených spoločností alebo obchodných partnerov, o prístup, zmenu alebo vymazanie ich osobných údajov odoslaním e-mailu na privacy@biogen.com.

8 Princíp oddelenosti

- 8.1 Zmluvné strany prípadne potvrdzujú, že po uzavretí tejto Zmluvy nebude Sponzorovaná Organizácia žiadnym spôsobom ovplyvňovať obchodné transakcie, najmä nebude zadávať zákazky/stanovovať ceny, a ani sa to od neho neočakáva.
- 8.2 V prípade 100% sponzorstva vo vzťahu k Projektu nesmie sponzorovanie závisieť na tom, že Sponzorovaná Organizácia podlieha kontrole obsahu alebo akéhokoľvek iného aspektu Projektu zo strany Sponzora. Sponzor by mal v takom prípade udržiavať odstup od výberu obsahu alebo iných aspektov Projektu.
- 8.3 Ak Sponzor v danom roku poskytne sponzorský príspevok, Sponzor sa nezaväzuje, že podobnú iniciatívu k Projektu bude sponzorovať aj v nasledujúcim roku alebo že budúci ročník Projektu bude sponzorovaný. Iným entitám musia byť poskytnuté rovnaké príležitosti, aby mohli byť sponzormi.

9 Farmakovigilancia a reklamácie liečivých prípravkov

- 9.1 Zmluvné strany vyhlasujú, že súčasťou služieb poskytovaných na základe tejto Zmluvy je priamy kontakt s pacientmi, zdravotníckymi pracovníkmi alebo činnostami, ktoré sa riadia mandátmi a smernicami správnej farmakovigilančnej a/alebo distribučnej praxe (GVP a/alebo GDP) a Sponzorovaná Organizácia si preto bude zaznamenávať a promptne spoločnosti Biogen hlásiť všetky bezpečnostné udalosti (napr. nežiaduce udalosti, expozíciu počas tehotenstva, predávkovanie, medikačné chyby a pod.) a nedostatky v kvalite liekov a sťažnosti na lieky, a to vo vzťahu ku všetkým povoleným liekom Sponzora, o ktorých sa Sponzorovaná

data protection laws, including provide the respective data subjects with the information about processing of their personal data and about all their related rights. Furthermore, Sponsored Organization shall immediately inform the Sponsor about any request from the data subjects, whose personal data is in Sponsor's, its affiliates' or business partners' possession, to access, change or delete their personal data by sending an email to privacy@biogen.com.

8 Principle of Separation

- 8.1 The contractual partners confirm that upon conclusion of this Agreement the Sponsored Organization shall not influence sales transactions, in particular procurement procedures/pricing in any way whatsoever, and neither is there any expectation of this whatsoever.
- 8.2 If sponsorship is 100% by the Sponsor in relation to the Project, sponsorship shall not depend on the Sponsored Organization yielding control of the content or any other aspect of the Project in favor of the Sponsor. In that case, the Sponsor should maintain distance from the selection of content or any other aspect of the Project.
- 8.3 If sponsorship is provided by the Sponsor in a given year, the Sponsor does not undertake any obligation that an initiative similar to the Project will be sponsored the following year or that the next edition of the Project will be sponsored. Equal opportunities must be given to other entities so that they may be sponsors.

9 Pharmacovigilance and Product Complaints

- 9.1 The Parties declare that the services provided under this Agreement involve direct contact with patients, healthcare professionals or activities governed by Good Pharmacovigilance and/or Distribution Practice (GVP and/or GDP) mandates and guidelines, and therefore the Sponsored Organization shall record and promptly report to Sponsor all Safety Events (e.g., Adverse Events, exposure in pregnancy, overdose, medication errors, and others) and the Quality defects of medicinal products, suspected Quality defects and Product Complaint events concerning all authorized Sponsor products which come to the attention of Sponsored

<p>Organizácia dozvie počas poskytovania služieb podľa príslušného školenia, prevádzkových postupov a pokynov spoločnosti Biogen a všetkých platných predpisov a zákonov, ako je to vymedzené a definované v Prílohe č 1.</p>	<p>Organization in the performance of the services in accordance with the relevant training, SOPs and instructions provided by Sponsor and all applicable regulations and laws as specified and defined in Schedule 1.</p>
<p>10 Transparentnosť'</p>	<p>10 Transparency</p>
<p>10.1 Sponzor bude ako člen združenia EFPIA dodržiavať kódexy prijaté združením EFPIA vrátane Code of Practice EFPIA, a zodpovedajúce platné vnútrostátne kódexy týkajúce sa zverejňovania a takisto ako aj princípy zverejňovania prevodu hodnôt podľa Zákona č. 362/2011 o liekoch a zdravotníckych pomôckach, v znení neskorších predpisov („Platné zákony o zverejňovaní“).</p>	<p>10.1 As a member of EFPIA, Sponsor shall comply with the codes enacted by EFPIA, including the EFPIA Code of Practice and the corresponding applicable national disclosure codes as well as principles of Disclosure of Transfers of Value under the Slovakian Act No. 362/2011 Coll., on Pharmaceuticals and Medical Devices (the “Applicable Disclosure Regulation”).</p>
<p>10.2 Sponzor v záujme dodržania svojich povinností podľa Platných zákonov o zverejňovaní získava, zaznamenáva a zverejňuje Informácie (ako sú definované nižšie) o Prevodoch hodnôt (ako sú definované nižšie) v prospech Sponzorovej Organizácie.</p>	<p>10.2 In order to comply with its obligations under the Applicable Disclosure Regulation, Sponsor collects, records and publishes Information (as defined below) regarding any Transfer of Value (as defined below) made to the Sponsored Organization.</p>
<p>10.3 Zverejňovanie informácií o Prevode hodnôt sa uskutoční najneskôr do 31. januára a 31. júla nasledujúceho po polovici kalendárneho roka, počas ktorého k príslušnému Prevodu hodnôt došlo. Informácie o Prevodoch hodnôt budú verejne dostupné a zostanú verejným majetkom.</p>	<p>10.3 Disclosure of Information made for a Transfer of Value will take place no later than on 31 January and 31 July following the end of half of the calendar year during which the concerned Transfer of Value occurred. Information on Transfers of Value will be made publicly available and will remain in the public domain.</p>
<p>10.4 Na účely tohto odseku znamená pojem „Prevod hodnôt“ akýkoľvek priamy alebo nepriamy prevod hodnoty v hotovosti, vo vecnej podobe alebo inak, ktorý súvisí s kategóriami, ako ich definujú Platné zákony o zverejňovaní.</p>	<p>10.4 For the purpose of this clause, “Transfer of Value” means any direct or indirect transfer of value, in cash or in kind or otherwise, which relates to the categories defined under the Applicable Disclosure Regulation.</p>
<p>10.5 Na účely tohto odseku pojem „Informácie“ zahŕňa okrem iného a ako je to ďalej špecifikované v Platných zákonoch o zverejňovaní, sumy, ktoré možno pripísat Prevodu hodnôt, meno, firemná adresa a identifikačné číslo Sponzorovej Organizácie, typy prijatých nepeňažných výhod, príslušná lehota hlásenia Prevodov hodnoty a účel Prevodov hodnoty.</p>	<p>10.5 For the purpose of this clause, “Information” includes, without limitation, and as further detailed under the Applicable Disclosure Regulation, the amounts attributable to Transfers of Value, the name, business address and identification number of the Sponsored Organization, types of non-monetary benefits received, the relevant reporting period for a Transfer of Value and the purpose of the Transfer of Value.</p>
<p>10.6 Sponzorovaná Organizácia týmto berie na vedomie, že na základe ustanovenia § 74a ods. 13 zákona č. 362/2011 Z.z., o liekoch a zdravotníckych pomôckach, v znení neskorších predpisov („zákon o liekoch“) je Sponzorovaná Organizácia ako tretia osoba, prostredníctvom ktorej dochádza v súvislosti s</p>	<p>10.6 The Sponsored Organization acknowledges that, pursuant to provisions of Sec. 74a (13) of Act No. 362/2011 Coll., on Pharmaceuticals and Medical Devices, as amended (the “Pharmaceuticals Act”), the Sponsored Organization is, as a third party through which monetary/in-kind performance from Sponsor</p>

