

ZMLUVA O VYKONÁNÍ KLINICKÉHO SKÚŠANIA/ AGREEMENT FOR THE PERFORMANCE OF A CLINICAL TRIAL

uzavorená podľa § 269 ods. 2 a nasl. zákona č. 513/1991 Zb. Obchodný zákonník v platnom znení (ďalej len „obchodný zákonník“) (ďalej len „**Zmluva**“)/ concluded pursuant to Section 269 (2) of Act no. 513/1991 of Coll., the Commercial Code, as amended (hereinafter referred to as the “Commercial Code”) (hereinafter referred to as the “**Agreement**”)

Medzi/Between

Bayer, spol. s r.o.

So sídlom/with its registered seat at: Karadžičova 2, 811 09 Bratislava

zapísaná v obchodnom registri Okresného súdu/registered in the Commercial Register in Bratislava I, Oddiel/Section: Sro, Vložka/Insert: 18413/B

IČO/ID No.: 35 759 143

DIČ/VAT No.: 2020253818

v jej mene koná/represented by: Ing. Andrea Štefankovičová, na základe plnej moci/power of attorney

(ďalej len „**spoločnosť Bayer**“/hereinafter referred to as „**Bayer**“)

a/and

Univerzitná nemocnica Bratislava

so sídlom//with its registered seat at: Pažitková 4, 821 01 Bratislava

pracovisko/workplace: Nemocnica Staré Mesto, I. neurologická klinika LF UK a UNB, Mickiewiczova 13, 81107 Bratislava

IČO/ID No.: 31 813 861

DIČ/Tax ID No.: 202 17 00 549

IČ DPH/VAT No.: SK 202 17 00 549

Zriadená: Rozhodnutím MZ SR č./Established by decision of MZ SR No. M/5694/2/2002, SP/6853/2002/Var zo dňa/from 18.12.2002 v platnom znení/as amended

Konajúci prostredníctvom/Represented by: MUDr. Alexander Mayer, PhD., MPH, MHA – riaditeľ UNB/director of UNB

(ďalej len „**Centrum**“/hereinafter referred to as „**Center**“)

a/and

prof. MUDr. Peter Turčáni, PhD.

Adresa trvalého bydliska/Address of permanent residence:

Dátum narodenia/Date of birth:

E-mail:

(ďalej len „**Skúšajúci**“/hereinafter referred to as „**Investigator**“)

(Centrum a Skúšajúci ďalej spoločne označovaní ako „**Zmluvní partneri**“/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**“):

Preamble

Vzhľadom na to, že Bayer požiadal Zmluvných partnerov, aby uskutočnili klinické skúšanie so skúšaným produkтом Asundexian (BAY 2433334) (vrátane akéhokoľvek lieku, ktorý sa skúša v rámci Skúšania alebo používa ako referenčný liek, vrátane placebo, spoločne ďalej na účely tejto Zmluvy len „Skúšaný liek“) s názvom „Multicentrické, medzinárodné, randomizované, placebo kontrolované, dvojito zaslepené, v paralelných skupinách a udalosťami riadené klinické skúšanie fázy 3 skúmajúce asundexian (BAY 2433334), perorálny inhibítorm FXIa, v prevencii ischemickej cievnej mozgovej príhody u účastníkov a

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 Asundexian (BAY 2433334) (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, international, randomized, placebo controlled, double-blind, parallel group and event driven Phase 3 study of the oral FXIa inhibitor asundexian (BAY 2433334) for the prevention of ischemic stroke in male and female participants aged 18 years and older after an acute non-cardioembolic ischemic

<p>účastníčok vo veku 18 a viac rokov po akútnej nekardioembolickej ischemickej cievnej mozgovej príhode alebo vysoko rizikovom TIA“ s číslom Bayer 20604 / (ďalej len „Skúšanie“), ktoré je bližšie popísané v protokole v. 1.0 zo dňa 12.9.2022, ktorý bude samostatne poskytnutý Skúšajúcemu, vrátane jeho následných zmien (jeho posledná schválená verzia sa ďalej označuje len ako „Protokol“).</p> <p>Zadávateľ skúšania je spoločnosť Bayer AG, so sídlom Kaiser-Wilhelm-Allee 1, 51373 Leverkusen, Nemecko, spojená so spoločnosťou Bayer. Spoločnosť Bayer AG poveril všetkými operačnými procesmi súvisiacimi so Skúšaním spoločnosť Bayer.</p> <p>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.</p> <p>Preto sa zmluvné strany dohodli nasledovne:</p> <p style="text-align: center;">Čl. 1 – Predmet Zmluvy</p> <p>1.1 Predmetom Zmluvy je vykonanie Skúšania v Centre, rozdelenie povinností súvisiacich so Skúšaním medzi spoločnosť Bayer a Zmluvných partnerov. Predmetom tejto Zmluvy sú záväzky Zmluvných partnerov týkajúce sa vykonania Klinického skúšania za odmienok dohodnutých v tejto Zmluve a záväzok spoločnosti Bayer k úhrade odmeny za správne vykonanie Klinického skúšania. Akékoľvek odchýlky od Protokolu a dodatky k Protokolu, vrátane, avšak nielen akéhokoľvek vyšetrovania alebo skúšania doplňujúcich klinických či laboratórnych parametrov, vyžadujú predchádzajúci písomný súhlas spoločnosti Bayer.</p> <p style="text-align: center;">Čl. 2 – Povinnosti Zmluvných partnerov</p> <p>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 a o zmene a doplnení niektorých zákonov 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 osobe 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 adekvátnie zdroje a vybavenie na vykonanie Skúšania. „Prepojenou osobou“ sa rozumie akékoľvek právnická osoba alebo</p>	<p>stroke or high-risk TIA“ with the Bayer number 20604 (hereinafter referred to as "Study") as described in more detail in the protocol v. 1.0 from 12.9.2022 provided separately to Investigator, as amended from time to time (latest approved version hereinafter referred to as "Protocol").</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>Therefore, it is agreed as follows:</p> <p style="text-align: center;">Art. 1 - Subject of the Agreement</p> <p>1.1 Subject of the Agreement is the performance of the Study at the Center and the allocation of Study related obligations either to Bayer or to Contract Partners. The subject matter of this Agreement are the obligations of the Contract Partners with respect to the conduct of the Study under the terms and conditions agreed in this Agreement and the obligation of Bayer to pay the fees for the proper conduct of the Study. Any deviations from the Protocol and Protocol Amendments, including but not limited to any assessments or testing of additional clinical or laboratory parameters, require Bayer's prior written consent.</p> <p style="text-align: center;">Art. 2 – Responsibilities of the Contract Partners</p> <p>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 and amending and supplementing certain laws 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 (hereinafter referred to as "ECs"), if any. Center shall provide adequate resources and facilities for the</p>
--	--

