

ZMLUVA O KLINICKOM SKÚŠANÍ	CLINICAL TRIAL AGREEMENT
uzatvorená podľa § 269 ods. 2 a násl. 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 Coll., the Commercial Code, as amended (hereinafter referred to as the “Commercial Code”) (hereinafter referred to as the “Agreement”)
Medzi	Between
Novo Nordisk Slovakia, s.r.o so sídlom: ROSUM, Bajkalská 19B, 821 01 Bratislava IČO: 36753050 DIČ: 2022341310 zapisaná v obchodnom registri vedenom Mestským súdom Bratislava III, Oddiel Sro, Vložka číslo 45086/B zastúpená: Ing. Tomáš Marek, na základe plnomocenstva, zo dňa 14.3.2018 (ďalej len „Zadávateľ“)	Novo Nordisk Slovakia, s.r.o with its registered seat at ROSUM, Bajkalská 19B, 821 01 Bratislava ID No.: 36753050 Tax ID.: 2022341310 registered with the Commercial Register kept by the City court Bratislava III, Section Sro, Insert No. 45086/B represented by: Ing. Tomáš Marek, on the bases of power of attorney, dated 14th of March 2018 (hereinafter referred to as the “Sponsor”)
A Vysokošpecializovaný odborný ústav geriatrický sv. Lukáša v Košiciach, n.o. so sídlom: Strojárenska 13, 040 01 Košice IČO.: 31256911 DIČ: 2021823892 IČ DPH: SK2021823892 zapisaná v registeri mimovládnych neziskových organizácií; vedenom Okresným úradom Košice; reg. č.: OVVS/18/2004 konajúca: PhDr. Jurajom Sýkorom, MPH, MBA, riaditeľ Pracovisko klinického skúšania: Vysokošpecializovaný odborný ústav geriatrický sv. Lukáša v Košiciach, n.o. Ambulancia diabetológie a porúch látkovej premeny a výživy Strojárenska 13 040 01 Košice (ďalej len „Centrum“)	AND Vysokošpecializovaný odborný ústav geriatrický sv. Lukáša v Košiciach, n.o. with its registered seat at: Strojárenska 13, 040 01 Košice ID No.: 31256911 Tax ID.: 2021823892 VAT No.: SK2021823892 registered with the Non-governmental and non-profit organizations Register; kept by the District office Košice, registration no: OVVS/18/2004 represented by: PhDr. Juraj Sýkora, MPH, MBA, director Clinical Trial's site: Vysokošpecializovaný odborný ústav geriatrický sv. Lukáša v Košiciach, n.o. Ambulancia diabetológie a porúch látkovej premeny a výživy Strojárenska 13 040 01 Košice (hereinafter referred to as the “Center”)
A doc. MUDr. Zbyněk Schroner, PhD. bytom: Baška 175, 040 16 Baška dátum narodenia: 02. 01. 1967	AND doc. MUDr. Zbyněk Schroner, PhD. residing at Baška 175, 040 16 Baška date of birth: 02.01.1967

(ďalej len „ Hlavný skúšajúci “)	(hereinafter referred to as the “ Principal Investigator ”)
(Centrum a Hlavný skúšajúci spolu ďalej len „ Zmluvní partneri “), Zadávateľ s Centrom a Hlavným skúšajúcim spolu ďalej len „ Zmluvné strany “)	(the Center and the Principal Investigator hereinafter collectively referred to as the “ Contracting Partners ”, the Sponsor with the Centre and the Principal Investigator hereinafter collectively referred to as the “ Contracting Parties ”)
Preambula	Preamble
<p>VZHĽADOM K TOMU, ŽE Zadávateľ požiadal Zmluvných partnerov, aby vykonali klinické skúšanie so skúšaným liekom CagriSema (ďalej len „Skúšany liek“) s názvom „Klinické skúšanie skúmajúce účinnosť a bezpečnosť súbežne podávaného kagrilintidu a semaglutidu (CagriSema) v dávkach 2,4 mg/2,4 mg jedenkrát týždenne v porovnaní so semaglutidom v dávke 2,4 mg, s kagrilintidom v dávke 2,4 mg a s placebo, u ľudí s chronickým ochorením obličiek a diabetom 2. typu, ktorí žijú s nadváhou alebo obezitou“ s číslom NN9388-7700 (ďalej len „Klinické skúšanie“), ktoré je bližšie popísané v protokole č. NN9388-7700, ktorý bude Zmluvným partnerom odovzdaný Zadávateľom a ktorý môže byť Zadávateľom jednostranne doplnovaný (ďalej len „Protokol“).</p>	<p>WHEREAS, the Sponsor asked the Contracting Partners to conduct a clinical trial involving the study drug CagriSema (hereinafter called the “Investigational medicinal product”) named “Efficacy and safety of co-administered cagrilintide and semaglutide (CagriSema 2.4 mg/2.4 mg) once weekly versus semaglutide 2.4 mg, cagrilintide 2.4 mg and placebo in people with chronic kidney disease and type 2 diabetes living with overweight or obesity” with the number NN9388-7700 (hereinafter referred to as the “Clinical Trial”) as described in more detail in protocol No. NN9388-7700 which will be provided to the Contracting Partners by the Sponsor and which may be unilaterally updated by the Sponsor (hereinafter referred to as the “Protocol”).</p>