<p>toto Zmluvou k nepriamemu poskytnutiu peňažného/nepeňažného plnenia od Sponzora k zdravotníckemu pracovníkovi / poskytovateľovi zdravotnej starostlivosti, povinný oznámiť Sponzorovi do tridsiatich (30) dní od poskytnutia daného peňažného / nepeňažného plnenia v elektronickej podobe zoznam zdravotníckych pracovníkov / poskytovateľov zdravotnej starostlivosti, ktorým bolo peňažné / nepeňažné plnenie poskytnuté v rozsahu podľa ustanovení § 74a ods. 9 a 10 zákona o liekoch. V prípade, že Sponzorovaná Organizácia stanovenej lehote nesplní povinnosť podľa tohto ustanovenia, príp. Sponzorovi poskytne nesprávne či neúplné informácie, a v dôsledku toho vznikne Sponzorovi škoda, zaväzuje sa Sponzorovaná Organizácia takúto škodu v plnej výške nahradíť.</p>	<p>is indirectly provided to a healthcare professional / healthcare provider in relation to this Agreement, obligated within thirty (30) days from the provision of the respective monetary / in-kind performance to notify Sponsor in the electronic form about the list of healthcare professionals / healthcare providers to whom the monetary / in-kind performance has been provided within the scope pursuant to Sec. 74a (9) and (10) of the Pharmaceuticals Act. In case the Sponsored Organization fails to fulfill the duty pursuant to this clause within the given time limit, or provides to Sponsor information which is incorrect or incomplete, incurring damage on the side of Sponsor, the Sponsored Organization hereby undertakes to fully indemnify Sponsor for any such damage.</p>
<p>10.7 Sponzorovaná Organizácia súčasne berie na vedomie a súhlasí, že v súlade s ustanovením § 74a ods. 12 zákona o liekoch je Sponzor povinný oznámiť Národnému centru zdravotníckych informácií identifikačné údaje Sponzorovej Organizácii ako tretej osoby, prostredníctvom ktorej Sponzor nepriamo poskytla v súvislosti s touto Zmluvou peňažné / nepeňažné plnenie zdravotníckemu pracovníkovi / poskytovateľovi zdravotnej starostlivosti, rovnako ako aj výšku poskytnutého plnenia.</p>	<p>10.7 At the same time, the Sponsored Organization acknowledges and agrees that, pursuant to Sec. 74a (12) of the Pharmaceuticals Act, the Sponsor is obligated to notify to the National Center of Healthcare Information the identification data of the Sponsored Organization as the third party through which Sponsor has indirectly provided monetary / in-kind performance to the healthcare professional / healthcare provider hereunder, as well as the amount of the performance so provided.</p>
<p>10.8 Sponzorovaná Organizácia berie na vedomie a súhlasí s tým, že Sponzor môže mať určité povinnosti zverejniť a oznámiť Informácie podľa Platných zákonov o zverejňovaní., najmä zverejniť/oznámiť poplatky a sumy splatné na základe tejto Zmluvy. Sponzorovaná Organizácia zároveň oznámi Sponzorovi akékolvek Informácie týkajúce sa Prevodov hodnôt. Tieto hlásenia budú vo forme, ktorú vopred poskytla alebo schválil Sponzor, a budú sa podávať v termínoch stanovených podľa tejto Zmluvy. Sponzor bude mať právo preskúmať účtovné doklady a ďalšiu dokumentáciu Sponzorovej Organizácie týkajúcu sa takýchto Prevodov hodnôt.</p>	<p>10.8 Sponsored Organization acknowledges and agrees that Sponsor may have certain disclosure and reporting obligations pursuant to the Applicable Disclosure Regulation, including, without limitation, the disclosure/reporting of fees and amounts payable under the Individual Agreements pursuant to this Agreement. Accordingly, Sponsored Organization shall report to Sponsor any Information made for a Transfer of Value. Reports shall be in the form provided by, or approved in advance by, Sponsor, and the frequency shall be as set forth in the applicable Individual Agreement. Sponsor shall have the right to review receipts and other documentation of Sponsored Organization related to such Transfers of Value.</p>
<p>10.9 Sponzorovaná Organizácia sa zaväzuje poskytnúť Sponzorovi údaje na zverejnenie podľa Platných zákonov o zverejňovaní. Sponzorovaná Organizácia súhlasí so</p>	<p>10.9 The Sponsored Organization undertakes to provide to Sponsor data to be disclosed in accordance with the Applicable Disclosure Regulation. The Sponsored Organization</p>