	spoločnosť, ktorá priamo alebo nepriamo, prostredníctvom jedného alebo viacerých prostredníkov ovláda, je ovládaná alebo je pod spoločným ovládaním so spoločnosťou Bayer.	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	Centrum sa zaväzuje zabezpečiť a archivovať podľa právnych predpisov a ustanovení tejto Zmluvy EKG vyšetrenia ako aj iné vyšetrenia a ich následné odborné lekárske zhodnotenie a popísanie výsledkov týchto vyšetrení, odbery vzoriek krvi atď., ktoré sú vyžadované Protokolom klinického skúšania, vrátane poskytnutia s tým súvisiacich dokumentov (predovšetkým revízne správy na použite prístroje a zariadenia, doklady o ich kalibrácii, certifikácií a pravidelných kontrolách, vrátane iných dokladov v zmysle právnych predpisov, ktoré súvisia s riadnym a bezpečným užívaním prístrojov a zariadení a iné).	2.2 Center is obliged to ensure and archive according to local laws and under this ECG examination and all other examinations and their further expert medical evaluation including reports of results of such examinations, blood draws of blood samples, etc. required by Clinical Study Protocol including associated documents (in particular 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.).
	Centrum sa zaväzuje umožniť spoločnosti Bayer, alebo tretej osobe, s ktorou spoločnosť Bayer spolupracuje, ako aj príslušným regulačným úradom vykonať audit a inšpekcie.	Center shall allow Bayer, or third parties contracted by Bayer and the relevant authorities to perform audits and inspections.
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 (takisto ďalší skúšajúci sa ďalej označujú ako „Lekári tímu skúšania“). Skúšajúci je zodpovedný z lekárskeho hľadiska za blaho účastníkov Skúšania.	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.
2.4	Centrum umožní a Skúšajúci zabezpečí, aby Lekári tímu skúšania a ostatný personál zapojený do Skúšania (ďalej všetci len ako „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 vzdelení, 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.	2.4 Center shall allow and the Investigator shall ensure that Study Team Physicians and other personnel involved with the Study (hereinafter in summary 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.
2.5	Centrum umožní Skúšajúcemu, Lekárom tímu skúšania a Členom tímu skúšania zúčastiť sa, ak sa to vyžaduje, stretnutí skúšajúcich a telefonických konferencií uskutočňovaných v priebehu Skúšania v rozsahu požadovanom spoločnosťou Bayer.	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.
2.6	Akékoľvek uzatváranie subdodávateľskej zmluvy týkajúcej 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. V prípade uzavretia subdodávateľskej zmluvy, uzavtorí Centrum písomnú zmluvu so subdodávateľom, ktorá bude obsahovať rovnaké	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. 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

	<p>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 audity atď.) aj voči subdodávateľovi Centra.</p>
<p>2.7 Zmluvní partneri vynaložia všetko úsilie na zaradenie 13 účastníkov Skúšania do Skúšania v súlade s požiadavkami na zaraďovanie a harmonogrammi stanovenými v Protokole. Platný rozvrh harmonogramu vzťahujúci sa na vykonanie Skúšania je nasledujúci:</p>	<p>monitoring and audits etc.) also to the subcontractor of Center.</p>
<p>Predpokladané zaraďovanie účastníkov Skúšania sa začne 2/28/2023 a ukončí sa do 6/16/2025 (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>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>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. The current time schedule for the conduct of the Study is as follows:</p> <p>Recruitment of the trial subjects is expected to begin on 2/28/2023 and to be completed until 6/16/2025 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>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 vykonávanie Skúšania v Centre nezačne, pokiaľ nie sú získané všetky právne a regulačné povolenia nevyhnutné pre vykonávanie Skúšania, a budú zodpovední za ich úplné dodržanie. Zmluvní partneri pomôžu spoločnosti Bayer pri príprave potrebných dokumentov týkajúcich sa Skúšania a poskytnú spoločnosti Bayer alebo tretej osobe určenej spoločnosťou Bayer bezodkladne všetky vyhlásenia nevyhnutné pre povolenie Skúšania regulačnými orgánmi a/alebo etickými komisiemi, vrátane avšak nielen, ak sa to bude uplatňovať, (i) vyhlásenia o finančných záujimoch, (ii) CV a (iii) potvrdenie o zodpovedajúcich zariadeniach na pracovisku. Zmluvní partneri zabezpečia, že poskytnuté dokumenty týkajúce sa Skúšania sú úplné a správne.</p>	<p>2.8 Contract Partners shall ensure that the conduct of the Study at the Center does not commence unless and until any and all regulatory and legal authorisations necessary for the performance of the Study have been obtained and shall be responsible for the full compliance therewith. Contract Partners shall assist Bayer in the preparation of necessary Study documents and forward to Bayer or a third party specified by Bayer all declarations necessary for the approval of the Study by regulatory authorities and/or ethics commissions, including without limitation, if applicable, (i) Financial Disclosure Forms, (ii) CVs and (iii) confirmation of adequate site facilities without delay. Contract Partners shall ensure that forwarded Study documents are complete and correct.</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 vyšetrenia účastníka skúšania) sa uskutoční až po tom, čo podpíšu informovaný súhlas účastníka Skúšania</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 in the 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</p>

<p>poskytnutý spoločnosťou Bayer. Ak účastník svoj súhlas v priebehu Skúšania odvolá, nesmú byť voči nemu vykonané žiadne ďalsie výkony týkajúce sa Skúšania okrem výkonov súvisiacich s ukončením účasti v Skúšaní stanovených v Protokole a odsúhlásených zo strany účastníka. Zmluvní partneri sú povinní bezodkladne informovať zodpovednú kontaktnú osobu spoločnosti Bayer, 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 súhlasiel. Následná liečba účastníka skúšania mimo účasti na Skúšaní je výlučnou lekárskou zodpovednosťou Zmluvných partnerov.</p>	<p>Study related follow-up measures laid down in the Protocol and consented by trial subject. Contract Partners must promptly inform responsible Bayer contact person, 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 prostredníctvom elektronického hlásenia v elektronickom záznamovom formulári účastníka , alebo faxom, alebo aj emailom – ako je to najúčelnejšie v prípade závažných nežiaducích účinkov, závažných nežiaducích udalostí, tehotenstiev, nežiaducich účinkov a nežiaducich udalostí bezodkladne, najneskôr však v rámci lehôt stanovených v Protokole 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.</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 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.</p>
<p>Zmluvní partneri okamžite 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.</p>	<p>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.</p>
<p>Zmluvní partneri sa zaväzujú priamo a bezodkladne informovať spoločnosť Bayer na: pharmacovigilance.sk@bayer.com, tel.: 00421 907 255 993, v prípade, že účastník Skúšania zúčastňujúci sa Skúšania vyjadri názor, že došlo k poškodeniu jeho zdravia v dôsledku účasti v Skúšaní, a že má preto právo na finančnú náhradu.</p>	<p>Contract Partners shall promptly inform Bayer pharmacovigilance.sk@bayer.com, tel.: 00421 907 255 993 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.</p>
<p>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 Skúšaniu.</p>	<p>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.</p>