<p>VZHĽADOM K TOMU, ŽE Zmluvní partneri disponujú znalosťami, skúsenosťami a zdrojmi potrebnými na vykonanie Klinického skúšania podľa ich najlepšieho vedomia a majú prístup k požadovanému počtu subjektov skúšania podľa kritérií pre zaradenie alebo vyradenie tak, ako sú vymedzené v Protokole, a sú ochotní Klinické skúšanie vykonat’.</p>	<p>WHEREAS, the Contracting Partners possess knowledge, experience and resources necessary for conducting the Clinical Trial, have - to the best of their knowledge - access to the required number of trial subjects based on the inclusion or exclusion criteria as laid down in the Protocol and are willing to conduct the Clinical Trial.</p>
Čl. 1 – Predmet Zmluvy	Article 1 – Subject of the Agreement
1.1 Predmetom tejto Zmluvy je vykonanie intervenčného Klinického skúšania v Centre a rozdelenie povinností súvisiacich s Klinickým skúšaním medzi Zadávateľa a Zmluvných partnerov. Predmetom tejto Zmluvy sú záväzky Zmluvných partnerov týkajúce sa vykonania Klinického skúšania za podmienok dohodnutých v tejto Zmluve a Protokole a záväzok Zadávateľa k úhrade odmeny za riadne vykonanie Klinického skúšania. Akékoľvek odchýlky od Protokolu a dodatky k Protokolu, vrátane akéhokoľvek vyšetrovania alebo skúšania doplňujúcich klinických či laboratórnych parametrov, si	1.1 The subject of the Agreement is the performance of the interventional Clinical Trial at the Center and the division of Clinical Trial-related obligations among the Sponsor and the Contracting Partners. The subject of the Agreement are covenants of the Contracting Partners to conduct the Clinical Trial under the terms and conditions agreed in this Agreement and Protocol and the covenant of the Sponsor to pay remuneration for a duly conducted Clinical Trial. Any deviations from the Protocol or amendments of the Protocol, including without limitation, any investigation or evaluation of

	výžadujú predchádzajúci písomný súhlas Zadávateľa.	additional clinical or laboratory parameters, require the prior written approval of the Sponsor.
1.2	Klinické skúšanie liekov sa vykonáva podľa § 29 až 44 zákona č. 362/2011 Z. z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach a o zmene a doplnení niektorých zákonov (ďalej len „ Zákon o liekoch “)	1.2 The Clinical Trial is performed pursuant to Sections 29 to 44 of No. 362/2011 Coll., on pharmaceuticals and medical devices and on amendments to certain acts (hereinafter the “Pharmaceuticals Act”).
1.3	Pre účely tejto Zmluvy platia nasledovné definície:	1.3 For the purposes of this Agreement, following definitions apply:
	„Ludské práva“ znamenajú dôstojnosť a práva inherentné/vlastné všetkým ľuďom stanovené v Medzinárodnej charte ľudských práv (Všeobecnej deklarácii ľudských práv) a základných dohovoroch o ľudských právach.	“Human Rights” shall mean dignity and rights inherent in all people, stipulated in the International Bill of Human Rights and core Human Rights Conventions.
	„Legislatíva v oblasti ľudských práv“ znamená Hlavné zásady OSN v oblasti podnikania a ľudských práv (UNGP) a všetky príslušné zákony a nariadenia implementujúce UNGP, ktoré od spoločnosti vyžadujú rešpektovanie ľudských práv s cieľom zabrániť možnému negatívному dopadu na ľudské práva a tiež riešiť takéto dopady v prípade, že je do nich spoločnosť zapojená / involvovaná.	“Human Rights Legislation” shall mean the United Nations Guiding Principles on Business and Human Rights (UNGP) and any applicable laws and regulations implementing UNGP, requiring companies to respect Human Rights, by avoiding possible negative impact on Human Rights and addressing such impacts if the company is involved in them.