	zverejňovaním svojich údajov podľa Platných zákonov o zverejňovaní.	consents to the disclosure of data in accordance with the Applicable Disclosure Regulation.
11	Protikorupčné ustanovenia	11 Anti-Corruption Provisions
11.1	Sponzorovaná Organizácia osvedčuje, že Sponzor a jeho pridružené spoločnosti musia dodržiavať ustanovenia (i) zákona Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska o úplatkárstve z roku 2010 (ďalej len „ zákon o úplatkárstve “), (ii) zákona Spojených štátov amerických o zahraničných korupčných praktikách z roku 1977, v platnom znení, kodifikovaného ustanovením 15 USC §§ 78dd-1 a nasl. (ďalej len „ FCPA “), a (iii) akékoľvek iné platné protikorupčné právne predpisy (ďalej spoločne len „ platné protikorupčné právne predpisy “). Platné protikorupčné právne predpisy okrem iného zakazujú poskytovanie akýchkoľvek prísluhov, vykonávanie platieb alebo ponúkanie neoprávnených výhod úradníkom zahraničných vlád za účelom získania alebo udržania si zákaziek. Sponzorovaná Organizácia sa preto nebude podieľať na žiadnej činnosti, ktorá je platnými protikorupčnými právnymi predpismi zakázaná, a to vrátane úplatkárstva, poskytovania provízií, odmien či iných korupčných obchodných praktík.	11.1 The Sponsored Organisation acknowledges that Sponsor and its affiliates must adhere to the provisions of (i) the Bribery Act 2010 of the United Kingdom (“ Bribery Act ”); (ii) the Foreign Corrupt Practices Act 1977 of the United States of America, as amended, codified at 15 U.S.C. §§ 78dd-1, et seq. (“ FCPA ”), and (iii) any other applicable anti-corruption legislation (together the “ Applicable Anti-Corruption Legislation ”). The Applicable Anti-Corruption Legislation prohibits, among other things, giving any promises, making any payments or offering unfair advantages to officials of foreign governments in order to obtain or retain business. The Sponsored Organisation shall therefore not engage in any activity that is prohibited by the Applicable Anti-Corruption Legislation, including bribery, kickbacks, payoffs or other corrupt business practices
11.2	Pri plnení záväzkov vyplývajúcich z tejto Zmluvy budú strany konáť v súlade so všetkými príslušnými právnymi predpismi, najmä protikorupčnými pravidlami platnými v Slovenskej republike, vrátane zákona č. 300/2005 Z.z., trestného zákona, zákona č. 40/1964 Z.z., občianskeho zákonníka, zákona č. 311/2001 Z.z., zákonníka práce a zákona č. 147/2001 Z.z., o reklame, všetky v znení neskorších predpisov, ako aj so všetkými etickými a ďalšími odborovými kódexmi.	11.2 In their performance of obligations arising out of this Agreement, the Parties shall act in compliance with all applicable legal regulations, including, without limitation, the anti-corruption rules valid in the Slovak Republic, including Act No. 300/2005 Coll., Criminal Code, Act No. 40/1964 Coll., Civil Code, Act No. 311/2001 Coll., Labor Code, and Act No. 147/2001 Coll., on Advertising, all as amended, as well as with any ethical and other industry codes of conduct.
11.3	Účelom poskytnutia sponzorského príspivku je výlučne účel špecifikovaný vyššie v tejto Zmluve. Poskytnutie sponzorského príspevku nie je spojené so vznikom žiadnych ďalších práv alebo povinností strán, najmä so žiadou povinnosťou predpisovať, vydávať, kupovať, objednávať či odporúčať výrobky Sponzora, prípadne rozhodovať o ich registrácii alebo výške úhrady. Sponzorovaná Organizácia výslovne vyhlasuje a zaručuje, že sponzorský príspevok poskytnutý Sponzorom podľa tejto Zmluvy sa nepoužije na poskytovanie neoprávnených výhod osobám oprávneným predpisovať či vydávať výrobky Sponzora alebo poskytovať zdravotnú starostlivosť, a to bez ohľadu na to, či sú tieto osoby členmi Sponzorovanej Organizácie, či	11.3 The sponsorship amount is provided solely for the purpose as specified above in this Agreement. The provision of the sponsorship amount is not connected with the establishment of any other rights or obligations of the Parties, in particular, with any obligation to prescribe, dispense, purchase, order or recommend the products of the Sponsor, or decide upon their registration or amount of reimbursement. The Sponsored Organization explicitly represents and warrants that the sponsorship amount provided by the Sponsor hereunder will not be used for providing unearned benefits to persons authorized to prescribe and dispense products of the Sponsor or provide healthcare, regardless of whether or not such persons are

iným osobám v rozpore s príslušnými ustanoveniami zákona o reklame, ustanoveniami o ochrane pred nekalou súťažou alebo trestným zákonom.