<p>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 na náklady spoločnosti Bayer vrátia alebo zabezpečia riadnu likvidáciu nepoužitého Skúšaného lieku, ak si spoločnosť Bayer likvidáciu vyžiadala, a túto likvidáciu riadne zdokumentujú.</p> <p>2.14 V súlade so špecifikáciami, uvedenými v Protokole, Zmluvní partneri respektíve Skúšajúci je povinný zhromažďovať a ukladať údaje do elektronických alebo papierových záznamových formulárov účastníka (ďalej len „CRF“) bezodkladne, najneskôr však do 48 hodín od ich vytvorenia. Skúšajúci (alebo poverený Člen tímu skúšania) bude pravidelne predkladať spoločnosti Bayer CRF-y a všetku dokumentáciu vyžadovanú Protokolom, aby spoločnosť Bayer mohla údaje priamo alebo prostredníctvom iného subjektu nepretržite spracovať. V prípade omeškania s vkladaním údajov spoločnosť Bayer má právo, na základe písomného oznamenia 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, spoločnosť 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 nepoužité CRF v papierovej podobe, sa odošlú spoločnosti Bayer alebo na základe požiadania zo strany spoločnosti Bayer sa zničia. Ak sa v Skúšaní používajú elektronické záznamové formuláre účastníka (CRF), Bayer poskytne prístup do CRF Skúšajúcemu. Navyše, Bayer poskytne finálne elektronické záznamové formuláre pacienta (End of Study PDFs) Skúšajúcemu na digitálnom médiu (napr. kompaktný disk, pamäťové médium USB) a Skúšajúci po získaní potvrdí čitateľnosť vyššie spomenutých End of Study PDFs. Povinnosťou Skúšajúceho je overiť úplnosť finálneho End of Study PDFs 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 (troch) pracovných dní. Ak to bude</p>	<p>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 Center 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 at Bayer's expense unused quantities or arrange for proper destruction, of Study Drug if Bayer has requested such destruction and document this adequately.</p> <p>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 48 hours of generating the data. The CRFs and any documentation required by the Protocol shall regularly be forwarded to Bayer by the Investigator (or 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 from participant and associated clinical data for the purposes described in the Protocol in accordance with the specifications set forth therein</p>
---	--

	<p>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 odobraté vzorky účastníkov skúšania 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 ponesie spoločnosť Bayer, tak ako je uvedené v Protokole, vrátane nákladov vynaložených na zaobstaranie akýchkoľvek potrebných povolení pre prepravu.</p>
<p>2.15 Zmluvní partneri uchovajú všetku a akúkoľvek dokumentáciu súvisiacu so Skúšaním počas dlhšej z nasledujúcich dvoch lehot: 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 viest' 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.</p>	<p>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.</p> <p>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, EC's, auditor's or authorities' request.</p>
<p>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.</p>	<p>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.</p>
<p>Zmluvní partneri sú po celú dobu trvania Zmluvy ako aj po jej ukončení povinní dodržiavať všetky právne predpisy a uznané pravidlá týkajúce sa uchovávania a archivácie dokumentácie akokoľvek súvisiacej so Skúšaním a právne predpisy upravujúce ochranu osobných údajov.</p>	<p>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.</p>
<p>V prípade rozporov ustanovení tejto Zmluvy s kogentnými ustanoveniami príslušných právnych predpisov majú právne predpisy vždy prednosť (ak vyžadujú splnenie prísnnejších podmienok ako Zmluva) a zmluvné strany sa nimi musia bezvýhradne riadiť a to aj vo vzťahu k určeniu doby a spôsobu uchovávania a archivácie všetkých dokumentov týkajúcich sa klinického skúšania.</p>	<p>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.</p>
<p>Odvolanie sa na znenie tejto Zmluvy Zmluvné strany nijako nezbavuje zodpovednosť za nesprávnu archiváciu a uchovávanie dokumentácie súvisiacej so Skúšaním podľa tejto Zmluvy.</p> <p>Centrum je povinné informovať Bayer v prípade, že</p>	<p>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.</p>

<p>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 povinné informovať spoločnosť Bayer o všetkých zmenách v zdrojovej dokumentácii (napr. o zavedení či vyradení systému elektronických záznamov).</p> <p>2.16 Zmluvní partneri sú si vedomí, že spoločnosť Bayer alebo jej menom tretia osoba sú povinní starostlivo monitorovať vykonávanie Skúšania a pravidelne navštěvovali Centrum. V priebehu Skúšania a po jeho ukončení,</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) si spoločnosť Bayer vyhradzuje právo, na základe predchádzajúceho oznamenia, 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 odpovедь 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 prijmú 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 ľuďom 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 tlačenými záznamami a ich elektronickým vyhotovením (spot checks). Za tým účelom Centrum zabezpečí splnenie všetkých podmienok a súhlasov od účastníkov skúšania pre prístup k zdrojovej dokumentácii a zdravotnej dokumentácii účastníkov skúšania. 	<p>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).</p> <p>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,</p> <ul style="list-style-type: none"> (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) Center, 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 trial subjects for access to the source documentation and
--	---

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 nežiaducích 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 nežiaducích 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 nežiaducích osôb alebo im nebola zakázaná činnosť rozhodnutím regulačného orgánu, ani podľa ich najlepšieho vedomia v súčasnej dobe neprebieha žiadne konanie týkajúce sa takého vylúčenia, odobratia oprávnenia, uvedenia na zoznam nežiaducích 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.	healthcare records of the trial subjects. 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.
2.18 V prípade, že Skúšajúci v priebehu Klinického skúšania ukončí pracovnoprávny vzťah s Centrom, 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 námitky voči tomuto nahradeniu. Centrum nesmie zaradiť nového Skúšajúceho do Skúšania predtým ako sa nový Skúšajúci oboznámi a zaviaže 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 zaviazať sa k podmienkam stanoveným touto Zmluvou, spoločnosť Bayer je oprávnená ukončiť túto Zmluvu v súlade s bodom 12.5.	2.18 In the event that the Investigator terminates the employment relationship with the Centre during the Study, 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.
2.19 Zmluvní partneri umožnia zmluvným klinickým výskumným organizáciám, zmluvne zabezpečeným 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.	2.19 Contract Partners shall permit any clinical research organizations contracted by Bayer or any of its Affiliates 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 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	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