	„Materiály ku skúšaniu“ znamená materiály použité na vykonanie Klinického skúšania, vrátane (okrem iného) CRF, výsledkov testovania získaných prostredníctvom tretej strany – subdodávateľa a pomocných dodávok.	“Trial Materials” shall mean the materials used to conduct the Clinical Trial, including but not limited to the CRF, testing results obtained through a third-party subcontractor CRF and auxiliary supplies.
Čl. 2 – Povinnosti Zmluvných partnerov		Article 2 – Obligations of the Contracting Partners
2.1	Zmluvní partneri sa zaväzujú vykonať a zdokumentovať Klinické skúšanie hospodárne a s náležitou odbornou starostlivosťou v prísnom súlade s (a) Protokolom; a (b) podmienkami tejto Zmluvy; a (c) etickými zásadami Helsinskej deklarácie; a (d) Harmonizovaným trojstranným usmernením ICH pre správnu klinickú prax vrátane jeho následných zmien a všeobecne akceptovanými normami správnej klinickej praxe; a (e) všetkými príslušnými právnymi predpismi; a (f) všetkými príkazmi a smernicami príslušných orgánov verejnej moci a správy, zdravotných poistovní a etických komisií; (g) inštrukciou Zadávateľa nazvanej „Príručka pre skúšajúceho“ (ďalej len „ Príručka pre skúšajúceho “) obsahujúcou všetky v súčasnej dobe známe informácie o produkte/lieku použitom v Klinickom skúšaní a jeho vlastnostiach. Príručku pre	2.1 The Contracting Partners shall conduct and document the Clinical Trial in a diligent and efficient manner in strict compliance 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 as amended from time to time as well as generally accepted standards of Good Clinical Practice; and (e) all applicable legal regulations; and (f) all orders and directives of competent public administration authorities, health insurance companies and ethics committees; (g) an instruction issued by Sponsor entitled “Investigator’s Brochure” (hereinafter referred to as the “Investigator’s Brochure”), which contains all currently known information on the product/medication used in the Clinical Trial and on its properties. Sponsor provided the Principal

Zmluva o klinickom skúšaní / Clinical Trial Agreement – verzia/version Január 2023

Novo Nordisk / Vysokošpecializovaný odborný ústav geriatrický sv. Lukáša vo Košiciach, n.o.

Protokol č. / Protocol No.: NN9388-7700

Page 3 of 59

	skúšajúceho Zadávateľ odovzdal Hlavnému skúšajúcemu a bude ju aktualizovať v periodicite, ktorú si vyžaduje stav Klinického skúšania alebo ktorá je stanová právnymi predpismi. Príručka pre skúšajúceho bude pripojená k dokumentácii Klinického skúšania; (h) so všeobecnými podmienkami Zadávateľa (pokiaľ ich Zadávateľ vydal a poskytol Centru) o vykonávaní klinických skúšaní, s výnimkou tých podmienok, ktoré sú modifikované touto Zmluvou. Centrum sa zaväzuje poskytnúť primerané zdroje a vybavenie na vykonávanie Klinického skúšania.	Investigator with the Investigator's Brochure and shall periodically update the Investigator's Brochure re as required by the status of the Clinical Trial or set out in the legal regulations. The Investigator's Brochure will be appended to the Clinical Trial documents; (h) general terms and conditions of Sponsor (provided that Sponsor has issued them and submitted them to the Centre) on the conduct of clinical studies, except for the conditions modified by this Agreement. The Center shall provide adequate resources and facilities for the performance of the Clinical Trial.
2.2	Klinické skúšanie bude v Centre vykonávané pod dohľadom Hlavného skúšajúceho, ktorý je zodpovedný za jej riadny priebeh. Hlavný skúšajúci sa zaväzuje dôkladne sa oboznámiť s Príručkou pre skúšajúceho, Protokolom ako aj so Skúšaným liekom a zúčastňovať sa alebo zabezpečiť účasť svojho zástupcu na všetkých stretnutiach skúšajúcich ku Klinickému skúšaniu podľa požiadaviek Zadávateľa. Hlavný skúšajúci je zodpovedný vedúcim skupiny skúšajúcich v prípade, že Klinické skúšanie je v Centre vykonávané viac ako jedným skúšajúcim (ďalej len "Skúšajúci"). Hlavný skúšajúci je zodpovedný za celkový dobrý zdravotný stav subjektov skúšania zúčastňujúcich sa Klinického skúšania z hľadiska poskytovania zdravotníckych služieb na primeranej odbornej úrovni.	2.2 The Clinical Trial at the Center shall be conducted under the supervision of the Principal Investigator who shall be responsible for due course of the Clinical Trial. The Principal Investigator undertakes to be fully informed of the Investigator's Brochure, Protocol and Investigational medicinal product and to attend or ensure a delegate to attends all Clinical Trial meetings as requested by the Sponsor. The Principal Investigator is the responsible head of the group of investigators in case the Clinical Trial is conducted at the Center by several investigators (hereinafter referred to as " Investigators "). The Principal Investigator is responsible for the well-being of the trial subjects participating in the Clinical Trial in terms of professional medical services provided.