- 11.4 V súvislosti so sponzorským príspevkom, ktorý Sponzor poskytuje Sponzorovaná Organizácia podľa tejto Zmluvy, a v súvislosti s ostatnými obchodnými činnosťami týkajúcimi sa Sponzora, Sponzorovaná Organizácia potvrdzuje, že neoprávnene nedala ani neprisľúbila a že neoprávnene nedá ani neprisľúbi darovať a nevykoná, neponúkne, nebude súhlasiť s vykonaním ani neschváli žiadnu platbu či prevod čohokoľvek cenného, či už priamo alebo nepriamo, (i) akémukoľvek štátnemu úradníkovi či verejnému činiteľovi, (ii) akejkoľvek politickej strane, straníckemu funkcionárovi alebo kandidátovi na verejnú či politickú funkciu, (iii) akejkoľvek osobe, ak bude vedieť alebo bude mať dôvod domnievať sa, že celá cennosť alebo jej časť sa ponúkne, daruje alebo prisľúbí, priamo či nepriamo, akejkoľvek osobe uvedenej v bode (i) alebo (ii) vyššie, alebo (iv) akémukoľvek vlastníkovi, členovi predstavenstva, zamestnancovi, zástupcovi či sprostredkovateľovi akéhokoľvek súčasného či možného klienta Sponzora.
- 11.5 Sponzorovaná Organizácia týmto výslovne vyhlasuje, že ani ona sama, ani jej vlastníci, riaditelia, zamestnanci, zástupcovia či konzultanti nebudú priamo či nepriamo zastupovať Sponzora ani konáť v jej mene v súvislosti s rokovaním s akoukoľvek osobou pracujúcou v inštitúciach vlastnených štátom alebo pred akýmkoľvek štátnym úradom, inštitúciou alebo orgánom s cieľom (i) ovplyvniť akékoľvek konanie alebo rozhodnutie tejto osoby, (ii) ovplyvniť túto osobu, aby konala alebo nekonala svoju zákonnú povinnosť, (iii) zadovážiť si neoprávnenny prospech, alebo (iv) primáť takúto osobu, aby využila svoj vplyv na vládu alebo akúkoľvek inú štátne inštitúciu alebo aby ovplyvnila jej konanie alebo rozhodnutie.
- 11.6 Sponzorovaná Organizácia sa zaväzuje odškodniť Sponzora a nahradíť mu všetky náklady, vrátane nákladov na právne zastúpenie, ktoré vznikli v súvislosti s porušením akéhokoľvek ustanovenia tohto článku, pričom právo Sponzora na ďalšie nápravné prostriedky poskytované touto Zmluvou či zákonom nie je týmto dotknuté.

members of the Sponsored Organization's organization, or other persons in conflict with applicable provisions of the Act on Advertising, provisions for protection against unfair competition or the Criminal Code.

- 11.4 In connection with the sponsorship amount, which the Sponsor provides to the Sponsored Organization hereunder, and in connection with the other business activities relating to the Sponsor, the Sponsored Organization confirms that it has not, and will not, in an unauthorized manner, provide or promise to donate and make, offer, or agree to make, or approve any payment or transfer of anything of value, whether directly or indirectly, to (i) any public official or public agent, (ii) any political party, party official or candidate for a public or political office, (iii) any person, if it knows or will have a reason to believe that the entire item of value or its part will be offered, donated or promised, directly or indirectly, to any of the persons specified under (i) or (ii) above, or (iv) any principal, director, employee, representative or agent of any existing or potential client of the Sponsor.
- 11.5 The Sponsored Organization hereby explicitly represents that neither the Sponsored Organization itself, nor its principals, directors, employees, representatives or consultants will, directly or indirectly, represent or act on behalf of the Sponsor in connection with dealing with any person working at institutions owned by the state or before any state authority, institution or body for the purpose of (i) influencing any act or decision made by such person, (ii) influencing such person to perform or not to perform its statutory duty, (iii) obtaining an unjustified benefit, or (iv) making such person to use its influence upon the government or any other state institution or to influence its acts or decisions.
- 11.6 The Sponsored Organization undertakes to indemnify the Sponsor and to compensate the Sponsor for any and all costs, including the costs of legal representation, incurred in connection with a breach of any of the provisions of this Article, with the right of the Sponsor to other remedies provided hereunder or by law not being affected.

12 Konflikt záujmov	12 Conflict of Interests
12.1 Sponzorovaná Organizácia prehlasuje Sponzorovi, že jeho podpísanie a plnenie tejto Zmluvy nie je a nebude v rozpore so žiadnymi inými službami, ktoré poskytuje alebo akoukoľvek zmluvou, ktorej je Sponzorovaná Organizácia zmluvnou stranou. Sponzorovaná Organizácia zaručuje, že počas obdobia platnosti Zmluvy (a počas akéhokoľvek predĺženia) nepreviezme žiadny záväzok, ktorý by brzdil plnenie alebo bránil plneniu jeho povinností podľa tejto Zmluvy.	12.1 The Sponsored Organization represents to Sponsor that its signing and performance of this Agreement do not and will not conflict with any other services performed by it or any other agreement to which the Sponsored Organization is a party. The Sponsored Organization warrants that for the term of this Agreement (and any extension) it will not undertake any commitment that would hinder or prevent the completion of its obligations under this Agreement.
13 Audit	13 Audit
13.1 Na základe predchádzajúceho oznámenia s primeranou lehotou môže Sponzor a jej audítori počas obdobia platnosti tejto Zmluvy a piatich (5) rokov po ukončení tejto Zmluvy kedykoľvek počas pracovného času nahliadnuť do faktúr, kníh, dokumentov a záznamov Sponzorovanej Organizácie a vyhotoviť ich kopie a prediskutovať svoje zistenia so zodpovednými osobami Sponzorovanej Organizácie, aby si overili, že platby, ktoré Sponzor uhradil podľa tejto Zmluvy sú odôvodnené a správne. Tieto audity sú obmedzené na tie faktúry, knihy, dokumenty a záznamy Sponzorovanej Organizácie, ktoré sa týkajú služieb podľa tejto Zmluvy.	13.1 Subject to prior reasonable notice, Sponsor and its auditors may during the term of this Agreement and for five (5) years after the termination of this Agreement at any time during business hours inspect and copy the invoices, books, documents and records of the Sponsored Organization and discuss their findings with the persons in charge at the Sponsored Organization, to verify that the payments made by Sponsor under this Agreement are justified and correct. These audits are restricted to those invoices, books, documents and records of the Sponsored Organization which relate to the services under this Agreement.
13.2 Sponzorovaná Organizácia zašle Sponzorovi na požiadanie účtovné doklady alebo ročnej účtovnej závierky (súvahu, výkaz ziskov a strát) za posledné tri finančné roky.	13.2 The Sponsored Organization shall send the Sponsor the accounting documents or annual financial statements (balance sheet, income statement) for the last three fiscal years upon request.
14 Záverečné ustanovenia	14 Final provisions
14.1 Táto Zmluva predstavuje všetky dojednania medzi stranami. Žiadne doplnkové ústne dohody neexistujú. Zmeny a doplnky k tejto Zmluve sú platné iba v písomnej forme.	14.1 This contract ultimately stipulates the agreements reached between the parties. There are no verbal ancillary agreements. Amendments and additions to this agreement must be made in writing in order to be effective.
14.2 Táto Zmluva sa vyhotovuje v slovenskej a anglickej jazykovej verzii. V prípade akýchkoľvek rozporov je rozhodujúca slovenská jazyková verzia.	14.2 This Agreement is made in Slovak and English language version. In case of any discrepancies, Slovak language version shall prevail.
14.3 Táto Zmluva nadobúda platnosť a účinnosť po podpise oboch zmluvných strán.	14.3 This Agreement becomes valid and effective upon its execution by both Parties.