<p>Skúšaniu</p> <p>2.21 Skúšajúci je povinný zaistiť riadne a kompletné vyplnenie a označenie písomnej žiadosti (žiadanky) na potrebné vyšetrenia, ktoré budú realizované Centrom. Žiadanka musí byť označená nasledovne: BAYER/č. protokolu/centrum/skúšajúci. V prípade nekompletne vyplnených žiadanie, 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.</p> <p>Čl. 3 – Povinnosti Bayer</p> <p>3.1 Kontaktnými osobami spoločnosti Bayer vo vzťahu ku Skúšaniu sú:</p>	<p>execute his or her voting right with regard to the Study.</p> <p>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.</p> <p>Art. 3 – Responsibilities of Bayer</p> <p>3.1 Contact persons regarding the Study at Bayer are:</p>
<p>RNDr. Ol'ga Babelová, PhD. Country Lead Monitor (CLM) Tel.: +421 915952687 Email: olga.babelova.ext@bayer.com</p> <p>alebo ktorokoľvek ďalšie osoby oznámené Skúšajúcemu/ or any other persons notified to the Investigator.</p>	
<p>O prípadných zmenách kontaktných osôb spoločnosti Bayer bude Centrum informované písomne.</p> <p>3.2 Spoločnosť Bayer bude vykonávať a dokumentovať 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 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 etických komisií.</p> <p>3.3 Spoločnosť Bayer poskytne Zmluvným partnerom Skúšaný liek, nevyhnutné vzory záznamových formulárov účastníka CRF, potrebné vzor(y) informovaného súhlasu a ďalšie informácie vyžadované pre vykonávanie Skúšania, napr. Príručka skúšajúceho, Dokumentácia o lieku, a Súhrn charakteristických vlastností lieku, v platnom znení.</p> <p>Spoločnosť Bayer oznámi Skúšajúcemu príslušné nové informácie o bezpečnosti týkajúce sa Skúšaného lieku v primeranej lehote.</p> <p>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.</p> <p>3.5 Spoločnosť Bayer sa zaväzuje získať všetky povolenia</p>	<p>Center will be informed about any changes in Bayer contact persons in writing.</p> <p>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/or ethics committees.</p> <p>3.3 Bayer shall provide to Contract Partners the Study Drug, the necessary Case Report Form templates, template(s) of informed consent and other information required for the performance of the Study, for example Investigator's Brochure, Product Monograph and Summary of Product Characteristics, as applicable.</p> <p>Bayer shall report safety relevant new information regarding the Study Drug to the Investigator in due time.</p> <p>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.</p>
<p>Skúšaniu</p> <p>2.21 Skúšajúci je povinný zaistiť riadne a kompletné vyplnenie a označenie písomnej žiadosti (žiadanky) na potrebné vyšetrenia, ktoré budú realizované Centrom. Žiadanka musí byť označená nasledovne: BAYER/č. protokolu/centrum/skúšajúci. V prípade nekompletne vyplnených žiadanie, 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.</p> <p>Čl. 3 – Povinnosti Bayer</p> <p>3.1 Kontaktnými osobami spoločnosti Bayer vo vzťahu ku Skúšaniu sú:</p>	<p>execute his or her voting right with regard to the Study.</p> <p>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.</p> <p>Art. 3 – Responsibilities of Bayer</p> <p>3.1 Contact persons regarding the Study at Bayer are:</p>
<p>RNDr. Ol'ga Babelová, PhD. Country Lead Monitor (CLM) Tel.: +421 915952687 Email: olga.babelova.ext@bayer.com</p> <p>alebo ktorokoľvek ďalšie osoby oznámené Skúšajúcemu/ or any other persons notified to the Investigator.</p>	
<p>O prípadných zmenách kontaktných osôb spoločnosti Bayer bude Centrum informované písomne.</p> <p>3.2 Spoločnosť Bayer bude vykonávať a dokumentovať 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 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 etických komisií.</p> <p>3.3 Spoločnosť Bayer poskytne Zmluvným partnerom Skúšaný liek, nevyhnutné vzory záznamových formulárov účastníka CRF, potrebné vzor(y) informovaného súhlasu a ďalšie informácie vyžadované pre vykonávanie Skúšania, napr. Príručka skúšajúceho, Dokumentácia o lieku, a Súhrn charakteristických vlastností lieku, v platnom znení.</p> <p>Spoločnosť Bayer oznámi Skúšajúcemu príslušné nové informácie o bezpečnosti týkajúce sa Skúšaného lieku v primeranej lehote.</p> <p>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.</p> <p>3.5 Spoločnosť Bayer sa zaväzuje získať všetky povolenia</p>	<p>Center will be informed about any changes in Bayer contact persons in writing.</p> <p>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/or ethics committees.</p> <p>3.3 Bayer shall provide to Contract Partners the Study Drug, the necessary Case Report Form templates, template(s) of informed consent and other information required for the performance of the Study, for example Investigator's Brochure, Product Monograph and Summary of Product Characteristics, as applicable.</p> <p>Bayer shall report safety relevant new information regarding the Study Drug to the Investigator in due time.</p> <p>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.</p>

<p>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. V prípade ak Bayer potrebné povolenia regulačných orgánov a etických komisií získal už pred uzavorením tejto Zmluvy, tvoria obsah Prílohy č. 2 a 3 tejto Zmluvy.</p> <p>ČI. 4 – Platby</p> <p>4.1 Bayer sa zaväzuje zaplatiť Centru za riadne vykonané činnosti na základe tejto Zmluvy, vrátane prevodu práv podľa čl. 5 tejto Zmluvy, odmenu vo výške, spôsobom a za podmienok uvedených v tomto článku Zmluvy a v prílohe č. 1, pričom Zmluvní partneri vyhlasujú, že predpokladaná výška odmeny je 6 520,80 EUR. Podmienky odmeny a jej výplaty Skúšajúcemu sú upravené v separátnej zmluve uzatvorenej medzi Skúšajúcim a spoločnosťou Bayer. Bayer vyplatí dohodnutú odmenu v 100 % výške prináležiacej Centru na jeho účet špecifikovaný v bode 4.3. Dohodnutá odmena nezahŕňa odmenu pre Skúšajúceho a ním určený pracovný tím. Odmenu pre Skúšajúceho a jeho tím sa Bayer zaväzuje riešiť v separátnej zmluve, pričom Bayer a Skúšajúci sa zaväzujú uzavretie takejto zmluvy oznámiť Centru.</p> <p>4.2 Zmluvní partneri nemajú nárok na žiadnu inú platbu okrem tých, ktoré sú uvedené v tejto Zmluve a jej Prílohe č. 1 alebo iných zmluvách uzatvorených so spoločnosťou Bayer, ibaže ju vopred písomne schvália 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.</p> <p>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:</p>	<p>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. In the event that Bayer has already obtained the necessary approvals of regulatory authorities and ethics committees prior to the conclusion of this Agreement, they are connected to the Agreement as Annexes 2 and 3.</p>
<p>Art. 4 – Payments</p>	
<p>4.1 Bayer agrees to pay the Center for properly executed activities according to this Agreement, incl. transfer of rights described in Art. 5, the remuneration in the amount, by means and under the terms agreed by the parties below herein and in Appendix 1. whereby the Contract partners declare that the estimated remuneration is 6 520,80 EUR. The conditions of remuneration and payments to the Investigator will be defined in a separate agreement between Investigator and Bayer. Bayer will pay 100% of the agreed remuneration for the Center to the bank account of the Center specified in point 4.3. This agreed payment does not include the remuneration of the Investigator and his team. Bayer agrees to define the remuneration of the Investigator and his team in a separate agreement and Bayer and the Investigator undertake to notify the Center of the conclusion of such agreement.</p>	<p>4.1 Bayer agrees to pay the Center for properly executed activities according to this Agreement, incl. transfer of rights described in Art. 5, the remuneration in the amount, by means and under the terms agreed by the parties below herein and in Appendix 1. whereby the Contract partners declare that the estimated remuneration is 6 520,80 EUR. The conditions of remuneration and payments to the Investigator will be defined in a separate agreement between Investigator and Bayer. Bayer will pay 100% of the agreed remuneration for the Center to the bank account of the Center specified in point 4.3. This agreed payment does not include the remuneration of the Investigator and his team. Bayer agrees to define the remuneration of the Investigator and his team in a separate agreement and Bayer and the Investigator undertake to notify the Center of the conclusion of such agreement.</p>
<p>4.2 No further payments than those set forth in this Agreement and its Appendix 1 or other Agreements concluded with Bayer 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.</p>	<p>4.2 No further payments than those set forth in this Agreement and its Appendix 1 or other Agreements concluded with Bayer 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.</p>
<p>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:</p>	<p>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:</p>
<p>IBAN Číslo účtu/Account No.: SK58 8180 0000 0070 0027 9808</p>	
<p>Ako variabilný symbol bude použité číslo faktúry Centra na základe odsúhlásených podkladov doručených do Centra.</p>	<p>Invoices will be issued based on agreed documentation provided to the Center. Invoice number is to be used as variable symbol.</p>
<p>Platby budú realizované v peňažnej mene EUR a všetky bankové poplatky znáša Zadávateľ.</p>	<p>All payments will be done in EUR and all bank charges will be born by Bayer.</p>
<p>4.4 Faktúry musia byť zasielané spoločnosti Bayer a polročne na základe Prílohy 1 elektronicky na adresu sk.invoice@bayer.com alebo poštou na túto adresu:</p>	<p>4.4 Invoices shall be sent to Bayer on a semi-annual basis in accordance with Appendix 1 electronically to sk.invoice@bayer.com or by post to the following address:</p>
<p>Oddelenie klinických skúšaní Bayer, spol. s r.o. Karadžičova 2</p>	