2.3	Hlavný skúšajúci súčasne môže slúžiť pre Zadávateľa ako kontaktná osoba v Centre vo vzťahu ku Klinickému skúšaniu, pokiaľ nie je nižšie v tejto Zmluve stanovené inak. Hlavný skúšajúci vykonáva Klinické skúšanie v rámci svojho pracovného pomeru k Centru a je si povinný vyriešiť všetky prijmové otázky v súvislosti s Klinickým skúšaním s Centrom a informovať Zadávateľa o týchto otázkach a postupe riešenia.	2.3 The Principal Investigator may also serve as the contact person for Sponsor with regard to the Clinical Trial at the Center, unless this Agreement specifies otherwise. The Principal Investigator shall conduct the Clinical Trial as part of his or her employment at the Center and is obliged to resolve any revenue issues in respect of the Clinical Trial with the Center and keep Sponsor informed of such issues and the progress of resolution of such issues.
2.4	Centrum sa zaväzuje umožniť a Hlavný skúšajúci sa zaväzuje zabezpečiť, aby Skúšajúci a ostatné osoby zahrnuté do vykonávania Klinického skúšania (ďalej len " Členovia študijného tímu ") konali v súlade s podmienkami tejto Zmluvy. Centrum sa prostredníctvom Hlavného skúšajúceho zaväzuje zabezpečiť, že pôvodní aj noví Členovia študijného tímu sú riadne preškolení, kvalifikovaní a vzdelaní, obzvlášť, že sa zúčastňujú všetkých školiacich stretnutí o Klinickom skúšaní, vrátane školení na správnu klinickú prax vyžadovaných a zabezpečovaných Zadávateľom, ak sa takéto organizujú. Zadávateľ	2.4 The Center shall allow, and the Principal Investigator shall ensure that the Investigators and other persons involved with the Clinical Trial (hereinafter referred to as " Clinical Trial Team Members ") comply with the terms and conditions of this Agreement. The Center shall ensure through the Principal Investigator that original and new Clinical Trial Team Members are appropriately trained, qualified and educated, in particular that they participate in all training sessions regarding the Clinical Trial, including any good clinical practice training required and organized by the Sponsor, if any. The Sponsor shall have the right to reject

	má právo odmietnuť konkrétnych Členov študijného tímu, ak sa Zadávateľ domnieva, že nie sú príslušne vzdelaní a / alebo kvalifikovaní. Členovia študijného tímu sú zamestnanci Centra. Členovia študijného tímu a Hlavný skúšajúci sa budú zúčastňovať školení, ktoré v súvislosti s Klinickým skúšaním pre tieto osoby Zadávateľ zorganizuje a Centrum je povinné takúto účasť umožniť. Zadávateľ nahradí primerané cestovné a ubytovacie náklady súvisiace so vzdelením podľa tohto článku, ak to bude potrebné, ale za účasť na tomto vzdelení nenáleží účastníkom ani nikomu inému žiadna odmena.	specific Clinical Trial Team Members, if the Sponsor deems them not appropriately educated and/or qualified. Clinical Trial Team Members are employees of the Center. Clinical Trial Team Members and the Principal Investigator shall attend trainings organized for them by the Sponsor in connection with the Clinical Trial, and the Center shall allow such persons to attend. The Sponsor shall reimburse reasonable travel and accommodation costs, if applicable related to the trainings under this article, but no remuneration shall be provided to participants or any other persons for attending such trainings.
2.5	Centrum sa zaväzuje umožniť Hlavnému skúšajúcemu, Skúšajúcim a Členom študijného tímu, zúčastňovať sa podľa potreby stretnutia skúšajúcich a telekonferencií uskutočňovaných v priebehu Klinického skúšania v rozsahu požadovanom Zadávateľom.	2.5 The Center shall make it possible for the Principal Investigator, Investigators and Clinical Trial Team Members, as required, to participate in Investigators' meetings and teleconferences held in the course of the Clinical Trial to the extent requested by the Sponsor.
2.6	Počas Klinického skúšania sú Centrum a Hlavný skúšajúci povinní informovať Zadávateľa o prípadných subdodávateľoch alebo subdodávateľských činnostiach, ktoré sa budú vykonávať alebo sa vykonali, ak sa aplikuje. Ďalej Centrum a/alebo Hlavný skúšajúci zahrňú tieto informácie do hlavného súboru skúšania / Materiálov ku skúšaniu.	2.6 During the Clinical Trial each of the Center and Principal Investigator must inform the Sponsor of which, if any, subcontractor, or subcontracting activities that will or have been undertaken. Furthermore, the Center and/or Principal Investigator shall include such information in the trial master file / Trial Materials.