Sponzor / Sponsor

Mesto/City,

Dátum/Date

**Sponzorovaná
Organization****Organizácia / Sponsored**

Mesto/City,

Dátum/Date

Biogén Slovakia s.r.o.

Meno/Name: MUDr. Andrea Kočišová

Pozícia/Function: konateľ/riaditeľ

Trenčianska univerzita Alexandra Dubčeka**v Trenčíne**

Meno/Name: doc. Ing. Jozef Habánik, PhD.

Pozícia/Function: Rektor

Príloha 1	Schedule 1
<p>Požiadavky na ohlasovanie reklamácií liekov a bezpečnosti týkajúce sa liekov Biogen</p> <p>1. Rozsah</p> <p>Spoločnosť Biogen má právnu a spoločenskú zodpovednosť za dodržiavanie platných predpisov, ktorými sa riadi zhromažďovanie a nahlasovanie možných nežiaducich udalostí a ostatných ohlasovaných informácií o bezpečnosti (spoločne označované ako „bezpečnostné udalosti“) a reklamácie spojené s liekmi a/alebo zdravotníckymi pomôckami (ktoré môžu byť súčasťou lieku spoločnosti Biogen alebo od tohto oddelené), všetko spoločne označované ako „liek(lieky)“ podľa pojmov definovaných nižšie.</p> <p>Zmluvná strana, ktorá poskytuje služby spoločnosti Biogen podľa tejto dohody („dodávateľ“), musí za všetkých okolností dodržiavať požiadavky uvedené ďalej.</p> <p>2. Definície</p> <p>2.1 Nežiaduca udalosť: nežiaduca udalosť (NU) je akákoľvek nečakaná zmena zdravotného stavu pacienta alebo pacienta klinického skúšania, ktorému bol podaný liek spoločnosti Biogen. NU nemusí mať nutne príčinnú súvislosť s liečbou alebo použitím lieku. NU zahŕňa okrem iného nasledovné:</p> <ul style="list-style-type: none"> • abnormálne nálezy z testov/laboratorných testov, • klinicky významné príznaky a známky, • zmeny v náleزوach z fyzického vyšetrenia, • precitlivenosť, • progresia/zhoršenie základného ochorenia alebo skôr existujúceho stavu • nedostatočná účinnosť lieku, • známky a príznaky vyplývajúce z vysadenia lieku a interakcií s inými liekmi, • Liekové interakcie bez hlásených príznakov a symptómov • podozrenie na prenos nákazy prostredníctvom lieku. 	<p>Safety and Product Complaint Reporting Requirements for Biogen Products</p> <p>1. Scope</p> <p>Biogen has a legal and corporate responsibility to comply with applicable regulations governing the collection and reporting of potential Adverse Events and Other Reportable Safety Information (collectively referred to herein as “Safety Events”) and Product Complaints associated with its medicinal products and/or Medical Devices (which may be separate from, or a component, of a Biogen medicinal product) all collectively referred to as “Product(s)”, as these terms are defined below</p> <p>The party providing the services to Biogen under this Agreement (“Vendor”) shall at all times adhere to the requirements set out below.</p> <p>2. Definitions</p> <p>2.1 Adverse Event: an adverse event (AE) is any untoward medical occurrence in a patient or clinical trial subject administered a Biogen Product. The AE does not necessarily have to have a causal relationship with the treatment or usage of the Product. An AE includes, but is not limited to:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Abnormal test/laboratory findings • Clinically significant symptoms and signs • Changes in physical examination findings • Hypersensitivity • Progression/worsening of underlying disease or pre-existing condition • Lack of drug efficacy • Signs and symptoms resulting from drug withdrawal and drug interactions • Drug interactions without reported signs and symptoms • Suspected transmission of an infectious agent via a medicinal product.

	<ul style="list-style-type: none"> NU súvisiace s reklamáciou produktu alebo falešným / padělaným produkтом 		<ul style="list-style-type: none"> AE associated with Product Complaint or falsified/counterfeit product
2.2	<p>Ostatné bezpečnostné informácie podliehajúce nahlasovaniu: okolnosti, za ktorých správa nezahŕňa samotný NU, no predsa je potrebné ohlásiť ju spoločnosti Biogen. K takýmto okolnostiam patria:</p> <ul style="list-style-type: none"> nesprávna medikácia, užívanie lieku počas tehotenstva, vrátane expozície otca, ktorá má za následok tehotenstvo užívanie lieku počas dojčenia, predávkovanie, nesprávne použitie lieku, drogová závislosť, užívanie lieku pri práci, použitie lieku bez dodržania pokynov uvedených v písomnej informácii pre používateľa neočakávaný terapeutický prínos lieku. 	2.2	<p>Other Reportable Safety Information: circumstances where a report does not include an AE per se, but nevertheless needs to be reported to Biogen. These circumstances include:</p> <ul style="list-style-type: none"> Medication errors Exposure during pregnancy, including paternal exposure resulting in pregnancy Exposure during breastfeeding Overdose Drug misuse Drug abuse Occupational exposure Off-label use Unexpected therapeutic benefit
2.3	<p>Reklamácia lieku: je akékoľvek oznamenie o nedostatku týkajúceho sa označovania, totožnosti, sily, čistoty, stability, trvanlivosti, spoľahlivosti, účinnosti, výkonnosti, použiteľnosti, bezpečnosti alebo kvality skúšaného alebo schváleného lieku či zdravotníckej pomôcky spoločnosti Biogen, vrátane toho, či existuje podozrenie alebo sa potvrdí, že liek je falfifikát, alebo o prípadnom nenaplnení niektoréj zo špecifikácií lieku spoločnosti Biogen.</p>	2.3	<p>Product Complaint: Any communication suggesting a deficiency related to the labelling, identity, strength, purity, stability, durability, reliability, effectiveness, performance, usability, safety or quality of a Biogen investigational or authorized medicinal product or Medical Device, including whether a product is suspected or confirmed to be falsified or counterfeit; or a possible failure of a Biogen Product to meet any of its specifications.</p>
2.4	<p>Zdravotnícke pomôcky: Akýkoľvek nástroj, prístroj, aparát, software, implantát, činidlo, materiál alebo iný výrobok, určený výrobcom na použitie samostatne alebo v kombinácii pre ľudí na špecifické lekárské účely, a ktoré nedosahujú svoj primárny efekt farmakologickými, imunologickými alebo metabolickými prostriedkami v ľudskom tele alebo na ľudské telo, ale ktorými je možné pomáhať takýmito spôsobmi.</p>	2.4	<p>Medical Device: Any instrument, apparatus, appliance, software, implant, reagent, material or other article, intended by the manufacturer to be used alone, or in combination, for human beings for a specific medical purpose and which does not achieve its principal intended action by pharmacological, immunological, or metabolic means in or on the human body, but which may be assisted in its functions by such means</p>