811 09 Bratislava
Slovenská Republika

Po uplynutí vyššie uvedeného fakturačného obdobia osoba CLM poverená spoločnosťou Bayer pripraví súhrn množstva, 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 (ďalej aj ako „súhrn“), pričom súhrn bude obsahovať aj číslo objednávky. Súhrn pošle CLM na emailovú adresu Centra uvedenú vyššie. Centrum má možnosť v lehote 30 dní podať písomné odôvodnené námietky k súhrnu (e-mailom na adresu CLM). Po uplynutí lehoty 30 dní od doručenia súhrnu Centru, ako aj v prípade, že Centrum nemá k súhrnu žiadne námietky (napr. ak na základe neho vystaví faktúru), sa súhrn považuje za finálny. V prípade, že Centrum v dohodnutej lehote doručí spoločnosti Bayer svoje odôvodnené námietky, spoločnosť Bayer tieto vyhodnotí a po ich prípadnom uznaní pošle Centru nový súhrn, alebo spoločnosť Bayer námietky zamietne. Doručením nového súhrnu má Centrum lehotu 15 dní na podanie námietok proti novému súhrnu. V prípade opäťovného zamietnutia námietok, alebo uznania námietok sa za finálny súhrn bude považovať písomné oznámenie spoločnosti Bayer o tom, ako sa s námietkami Centra vysporiadala. Centrum je povinné vystaviť faktúru do 30 dní od doručenia súhrnu, najneskôr však do 15 dní odo dňa, kedy sa súhrn považuje za finálny po realizácii rozhodovania o námietkach. Faktúra bude obsahovať sumu podľa finálneho súhrnu a číslo objednávky uvedenej na finálnom súhrne. Faktúra súčasne musí splňať ostatné požiadavky podľa tejto Zmluvy.

- 4.5 Na žiadosť spoločnosti Bayer Zmluvní partneri, okrem vyššie uvedených povinností, poskytnú detailný prehľad jednotlivých položiek a súvisiacu dokumentáciu ku každej zaslanej faktúre. Spoločnosť Bayer má právo zadržať príslušnú platbu až do doručenia takej podrobnej dokumentácie.
- 4.6 Spoločnosť Bayer má, okrem vyššie uvedených práv, aj právo zadržať primeranú časť doposiaľ neuhradených platieb v prípade, že sa kedykoľvek zistí, že služby, ktoré boli poskytnuté na základe tejto Zmluvy, nie sú poskytnuté dojednaným spôsobom. Taká čiastka nesmie presiahnuť hodnotu služieb, ktoré neboli riadne poskytnuté, a bude zapatená po odstránení príslušného nesúladu za predpokladu, že také omeškanie nespôsobilo, že tieto služby sa stali nepotrebnými pre účely tejto Zmluvy.
- 4.7 Všetky čiastky uvedené v tejto Zmluve a jej prílohách sú uvedené bez DPH, ak sa v konkrétnej prílohe neuvádzia inak; pričom taká rozdielna úprava v prílohe má prednosť pred týmto dojednaním. Ak niektoré platby za služby Centra podliehajú DPH, spoločnosť Bayer zaplatí príslušnú čiastku DPH na základe príslušného daňového dokladu (faktúry), vystaveného Centrom, ktorý bude spínať všetky náležitosti predpísané

After the lapse of the above invoicing period, responsible CLM delegated by Bayer will prepare a summary of the quantity, type and the corresponding values of individual actions performed by the Investigator, Doctors and/or other members of the Study Team to be paid by Bayer hereunder (the "summary"), and the summary shall also contain the purchase order number. CLM shall send the summary to the Center's e-mail address specified above. The Center may raise reasonable written objections to the summary (by e-mail to the CLM's address) within 30 days. After the 30-day time period after delivery of the summary to the Center or if the Center raises no objections to the summary (e.g. if the Center issues an invoice based on the summary), the summary shall be considered to be final. If the Center delivers reasonable objections to Bayer in the agreed time period, Bayer shall review the same and send a new summary to the Center, if Bayer accepts the objections, or reject them. Upon delivery of the new summary, the Center shall have 15 days to raise objections to the new summary. In the event of repeated rejection of the objections or their acceptance, Bayer's written notification of the resolution concerning the Center's objections shall be deemed to be the final summary. The Center is obliged to issue an invoice within 30 days of delivery of the summary, but no later than in 15 days of the day when the summary is found final after the objections resolution procedure. The invoice shall contain the amount corresponding to the final summary and the purchase order number indicated in the final summary. The invoice shall also meet other requirements hereunder.