2.7	Každé uzatvorenie subdodávateľskej zmluvy, ktorej predmet plnenia tretej strany sa bude týkať ktorejkolvek z povinností Centra na základe tejto Zmluvy si vyžaduje predchádzajúci písomný súhlas Zadávateľa. UdeLENIE takéhoto súhlasu je na výlučnom rozhodnutí Zadávateľa. V prípade udelenia takéhoto súhlasu zo strany Zadávateľa Centrum:	2.7 Any subcontracting of any of the Center's obligations under this Agreement to a third party requires the prior written consent of the Sponsor. Granting of such consent shall be within the Sponsor's sole discretion. In the case that such Sponsor's consent is granted, the Center shall:
2.7.1	je povinné zabezpečiť u subjektu, na ktorého svoju povinnosť prenáša, dodržiavanie podmienok, (a) ktoré sú vzhľadom k charakteru požadovanej služby relevantné a podobné podmienkam tejto Zmluvy vrátane, avšak nielen, lehôt na plnenie povinností, (b) na základe ktorých tretia strana postúpi všetky práva k výsledkom svojej činnosti/Klinického skúšania na Centrum alebo Zadávateľa a (c) podľa ktorých tretia strana umožní Zadávateľovi alebo tretím stranám Zmluvne oprávneným Zadávateľom a príslušným regulačným úradom vykonanie auditov a inšpekcií u takejto tretej strany, čo súčasne neznamená	2.7.1 make sure that such subcontractors observe the terms and conditions (a) that are relevant to the nature of requested services and similar to the terms and conditions of this Agreement, including – without limitation – the timelines for fulfilling obligations, (b) based on which the third party shall assign all rights with regard to the results of its performance/the Clinical Trial to the Center or the Sponsor and (c) based on which the third party shall allow the Sponsor or third parties contracted by the Sponsor and competent regulatory authorities to perform audits and inspections at such a third party site, whereas this shall not limit the Center's

	obmedzenie povinností Centra vo vzťahu k auditom a inšpekciam; a	obligations with respect to audits and inspections; and
2.7.1	bude niest' zodpovednosť za riadne plnenie všetkých povinností, ktoré budú predmetom subdodávateľských zmlúv. Centrum a Hlavný skúšajúci sú povinní prevziať dohľad nad subdodávateľom a výkonom jeho činností v súvislosti s touto Zmluvou, ak sa aplikuje.	2.7.2 be responsible for due performance of all subcontracted duties. The Center and Principal Investigator must, if any, assume oversight of the subcontractor and subcontractors activities in relation to this Agreement.
2.8	Zmluvní partneri sa zaväzujú vynaložiť všetko úsilie na zaradenie subjektov skúšania do Klinického skúšania v súlade s požiadavkami na zaraďovanie a lehotami ustanovenými v Protokole.	2.8 The Contracting Partners agree to make maximum efforts to enroll trial subjects in the Clinical Trial in accordance with the inclusion requirements and timelines set forth in the Protocol.
2.9	Hlavný skúšajúci a Centrum súhlasia, že Zadávateľ môže jednostranne kedykoľvek zmeniť počet subjektov skúšania, ktorých Hlavný skúšajúci do Klinického skúšania môže zaradiť a/alebo časový harmonogram náboru, a to prostredníctvom vydania príslušného pokynu ku Klinickému skúšaniu. Takýto pokyn sa nebude vzťahovať na už zaradené subjekty skúšania. Zmluvní partneri sa zaväzujú získať predchádzajúci písomný súhlas Zadávateľa alebo etickej komisie pre akýkoľvek navrhovaný materiál používaný pre účely náboru subjektov do Klinického skúšania. Nábor subjektov skúšania nad rámec stanoveného cieľového počtu subjektov, ktorý je zadávateľom písomne schválený a/alebo je dôsledkom kompetitívneho náboru, bude finančne kompenzovaný; v iných prípadoch nábor subjektov skúšania nad rámec cieľového počtu subjektov finančne kompenzovaný nebude. Zadávateľ si vyhradzuje právo obmedziť celkový počet subjektov, ktoré má prijať Centrum a Hlavný skúšajúci, ako je inak uvedené v bode 2.9, a to z dôvodov, ktoré zahŕňajú okrem iného, kvalitu údajov, nesúlad s Protokolom a nedostatočný pokrok v nábore.	2.9 The Principal Investigator and Center agree that the Sponsor may unilaterally change the number of trial subjects that the Principal Investigator shall include in the Clinical Trial and/or the recruitment timeframe by issuing a relevant instruction for the Clinical Trial. Such an instruction shall not concern the already included trial subjects. The Contracting Partners agree to obtain prior written approval from Sponsor or ethic committee for any proposed recruitment material to be used for the purpose of subject recruitment in the Clinical Trial. The recruitment of subjects beyond stated target number of subjects which is authorized in written by Sponsor and/or is a result of competitive recruitment will be financially compensated; in other cases, the recruitment of subjects beyond the target number of subjects will not be financially compensated. Sponsor reserves the right to limit the total number of subjects to be recruited by the Center and Principal Investigator as otherwise stated here in 2.9 for reasons including but not limited to, data quality, Protocol non-compliance and lack of recruitment progress.