<p>3. Zodpovednosti dodávateľa</p> <p>3.1 Dodávateľ musí zabezpečiť, aby všetci zamestnanci, prípadne zamestnanci subdodávateľa zodpovední za poskytovanie služieb („zamestnanci dodávateľa“) dodržiavali požiadavky stanovené ďalej („požiadavky na ohlasovanie reklamácií liekov a bezpečnosti“).</p> <p>3.2 Pokiaľ sa zamestnanci dodávateľa dozvedia o možných bezpečnostných udalostiach alebo reklamáciách liekov, ktoré môžu súvisieť s liekom spoločnosti Biogen, musí dodávateľ informovať spoločnosť Biogen v súlade s požiadavkami na ohlasovanie reklamácií liekov a bezpečnosti obsiahnutými v tejto dohode, ktoré môže spoločnosť Biogen v budúcnosti aktualizovať a poskytnúť dodávateľovi.</p> <p>3.3 Ak na vykonanie služieb súvisiacich s touto dohodou dodávateľ najme subdodávateľa, požiada subdodávateľa o dodržiavanie požiadaviek na ohlasovanie reklamácií liekov a bezpečnosti v podstate za rovnakých podmienok, aké sú uvedené v tejto dohode, pokiaľ sa nepreukáže, že neexistuje žiadna možnosť, že subdodávateľsky zabezpečené služby budú zahŕňať prijímanie alebo riešenie potenciálnych bezpečnostných udalostí alebo reklamácií liekov subdodávateľom.</p> <p>4. Školenie o bezpečnosti</p> <p>4.1 Dodávateľ súhlasí, že bude dodržiavať normy spoločnosti Biogen a školenie o požiadavkách na ohlasovanie reklamácií liekov a bezpečnosti. Dodávateľ bude vyzádovať, aby sa všetci zamestnanci dodávateľa, ktorí sú zodpovední za vykonávanie služieb podľa tejto dohody, zúčastnili školenia o požiadavkách na ohlasovanie reklamácií liekov a bezpečnosti vrátane všetkých možných aktualizácií, ktoré bude spoločnosť Biogen pravidelne poskytovať („školenie spoločnosti Biogen o bezpečnosti a reklamácii liekov“). Školenie podľa najnovšej verzie školenia spoločnosti Biogen o bezpečnosti a reklamácii liekov musia zamestnanci dodávateľa</p>	<p>3. Vendor Responsibilities</p> <p>3.1 The Vendor shall ensure that all employees and, if applicable, subcontractor employees responsible for performing the services (“Vendor Personnel”) comply with the requirements set out below (“Safety and Product Complaint Reporting Requirements”).</p> <p>3.2 If Vendor Personnel become aware of potential Safety Events or Product Complaints that may be associated with a Biogen Product, the Vendor shall inform Biogen in accordance with the Safety and Product Complaint Reporting Requirements included in this Agreement and as may be updated and provided to the Vendor in the future by Biogen.</p> <p>3.3 In the event the Vendor engages a subcontractor to perform services related to this Agreement, the Vendor shall request fulfilment by that subcontractor of the Safety and Product Complaint Reporting Requirements on substantially the same terms as those outlined in this Agreement, unless it is established that there is no possibility that the subcontracted services will involve receipt or handling of potential Safety Events or Product Complaints by the subcontractor.</p> <p>4. Safety Training</p> <p>4.1 The Vendor agrees to comply with Biogen's standards and training on Safety and Product Complaint Reporting Requirements. The Vendor will require that all Vendor Personnel, responsible for performing the services under this Agreement, must undertake training on the Safety and Product Complaint Reporting Requirements including any and all updates which will be provided by Biogen periodically (“Biogen Safety and Product Complaint Training”). Training on the most current version of Biogen Safety and Product Complaint Training must be completed by Vendor Personnel</p>
---	---