- 4.5 In addition to the duties specified above, upon Bayer's request Contract Partners shall provide detailed itemization and documentation for any submitted invoice. Bayer has the right to withhold the respective payment until such detailed documentation has been received.
- 4.6 In addition to the rights specified above, Bayer has the right to withhold an appropriate part of outstanding payments in case it is at any timepoint identified, that services owed pursuant to this Agreement have not been fulfilled in a contractual manner. Such amount shall not exceed the 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.
- 4.7 All agreed consideration is exclusive of Value Added Tax (VAT), unless otherwise specified in respective appendices; whereas such different arrangement in appendix shall prevail. 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

<p>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 nahradíť spoločnosti Bayer všetku škodu a náklady vzniknuté z dôvodu postupu podľa tohto bodu a/alebo z dôvodu ručenia spoločnosti Bayer za DPH, ktoréj platcom je Centrum.</p>	<p>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 súhlásia, že spoločnosť Bayer alebo akákoľvek z jeho sesterských spoločností alebo Asociácia inovatívneho farmaceutického priemyslu - AIFP zverejní na súbornej 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 spoluškúšajúcich 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 súbornej úrovni. Zmluvní partneri rovnako berú na vedomie politiku Európskej agentúry pre liečivé prípravky (EMA) týkajúcu sa evidencie vyhlásení o vylúčení strelu záujmov členov a expertov vedeckých komisií a vyhlasujú týmto, že tu nie je žiadnen strel 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 Innovative 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 Center, 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 spoločnosti Bayer v lehote do 30 dní od poskytnutia peňažného plnenia alebo nepeňažného plnenia označiť v elektronickej podobe zoznam zdravotníckych pracovníkov a poskytovateľov zdravotnej starostlivosti, ktorým bolo peňažné alebo nepeňažné plnenie poskytnuté ako aj ďalšie údaje, v rozsahu podľa príslušných ustanovení Zákona o liekoch (ďalej tiež ako „oznámenie“). Pokiaľ ku poskytnutiu plnenia dôjde v mesiaci jún, alebo december, sú Zmluvní partneri oznamovaciu povinnosť povinní splniť do 15 dní od poskytnutia takéhoto plnenia.</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 and all other necessary information in the scope of the relevant provisions of the Act on Medicines (hereinafter the "announcement"). 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.</p>
<p>4.10 Ak sa preukáže, že Zmluvní partneri v oznamení poskytli spoločnosti Bayer nepresné, neúplné alebo nepravdivé údaje, sú Zmluvní partneri povinní v lehote uvedenej v písomnej výzve spoločnosti Bayer nahradíť spoločnosti Bayer vzniknutú škodu, a to najmä, nie však výlučne sumu pokuty ktorú uložilo Ministerstvo zdravotníctva alebo iný orgán spoločnosti Bayer za spáchaný správny delikt priamo alebo nepriamo sa týkajúci uvedenia nepresných, neúplných alebo nepravdivých údajov v správe o výdavkoch na peňažné a nepeňažné plnenia.</p>	<p>4.10 If it is proven that the Contract Partners in announcement 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 or by other authority for administrative offense directly or indirectly related to inaccurate, incomplete or false the data in the reports on provides financial and in-kind benefits.</p>
<p>4.11 Zmluvní partneri berú na vedomie, že spoločnosť Bayer je povinná v súlade s príslušnými ustanoveniami Zákona o liekoch, predkladať v elektronickej podobe národnému centru (NCZI) najneskôr do 31. januára a</p>	<p>4.11 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</p>

<p>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 oznamené v súlade s príslušnými ustanoveniami Zákona o liekoch.</p>	<p>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 on Medicines, 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 on Medicines.</p>
<p>ČI. 5 – Práva k výsledkom</p>	<p>Art. 5 - Rights to Results</p>
<p>5.1 Spoločnosti Bayer patria výlučné práva ku všetkým výsledkom, bez ohľadu na ich povahu alebo formu, či sú 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“). Zmluvní partneri sú povinní previesť a týmto vopred prevádzajú všetky svoje majetkové a iné súvisiace práva (spoločne ako aj individuálne) k Výsledkom na spoločnosť Bayer, a spoločnosť Bayer tieto prevedené práva prijíma. V rozsahu, v ktorom sú všetky a akokoľvek práva k Výsledkom právne neprevoditeľné, sa touto Zmluvou spoločnosť Bayer udeľuje výlučná, celosvetová, prevoditeľná, trvalá, a neodvolateľná licencia k neobmedzenému nakladaniu s Výsledkami. Zmluvní partneri sú povinní uskutočniť všetky kroky nevyhnutné k tomu, aby spoločnosť Bayer plne disponovala so všetkými právami uvedenými v tomto čl. 5. Zmluvy.</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 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 other parties, involved by Contract Partners, (hereinafter referred to as "Results"). Contract Partners shall assign and hereby assign their rights (mutually or separately) 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, fully paid-up, irrevocable license for unlimited use. Contact Partners shall take any and all actions necessary to provide Bayer all the rights set forth in Section 5.</p>
<p>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 etickej komisie alebo regulačného orgánu nebude považované za priznanie vlastníckeho práva k týmto informáciám týmto subjektom.</p>	<p>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, EC, or regulatory authority shall not be deemed to confer an ownership interest in such information to those entities.</p>
<p>5.1.2 Pre odstránenie pochybností platí, že akokoľvek 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.</p>	<p>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.</p>

<p>5.2 Zmluvní partneri zabezpečia, že akékoľvek a všetky Vynálezy alebo patentovateľné Vynálezy, budú bezodkladne písomne nahlásené spoločnosti Bayer.</p> <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 krajinе. Pôvodcovia vynálezu zo strany Zmluvných partnerov alebo iní pôvodcovia vynálezu zapojení do Skúšania budú spoločnosťou Bayer uvedení v patentovej prihláške. Zmluvní partneri zabezpečia, aby bola spoločnosti Bayer poskytnutá všetka potrebná súčinnosť, vrátane vyhotovenia akýchkoľvek dokumentov a vydania prehlásení, ktoré spoločnosť Bayer považuje za nevyhnutné za tým účelom aby spoločnosť Bayer mohla podať takúto prihlášku, brániť a presadzovať svoje práva.</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), mikro-kópií, alebo prostredníctvom systémov uchovávania a obnovovania údajov, vrátane databánek 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 skúšania.</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 zachovávania dôvernosti a podmienok pre publikovanie, ktoré sú obsiahnuté v tejto Zmluve.</p>	<p>5.2 Contract Partners shall ensure that Bayer is promptly notified in writing of any Inventions or potential Inventions.</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 Contarct partnerses 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 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 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>
	<h3 style="text-align: center;">Art. 6 - Confidentiality</h3>

<p>aspoň tak prísnych, ako sú podmienky podľa tohto Článku 6.</p> <p>Povinnosť k zachovávaniu dôvernosti sa nevzťahuje na tie prípady, keď Zmluvní partneri sú oprávnení publikovať Dôverné informácie v súlade s článkom 7.</p> <p>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 výslovou alebo predpokladanou povinnosťou mlčanlivosti, alebo (iv) boli vytvorené nezávisle Centrom alebo Skúšajúcim bez odkazovania sa na alebo použitie Dôverných informácií.</p> <p>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.</p> <p>6.3 Tieto povinnosti k zachovávaniu mlčanlivosti a zákazu používania Dôverných informácií podľa tejto Zmluvy zostanú v platnosti ešte počas doby 10 (desať) rokov od ukončenia tejto Zmluvy.</p> <p>6.4 Zmluvní partneri na žiadosť spoločnosti Bayer zničia/odstránia Dôverné informácie, ktorými disponujú alebo ich vráti spoločnosti Bayer.</p> <p>ČI. 7 – Publikovanie, Tlačové správy a Verejné oznamenia</p> <p>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:</p> <p>7.1.1 Zmluvní partneri sú povinní zaistiť aby písomný rukopis akejkoľvek zamýšlanej publikácie alebo ústnej prezentácii týkajúcej sa Skúšania alebo Skúšaného lieku alebo Výsledkov (ďalej iba „Publikácia“) bude prednostne poskytnutý spoločnosti Bayer a to najmenej 60 (šesťdesiat) dní pred zamýšlaným predložením alebo</p>	<p>6.</p> <p>The obligation of confidentiality shall not apply as far as Contract Partners are entitled to publish Confidential Information in accordance with Section 7.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>6.4 Upon request of Bayer, Contract Partners shall destroy / delete any Confidential Information in their possession or return it to Bayer.</p> <p>Art. 7 – Publication, Press releases, Public announcements</p> <p>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:</p> <p>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</p>
---	--