2.10	Hlavný skúšajúci sa zaväzuje do Klinického skúšania zaradiť iba riadne spôsobilé subjekty skúšania, ktoré vyjadrili svoj súhlas s účasťou na Klinickom skúšaní podľa bodu 2.12, v súlade s Protokolom a oznámiť zaradenie subjektu skúšania do Klinického skúšania s uvedením čísla rozhodnutia o Klinickom skúšaní a dátumu zaradenia subjektu skúšania do Klinického skúšania zdravotnej poisťovni vykonávajúcej verejné zdravotné poistenie subjektu skúšania	2.10 The Principal Investigator agrees to include in the Clinical Trial only such trial subjects, who have given their consent with participation in the Clinical Trial pursuant 2.12 and are duly suitable for the Clinical Trial in compliance with the Protocol and announce the inclusion of the trial subject to the Clinical Trial specifying the decision number of the Clinical Trial and the date of inclusion of the trial subject in the Clinical Trial to the health insurance company conducting the Public Health Insurance of

	bezodkladne po zaradení subjektu skúšania do Klinického skúšania v súlade s ustanovením § 44 písm. o) Zákona o liekoch.	trial subject immediately after inclusion of the trial subject to Clinical Trial in accordance with the provisions of Section 44 letter o) of the Pharmaceuticals Act.
2.11	Zmluvní partneri sa zaväzujú zabezpečiť, že Klinické skúšanie bude vykonávané v súlade s povolením alebo súhlasom k ohlášeniu vydaným Štátnym ústavom pre kontrolu liečiv a súhlasom multicentričkej etickej komisie. Zmluvní partneri sa zaväzujú poskytnúť Zadávateľovi súčinnosť pri príprave dokumentov týkajúcich sa Klinického skúšania a odovzdať Zadávateľovi alebo tretej strane určenej Zadávateľom bezodkladne všetky vyhlásenia potrebné na povolenie Klinického skúšania regulačnými orgánmi a/alebo etickými komisiemi, vrátane avšak nielen (a) vyhlásenia o finančných záujmoch, (b) životopisy a (c) potvrdenia o zodpovedajúcim vybavení miesta skúšania. Zmluvní partneri sa zaväzujú zabezpečiť, že poskytnuté dokumenty týkajúce sa Klinického skúšania sú úplné a správne. Napríklad, vyhlásenia o finančných záujmoch musia obsahovať všetky finančné vzťahy medzi Hlavným skúšajúcim a ktorýkoľvek Členom študijného tímu, a ich finančné záujmy, na jednej strane a Zadávateľom alebo ktoroukoľvek spoločnosťou prepojenou so Zadávateľom, na strane druhej, vrátane, avšak nielen, odmeny alebo iného finančného prospechu prijatého každým z nich od Zadávateľa alebo ktorejkoľvek zo spoločnosti prepojených so Zadávateľom za konzultačné činnosti alebo iné služby nepokryté touto Zmluvou. Vyhlásenia o finančných záujmoch by mali byť predložené v priebehu Klinického skúšania, pri jeho zmene a jeden rok po skončení Klinického skúšania. "Prepojenou osobou" je akákoľvek právnická osoba alebo spoločnosť, ktorá (a) je ovládanou osobou v zmysle § 66a ods. 1 Obchodného zákonného, (b) je ovládajúcou osobou v zmysle § 66a ods. 2 Obchodného zákonného, (c) je osobou ovládanou tou istou ovládajúcou osobou, (d) je členom tej istej skupiny, alebo (e) ktorá priamo alebo nepriamo, prostredníctvom jedného alebo viacerých sprostredkovateľov, vykonáva kontrolu, je kontrolovaná alebo je pod spoločnou kontrolou so Zmluvnou stranou.	2.11 The Contracting Partners agree to ensure that the Clinical Trial shall be conducted in compliance with the approval or consent with notification issued by the State Institute for Drug Control and approvals of the multicentric ethics committee. The Contracting Partners agree to cooperate with the Sponsor in preparing documents concerning the Clinical Trial and to immediately provide the Sponsor or a third party specified by the Sponsor with all declarations necessary for the approval of the Clinical Trial by regulatory authorities and/or ethics committees, including without limitation, if applicable, (a) Financial Interest Declarations, (b) CVs and (c) Confirmation of adequate trial site facilities. The Contracting Partners shall ensure that the provided Clinical Trial documents are complete and correct. For example, the Financial Interest Declarations shall contain all financial relations between, and financial interests of, the Principal Investigator and any Clinical Trial Team Member, on one hand, and the Sponsor or any of the Sponsor's affiliates, on the other hand, including - but not limited to - remuneration or other financial benefits received by each of them from the Sponsor or any of the Sponsor's affiliates for consultations or other services not covered in this Agreement. The Financial Interest Declarations should be submitted in the course of the Clinical Trial, upon a change in the Clinical Trial and one year after completion of the Clinical Trial. "Affiliate" shall mean any legal entity or company, which (a) is a controlled person pursuant to Section 66a para. 1 of Commercial Code, (b) is a controlling person pursuant to Section 66a, para. 2 of Commercial Code, (c) is a person controlled by the same controlling person, (d) is a member of the same group, or (e) which directly or indirectly, through one or more intermediaries, controls, is controlled by or is under joint control with a Contracting Party.