	absolvovať pred vykonávaním služieb podľa tejto dohody.	before performing the services under this Agreement.
5.	Proces ohlasovania	Reporting Process
5.1	Termíny ohlasovania: Dodávateľ oznámi všetky potenciálne bezpečnostné udalosti a reklamácie liekov spoločnosti Biogen do jedného (1) pracovného dňa alebo do troch (3) kalendárnych dní odo dňa, kedy sa o nich dozvie, podľa toho, čo je kratšie. Ohlasovacie povinnosti sú rovnaké pre všetky bezpečnostné udalosti, a to bez ohľadu na závažnosť udalosti, alebo na to, či boli spôsobené liekom alebo nie. Všetky bezpečnostné udalosti a reklamácie liekov je potrebné ohlasiť bez ohľadu na to, či súvisia s NU alebo nie, a bez ohľadu na to, či sú k dispozícii úplné údaje o bezpečnostnej udalosti alebo reklamácii lieku, alebo nie	Reporting Time-Frames: The Vendor shall report all potential Safety Events and Product Complaints to Biogen within one (1) business day or three (3) calendar days of awareness, whichever is shorter. Reporting responsibilities are the same for all Safety Events, irrespective of the seriousness of the event or whether or not it was caused by the product. All Safety Events and Product Complaints should be reported, whether or not there is an associated AE and whether or not full details of the Safety Event or Product Complaint are available.
5.2	Bezpečnostné udalosti sa musia oznámiť na e-mail sk-safety@biogen.com , tel. č. +421 232334028. Reklamácie lieku súvisiace s bezpečnostnými udalosťami sa musia oznámiť na mailovej adrese: SVK-TPC@biogen.com alebo na telefónnom čísle: +421 2 32334008 a sk-safety@biogen.com , alebo na telefónnom čísle +421232334028. Reklamácie liekov, ktoré nesúvisia s bezpečnostnými udalosťami , sa musia oznámiť prostredníctvom databázy reklamácií liekov spoločnosti Biogen, ak k nej má predávajúci prístup. Ak predávajúci nemá prístup k databáze reklamácií liekov spoločnosti Biogen, reklamácie liekov je potrebné oznámiť na mailovej adrese: SVK-TPC@biogen.com alebo na telefónnom čísle: +421 2 32334008	Safety Events should be reported to email: sk-safety@biogen.com , phone +421 232334028. Product Complaints associated with Safety Events should be reported via e-mail: SVK-TPC@biogen.com or via phone: +421 2 32334008 and sk-safety@biogen.com , or via phone: +421232334028. Product Complaints not associated with Safety Events should be reported via Biogen's Product Complaints database, if accessible to Vendor. If Vendor does not have access to Biogen's Product Complaints database, Product Complaints should be reported via e-mail: SVK-TPC@biogen.com or via phone: +421 2 32334008
5.3	Dokumentácia prípadov: Dodávateľ zdokumentuje všetky možné prijaté bezpečnostné udalosti a reklamácie liekov a nahlásené spoločnosti Biogen. Ak je to možné, musí dokumentácia obsahovať meno, adresu a telefónne číslo osoby ohlasujúcej udalosť a ak to požadujú	Case Documentation: The Vendor shall document all potential Safety Events and Product Complaints received and reported to Biogen. Documentation shall include, where possible, the name, address, and telephone number of the reporter and,

vnútroštátne zákony a predpisy, aj informáciu o tom, či osoba ohlasujúca udalosť dala súhlas na opakované kontaktovanie spoločnosťou Biogen, ak budú potrebné ďalšie informácie.	if required by local laws and regulations, whether consent has been given by the reporter to be re-contacted by Biogen if further information is required.
--	--

Príloha 2	Schedule 2
------------------	-------------------

Program Projektu / Project Description

KANCELÁRIA WHO NA SLOVENSKU SLOVENSKÁ SPOLOČNOSŤ ČESKÁ SPOLEČNOST PRO
PRE FARMAKOEKONOMIKU FARMAKOEKONOMIKU A HODNOCENÍ
o.z. Slovenskej lekárskej spoločnosti ZDRAVOTNICKÝCH TECHNOLÓGIÍ

1.1

ISPOR CHAPTER SLOVAKIA

FAKULTA ZDRAVOTNÍCTVA
Trenčianskej univerzity
Alexandra Dubčeka v Trenčíne
spoločnosti

SLOVENSKÁ SPOLOČNOSŤ
KLINICKEJ FARMAKOLÓGIE
o.z. Slovenskej lekárskej

SLOVENSKÁ ZDRAVOTNÍCKA UNIVERZITA

vedecká konferencia (v on-line forme)

FARMAKOEKONOMIKA NA SLOVENSKU XLII.

Farmakoekonomika a hodnotenie zdravotníckych technológií v kontexte zdravotnej a liekovej politiky a zdravotnej starostlivosti

- I. Zdravotná a lieková politika a zdravotná starostlivosť
 - II. Farmakoekonomika a hodnotenie zdravotníckych technológií
 - III. Varia

Slovenská zdravotnícka univerzita, Bratislava
1. decembra 2021

Program

7.55 Otvorenie

PharmDr. PharmDr. Martin Višňanský, MBA, PhD., MSc.
predseda, Slovenská spoločnosť pre farmakoeconomiku, o.z. SLS.
Prof. PhDr. Róbert Babel'a, PhD., MBA, MSc (HTA), FISAC
štátny tajomník, Ministerstvo zdravotníctva SR
prof. MUDr. Peter Šimko, CSc.
rektor, Slovenská zdravotnícka univerzita
Dr. Tatul Hakobyan, MHA, MBA
zástupca WHO na Slovensku, Kancelária WHO na Slovensku

8.00 – 14.00 Blok I.

Zdravotná a lieková politika a zdravotná starostlivosť
Predsedníctvo: Dominik Tomek

Fórum mladých farmakoekonómov

1. Čo som sa naučil o HTA a čomu ma naučilo HTA
Tomáš Mesároš

Fórum MZ SR a WHO

2. Digital Health: WHO Flagship
Hamilton Clayton, Ryan dos Santos, Tatul Hakobyan, WHO
3. Kroky Odboru agentúry pre HTA a pokroky HTA na Slovensku
Michal Staňák, MZ SR
4. „Vek liekov“ ako nový parameter hodnotenia zdravotnej starostlivosti
Dominik Tomek, Lekárska fakulta, Slovenská zdravotnícka univerzita, Bratislava
5. Novela zákona o veřejném zdravotním pojištění s dopadem na proces stanovení úhrady
léčiv na vzácná onemocnění
Tomáš Doležal, Value Outcomes, Praha, Česká republika
6. Nákladová efektivita strategií v oblasti prevencie rakoviny hrubého čreva
Róbert Babel'a, Národný onkologický inštitút, Bratislava

Fórum zdravotnej starostlivosti

7. Ako zabezpečiť dostupnejšie inovácie v liečbe v prípade viacerých indikácií jedného lieku:
Možnosti využitia multi-indication pricing na Slovensku
Miroslav Helbich, Caldera s.r.o.
8. Integrovaná zdravotná starostlivosť
Zuzana Katreňiaková, Iveta Rajničová Nagyová
Ústav sociálnej a behaviorálnej medicíny UPJŠ LF, Košice
9. Inovatívny prístup ku komplexnému spracovaniu vybraných epidemiologických indikátorov v SR. Case study: zhubné nádory pľúc.
Martina Ondrušová, Martin Suchanský, Pharm-In, Bratislava