<p>prezentáciou Publikácie, aby ich spoločnosť Bayer mohla skontrolovať.</p> <p>Ak spoločnosť Bayer neurobí voči Zmluvným partnerom žiadne oznamenie v lehote 45 (štyridsať päť) 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.</p> <p>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.</p> <p>7.1.3 Spoločnosť Bayer a Zmluvní partneri prediskutujú všetky rozdiely v názoroch na zamýšľaný obsah Publikácie za účelom nájdenia riešenia uspokojivého pre spoločnosť Bayer aj pre Zmluvných partnerov. Spoločnosť Bayer môže odporučiť akékoľvek zmeny Publikácie, ktoré odôvodnené považuje za nevyhnutné pre vedecké účely. Zmluvní partneri sa zaväzujú, že implementácia takých odporúčaných zmien nebude nedôvodne odmietnuta.</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 (šest) mesiacov od dátumu, keď bola spoločnosť 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</p>	<p>Bayer to review it.</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>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 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</p>
--	---

<p>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>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 The obligations set forth in Section 7.1 shall survive for a period of 15 (fifteen) 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. ClinicalTrials.gov 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>Čl. 8 – Zodpovednosť a odškodnenie</p>	<p>Art. 8 – Liability and Indemnity</p>
<p>8.1 Zmluvní partneri zodpovedajú spoločnosti Bayer a/alebo jej Prepojeným osobám a/alebo jej riaditeľom, úradníkom, zamestnancom, zmluvným partnerom za škodu spôsobenú v dôsledku (i) nedbanlivosti alebo úmyselného protiprávneho konania či opomenutia a/alebo (ii) porušenia ktorejkoľvek z povinností priatých 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>8.1 Contract Partners shall indemnify Bayer and/or its Affiliates and/or its directors, officers, employees, contractors in case of damage caused by (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 Spoločnosť Bayer zodpovedá Zmluvným partnerom (ďalej označovaní iba ako „Odškodňovaná strana“) za</p>	<p>8.2 Bayer shall indemnify the Contract Partners (hereinafter referred to as "Indemnified Party") for damage to the extent to which a trial subject or any other under law entitled persons successfully claimed the damage to health (including death) in a competent Court as a</p>

<p>škodu v rozsahu, v akom účastník Skúšania alebo iná podľa práva oprávnená osoba úspešne uplatnila na príslušnom súde nárok na náhradu škody na zdraví (vrátane smrti) vznikutej v dôsledku užívania Skúšaného lieku alebo akéhokoľvek klinického výkonu alebo postupu vykonaného alebo požadovaného Protokolom, a to za podmienky, že táto škoda:</p> <p>8.2.1 nevznikla z dôvodu, že Odškodňovaná strana konala v rozpore (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 nedbalivostného 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>Ak bola škoda na zdraví celkom alebo sčasti spôsobená v dôsledku dôvod 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 tieto dôvody podieľali.</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 pätnásťich (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 urovnaní; a</p> <p>8.3.2 Zmluvní partneri sú povinní spolupracovať so spoločnosťou Bayer a jej právnymi zástupcami a poistovateľom(-mi) pri obrane proti takému nároku alebo žalobe, vyžadovať takú spoluprácu od svojich zamestnancov,</p> <p>8.3.3 Zmluvní partneri nesmú uznať ani urovnati žiadny taký nárok alebo súdne konanie bez predchádzajúceho písomného súhlasu spoločnosti Bayer.</p> <p>8.3.4. Centrum bude okamžite informovať Bayer o</p>	<p>result of the usage of the Study Drug or any clinical intervention or procedure provided for or required by the Protocol, provided that such damage:</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 Center 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</p>
--	---

	všetkých naliehavých bezpečnostných opatreniach prijatých skúšajúcim na ochranu účastníkov skúšania proti okamžitému nebezpečenstvu a o všetkých závažných porušeniaciach protokolu alebo smerníc Správnej klinickej praxe, o ktorých sa Centrum dozvie.	guidelines of which Center becomes aware.
8.4	Bez dosahu na vyššie uvedené ustanovenia Zmluvní partneri vynaložia primerané úsilie na to, aby bezodkladne informovali spoločnosť Bayer o všetkých okolnostiach, o ktorých majú dôvod sa domnievať, že by mohli viesť k žalobe alebo súdnemu konaniu a budú spoločnosť Bayer primerane informovať o vývoji v súvislosti s takouto prípadnou žalobou alebo súdny konaním, aj keď sa Centrum alebo Skúšajúci rozhodnú nepodať žalobu na základe tohto príslubu odškodnenia.	8.4 Without prejudice to the provisions above, the Contract Partners will use their reasonable endeavours to inform Bayer promptly of any circumstances reasonably thought likely to give rise to any such claim or proceeding of which they are directly aware and shall keep Bayer reasonably informed of developments in relation to any such claim or proceeding even where the Center or Investigator decide not to make a claim under this indemnity.
8.5.	Zmluvné partneri 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.	8.5 Contract Partners 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).
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, ked' sú (1) takéto škody spôsobené nedbalosťou alebo úmyselným konaním spoločnosti Bayer a s výnimkou prípadov, v ktorých (2) ublizenie na zdraví predstavuje ublizenie na zdraví účastníkov skúšania v rámci skúšania.	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.
	ČI. 9 - Poistenie	Art. 9 – Insurance
9.1	Spoločnosť Bayer zodpovedá za poistenie pre účely realizácie tohto Skúšania v súlade s príslušnými zákonmi, predpismi a nariadeniami.	9.1 Bayer shall be responsible for the clinical trials insurance of the Study in accordance with applicable laws, rules and regulations.
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 súkromnej profesnej zodpovednosti za uskutočnenie klinických skúšaní. Zmluvní partneri sú povinní poskytnúť spoločnosti Bayer na jej žiadosť poistné certifikáty.	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 provide Bayer with insurance certificates upon Bayer's request.
	ČI. 10 – Ochrana a sprístupnenie osobných údajov	Art. 10 – Personal Data Protection and Disclosure
10.1	Zmluvní partneri sú si vedomí, že spoločnosť Bayer alebo tretia osoba poverená spoločnosťou Bayer spracúva osobné údaje Skúšajúceho a Členov tímu skúšania.	10.1 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.