2.12	Hlavný skúšajúci sa zaväzuje všetky subjekty skúšania zodpovedajúcim spôsobom, v súlade s § 29 ods. 14 Zákona o liekoch, informovať o cieľoch, metódach, predpokladaných prínosoch a potenciálnych rizikách a nevýhodach Klinického	2.12 The Principal Investigator agrees to appropriately inform all trial subjects of the aims, methods, expected benefits and potential risks and disadvantages of the Clinical Trial about other treatment options and about the circumstances

	<p>skúšania, o možnostiach inej liečby, o okolnostiach, za ktorých by ich osobné údaje mohli byť sprístupnené Zadávateľovi, jeho Prepojeným osobám, príslušným orgánom, tretím stranám, ktoré poskytujú služby Zadávateľovi a/alebo etickým komisiám, ako aj o právach subjektu skúšania a o možnosti kedykoľvek odstúpiť od Klinického skúšania, vrátane spôsobu a následkov prípadného prerušenia. Hlavný skúšajúci sa zaväzuje zabezpečiť, že subjekty skúšania sa zúčastnia Klinického skúšania až potom, čo podpíšu informovaný súhlas subjektu skúšania poskytnutý Zadávateľom. Hlavný skúšajúci uchová originál takého súhlasu v zdravotnej dokumentácii subjektu skúšania. Ak subjekt skúšania svoj súhlas v priebehu Klinického skúšania odvolá, Zmluvní partneri nesmú vo vzťahu k tomuto subjektu vykonať žiadne ďalšie postupy v rámci Klinického skúšania okrem prípadných opatrení týkajúcich sa ďalšieho sledovania predpísaných Protokolom, s ktorými subjekt skúšania súhlasil. Následná liečba subjektu, ktorá nesúvisí s Klinickým skúšaním, je výhradnou lekársku zodpovednosťou a právnou zodpovednosťou Zmluvných partnerov.</p>	<p>under which their personal data might be disclosed to the Sponsor, its Affiliates, competent authorities, third parties providing services for the Sponsor and/or ethics committees, as well as about rights of trial subjects and possibility to withdraw from the Clinical Trial at any time, including manner and consequences of eventual interruption in accordance with Section 29 (14) of Pharmaceuticals Act. The Principal Investigator agrees to ensure that the trial subjects shall not participate in the Clinical Trial until after they sign their informed consent provided by the Sponsor. The Principal Investigator shall keep the original of such consent in the trial subjects' medical records. If such consent is revoked in the course of the Clinical Trial, no further Clinical Trial-related procedures may be performed by the Contracting Partners with regard to the respective trial subject, except for any Clinical Trial-related follow-up monitoring laid down in the Protocol and consented to by the trial subject. Subsequent treatment of the trial subject, which is not related to the Clinical Trial, lies in the sole medical responsibility and legal liability of the Contracting Partners.</p>
2.13	<p>Zmluvní partneri sa zaväzujú zabezpečiť, že subjektom skúšania zaradeným do Klinického skúšania sa v Centre nebudú podávať iné neregistrované lieky podľa § 46 Zákona o liekoch a v zmysle Vyhlášky Ministerstva zdravotníctva SR č. 507/2005 Z.z., ktorou sa upravujú podrobnosti o povolení terapeutického použitia hromadne vyrábaných liekov, ktoré nepodliehajú registrácii, a podrobnosti o ich úhrade na základe verejného zdravotného poistenia, ani sa nebudú zúčastňovať iného klinického skúšania, pri ktorom by subjekty skúšania dostávali v Slovenskej republike neregistrovaný liek v priebehu Klinického skúšania bez predchádzajúceho písomného súhlasu Zadávateľa.</p>	<p>The Contracting Partners shall ensure that the trial subjects included in the Clinical Trial do not receive other unregistered medicinal products according to Section 46 of Pharmaceuticals Act and within the meaning of Decree of Ministry of Health of the SR no. 507/2005 Coll., regulating details on authorization of the therapeutic use of mass-produced medicines which are not subject to registration and details of their payment on the basis of public health insurance, nor shall they participate in any other clinical trial in which the trial subjects would use medicinal products not registered in the Slovak Republic in the course of the Clinical Trial without the prior written consent of the Sponsor.</p>