10.50 – 11.00**Občerstvenie****Fórum zdravotných poisťoní**

10. Problematika verejných obstarávaní z pohľadu zdravotnej poisťovne
Beata Havelková, Všeobecná zdravotná poisťovna, a.s.
11. Ako môže prispieť zdravotná poisťovna k zvýšenej efektivite využívania finančných zdrojov na úhradu zdravotnej starostlivosti?
Martin Kultan, Dôvera, zdravotná poisťovna, a.s.
12. Hodnotenie kvality a efektívnosti zdravotnej starostlivosti v tyreoidológii na základe dát zdravotnej poisťovne
..... Všeobecná zdravotná poisťovna, a.s.

Fórum pacientov

13. Čo pacientom priniesol r. 2021 a aké ciele a úlohy čakajú pacientov v budúcnosti
Mária Lévyová, Asociácia na ochranu práv pacientov v SR
14. Zdravotná starostlivosť a telemedicína - výsledky prieskumu verejnej mienky
Dominik Tomek, Asociácia na ochranu práv pacientov v SR
15. Celospolečenská perspektiva a nepřímé náklady – nový pohled na hodnocení léčiv na vzácná onemocní v ČR?
Tomáš Mlčoch, Jiří Klimeš,
Value Outcomes, Praha, Česká republika,
Česká farmako-ekonomická společnost Praha, Česká republika
16. Modelovanie, scenáristika, predikcia, prístupy, nákladová efektivita vo svetle skúseností z Covidu-19 alfa a v perspektíve očakávania Covidu-19 delta
Martin Smatana, Asociácia na ochranu práv pacientov v SR
17. Coverage and access to dental care in Slovakia: a vignette approach
Peter Pažitný, Fakulta managementu, Vysoká škola ekonomická, Praha, Česká republika
Faculty of Management, Prague University of Economics & Business (VŠE Praha)

Fórum farmaceutických spoločností

18. Multifaktoriálne dôvody nedostupnosti liekov na Slovensku. Investície do liekov na Slovensku v porovnaní s vybranými krajinami.
Iveta Pálešová, Asociácia inovatívneho farmaceutického priemyslu (AIFP)
19. Potenciál prínosu generických a biosimilárnych liekov pre zdravotný systém
Terézia Szádocka, Asociácia pre generické a biosimilárne lieky (GENAS)

20. Ekonomické prínosy fixnej dĺžky liečby chronickej lymfocytovej leukémie
Nataša Hudecová, AbbVie, Bratislava

15.00 – 15.10 Občerstvenie

15.10 – 15.55 Blok II.

Farmakoekonomika a hodnotenie zdravotníckych technológií
Predsedníctvo: Dominik Tomek

21. Kvalita života súvisiaca so zdravím: bibliometrická analýza od roku 2000 do roku 2019
Dominik Grega, Farmaceutická fakulta, Masarykova univerzita, Brno
Jozef Kolář, Farmaceutická fakulta v Hradci Králové, Univerzita Karlova
22. Možnosti využitia HTA pri zvyšovaní účinnosti a efektívnosti verejného obstarávania v slovenskom zdravotníctve
Juraj Nemeč, Masarykova univerzita, Brno
Beáta Gavurová, Ekonomická fakulta, Technická univerzita v Košiciach, Košice
23. Dopady „veku liekov“ na prežívanie pacientov
Erika Šipošová, Dominik Tomek, Slovenská spoločnosť pre farmakoekonomiku

15.55 – 16.00 Občerstvenie

16.00 – 16.45 Blok III.

Varia
Predsedníctvo: Dominik Tomek

24. Nobelove ceny za ekonómiu a ekonomika zdravia
Ivan Malý, Juraj Nemeč, Masarykova univerzita, Brno, Česká republika
25. Kvalita života pacientov s Leberovou hereditárной optickou neuropatiou
Jana Terifajová, Farmaceutická fakulta Univerzity Komenského, Bratislava
26. Kvalita života s karcinómom prostaty po roboticky asistovanej prostatektómii
Ján Bielik, Fakulta zdravotníctva, Trenčianska univerzita Alexandra Dubčeka v Trenčíne

16.45 Záver

doc. MUDr. Ján Bielik, CSc.
Slovenská spoločnosť pre farmakoekonomiku, o.z. SLS

Akreditačná rada Slovenska pre kontinuálne medicínske vzdelávanie ako aj Slovenská lekárska komora pridelili podujatiu 8 kreditov. Účasť na konferencii je bezplatná.

Pre auditórium bude konferencia realizovaná on-line formou. Pre prednášajúcich bude možná prezenčná i dištančná forma. Definitívna forma konferencie sa zvolí podľa aktuálnej epidemiologickej situácie..

Prihlásenie na konferenciu je možné len on line cez <https://fz.tnuni.sk/index.php?id=231>

Na zabezpečenie podujatia sa organizačne spolupodieľa KAMEAT, s.r.o. a technickým zabezpečením TAJPAN, s.r.o.

Prípadné zmeny v programe ako aj informácie o konferencii môžete sledovať na www.fz.tnuni.sk

Vedecký výbor

predseda: doc. MUDr. Ján Bielik, CSc.

členovia: prof. RNDr. Viliam Foltán, CSc., prof. MUDr. Jozef Holomáň, CSc., MUDr. Darina Sedláková, MPH, PharmDr. Martin Višňanský, MBA, PhD., MSc., PharmDr. Dominik Tomek, MPH, PhD, RNDr. Mária Bucek Pšenková, MPH, MUDr. Elena Marušáková, MBA, PhDr. Iveta Matišáková, PhD, PhDr. Katarína Gerlichová, PhD, RNDr. Zdenka Krajčovičová, PhD

Organizačný výbor

Predseda: doc. MUDr. Ján Bielik, CSc.

Členovia: Ing. Terézia Čögleyová, Ing. Veronika Dvoráková, PhDr. Pavel Grabczak, PhD