<p>10.2 Zmluvní partneri a spoločnosť Bayer sa zaväzujú dodržiavať príslušné zákony, predpisy a nariadenia.</p> <p>Čl. 11 – Trvanie Zmluvy</p> <p>11.1 Táto Zmluva nadobudne platnosť po jej podpísaní poslednou stranou a účinnosť dňom nasledujúcim po dni jej zverejnenia v Centrálnom registri zmlív 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.</p> <p>11.2 Práva a povinnosti spoločnosti Bayer a Zmluvných partnerov stanovené v tejto Zmluve, ktorých platnosť vzhľadom na ich zámer alebo význam má pretrvať aj po ukončení Zmluvy (okrem iného aj práva týkajúce sa vlastníctva, patentov, dôvernosti, zodpovednosti a odškodenia), zostanú v platnosti aj po vypovedaní alebo uplynutí účinnosti tejto Zmluvy.</p> <p>Čl. 12 - Ukončenie zmluvy</p> <p>12.1 Spoločnosť Bayer si bez ohľadu na iné právo na výpoved' stanovené v tejto Zmluve a v príslušných zákonoch a nariadeniach vyhradzuje právo kedykoľvek túto Zmluvu vypovedať bez uvedenia dôvodu na základe písomnej výpovede s výpovednou dobou 14 (štvrťa) kalendárnych dní od doručenia výpovede Centru a/alebo skúšajúcemu. Centrum a/alebo Skúšajúci bezodkladne po doručení výpovede na základe práva na výpoved' 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.</p> <p>12.2 Zmluvní partneri i spoločnosť Bayer majú v odôvodnených prípadoch právo vypovedať Zmluvu s okamžitým účinkom, momentom doručenia, na základe písomnej výpovede adresovanej druhej strane, najmä v prípade, ak bude Skúšanie v Centre potrebné ukončiť kvôli medicínskym alebo etickým dôvodom. V prípade takejto výpovede zo 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>Art. 11 - Term of the Agreement</p> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>Art. 12 - Termination</p> <p>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 by giving written notice with termination period 14 (fourteen) calendar days after termination delivery to the Center 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.</p> <p>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 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</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 takého zamietnutia alebo odobratia.	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.
12.4 Ak bude mať spoločnosť Bayer opodstatnené 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 zaradení, 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 písomnej výpovede druhej strane. Toto ustanovenie nemá vplyv na vyšie uvedené body 12.1 a 12.2.	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 written notice of termination to contractual party. This provision shall not affect the abovementioned points 12.1 and 12.2.
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 na základe písomnej výpovede s účinkom v momente doručenia druhej strane. Ak si Skúšajúci a spoločnosť Bayer budú želať pokračovať v spolupráci vo vzťahu k Skúšaniu 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.	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 written notice on termination to the other party. 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.
12.6 S výnimkou prípadov vypovedania tejto Zmluvy z dôvodu jej porušenia zo strany Centra alebo Skúšajúceho, Spoločnosť Bayer vykoná všetky platby za poskytnutie správnych a zmluvných služieb zo strany Zmluvných partnerov a za priebežné náklady vzniknuté odôvodnené a v dobrej viere na základe tejto Zmluvy, ktoré sa naakumulovali do dátumu doručenia takejto výpovede, alebo v prípade zrušenia tejto Zmluvy podľa bodu 12.3 do dátumu takého 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.	12.6 Other than in cases of termination for breach of this Agreement by Center or Investigator, Bayer shall make 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 Zmluvní partneri po ukončení platnosti tejto Zmluvy vrátia spoločnosti Bayer všetky materiály a predmety, ktoré im boli v súvislosti so Skúšaním poskytnuté.	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

Čl. 13 – Rôzne ustanovenia	the Study.
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 prijmú vo vzťahu k spoločnosti Bayer alebo jej produktom.	Art. 13 - Miscellaneous
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 neprimeraný 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 príncipov v súvislosti s jej obchodnou činnosťou a v takýchto prípadoch budú so spoločnosťou Bayer plne spolupracovať na preskúmaní záležitosti.	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.
13.3 Každá zo zmluvných strán koná ako nezávislý dodávateľ a nepovažuje sa na žiadne účely za spoločníka, sprostredkovateľa, zamestnanca alebo zástupcu druhej zmluvnej strany.	13.2 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.
13.4 Pokiaľ nie je v tejto Zmluve uvedené inak, žiadna zo zmluvných strán nesmie postúpiť žiadne práva 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.	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.
13.5 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	13.4 Unless otherwise set forth in this Agreement, no party may assign any rights under this Agreement without the 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.
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.	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.
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	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.
	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>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>13.10 Táto zmluva sa uzatvára v počte 4 vyhotovení, z toho 1 vyhotovenie pre spoločnosť BAYER, 2 vyhotovenia pre Centrum a 1 vyhotovenie pre Skúšajúceho.</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> <p>13.10 This Agreement is made in 4 copies, out of which Bayer receives 1 copy, Center 2 copies and 1 copy for the Investigator.</p>												
<p>Čl. 14 – Prílohy</p> <p>Nasledujúce prílohy tvoria neoddeliteľnú súčasť tejto Zmluvy, ak nestanoví táto Zmluva inak:</p> <table> <tr> <td>Príloha 1</td> <td>Finančné podmienky</td> </tr> <tr> <td>Príloha 2</td> <td>Povolenie Štátneho ústavu pre kontrolu liečív</td> </tr> <tr> <td>Príloha 3</td> <td>Kladné stanovisko etickej komisie</td> </tr> </table>	Príloha 1	Finančné podmienky	Príloha 2	Povolenie Štátneho ústavu pre kontrolu liečív	Príloha 3	Kladné stanovisko etickej komisie	<p>Art. 14 - Appendices</p> <p>The following Appendices shall form an integral part of this Agreement, unless set forth otherwise herein:</p> <table> <tr> <td>Appendix 1</td> <td>Financial Terms</td> </tr> <tr> <td>Appendix 2</td> <td>State Institute for Drug Control Approval</td> </tr> <tr> <td>Appendix 3</td> <td>Ethics Committee Positive Opinion</td> </tr> </table> <p>Bayer, spols r.o.</p> <p>Miesto/dátum Place/date _____</p> <p>_____ Ing. Andrea Štefankovičová Na základe plnej moci/Power of attorney</p> <p>Univerzitna nemocnica Bratislava Centrum/Center</p> <p>Miesto/dátum Place/date _____</p> <p>_____ Meno a priezvisko/Name: MUDr. Alexander Mayer, PhD., MPH, MHA Funkcia/Function: riaditeľ UNB/director of UNB</p> <p>Skúšajúci / Investigator</p> <p>Miesto/dátum Place/date _____</p>	Appendix 1	Financial Terms	Appendix 2	State Institute for Drug Control Approval	Appendix 3	Ethics Committee Positive Opinion
Príloha 1	Finančné podmienky												
Príloha 2	Povolenie Štátneho ústavu pre kontrolu liečív												
Príloha 3	Kladné stanovisko etickej komisie												
Appendix 1	Financial Terms												
Appendix 2	State Institute for Drug Control Approval												
Appendix 3	Ethics Committee Positive Opinion												

Meno a priezvisko/Name: prof. MUDr. Peter Turčáni, PhD.
Funkcia/Function: hlavný skúšajúci/Principal Investigator