2.14	<p>Počas Klinického skúšania sú Centrum a Hlavný skúšajúci povinní rešpektovať ľudské práva a riadiť sa legislatívou v oblasti ľudských práv a zaviesť alebo zaviazať sa zaviesť procesné požiadavky stanovené v legislatíve v oblasti ľudských práv a bezodkladne písomne informovať Zadávateľa o vedomosti alebo podozrení na závažné negatívne dopady na ľudské práva spojené s Klinickým skúšaním.</p>	<p>During the Clinical Trial each of the Center and Principal Investigator must respect Human Rights and follow Human Rights Legislation and have in place or commit to put in place the process requirements stipulated in Human Rights Legislation and will immediately inform Sponsor in writing of knowledge or suspicion of severe negative Human Rights impacts linked to the Clinical Trial.</p>
2.15	<p>Ak počas Klinického skúšania v Centre dôjde k poškodeniu zdravia subjektu skúšania, Zmluvní</p>	<p>If in the course of the Clinical Trial at the Center trial subjects' health is harmed, the Contracting Partners</p>

	<p>partneri sa zaväzujú informovať o každej takejto udalosti Zadávateľa (a) v prípade závažného nežiaduceho účinku a/alebo závažnej nežiaducej udalosti a/alebo v prípadoch tehotenstva, ak také existujú, najneskôr do 24 hodín a (b) v prípade nežiaduceho účinku a/alebo nežiaducej príhody bezodkladne v rámci lehôt stanovených v Protokole a iných pokynoch daných Zadávateľom o hlásení údajov týkajúcich sa bezpečnosti. Súčasťou takého hlásenia musí byť tiež posúdenie príčinnej súvislosti. O akomkoľvek inom poškodení zdravia subjektu skúšania alebo akomkoľvek závažnom porušení Protokolu alebo pokynov správnej klinickej praxe, musia Zmluvní partneri informovať Zadávateľa bez zbytočného odskladu. Zmluvní partneri budú vždy spolupracovať so Zadávateľom pri jeho hláseniac všetkých závažných nežiaducích udalostí a podozrení na nežiaduce účinky produktov alebo liekov Štáttnemu ústavu pre kontrolu liečiv, etickej komisii, príslušnej zdravotnej poisťovni vykonávajúcej verejné zdravotné poistenie subjektu skúšania, prípadne príslušným orgánom členských štátov, na ktorých území sa vykonáva multicentrické klinické skúšanie, a v prípade ak to stanovujú právne predpisy alebo o to požiadala Zadávateľ, poskytnú príslušným orgánom aj požadované informácie. Zmluvní partneri sú povinní poskytovať Zadávateľovi súčinnosť s plnením povinností týkajúcich sa hlásení nežiaducích účinkov.</p>	<p>shall inform the Sponsor of any such event (a) in case of any serious adverse effect and/or serious adverse events and/or, if applicable, in case of pregnancy, within 24 hours at the latest and (b) in case of any adverse effect and/or adverse event immediately within the timelines specified in the Protocol and other instructions on safety-related data reporting provided by the Sponsor. Such reporting must also include an assessment of causality. Any other harm to health of trial subjects or any serious breach of the Protocol or good clinical practice guidelines must be reported to the Sponsor without undue delay. The Contracting Partners will always cooperate with Sponsor in his reports of all serious adverse events and adverse effect suspected of products or medicines to State Institute for Drug Control, the Ethics Committee, the relevant health insurance company performing public health insurance of Study Subjects, or the competent authorities of the Member States in whose territory is performed the multicentre clinical trial, and in case it is stipulated by the legislation or required by Sponsor, will provide to the relevant authorities also requested information. The Contracting Partners are obliged to cooperate with Sponsor with the reporting of adverse effects.</p>
2.16	<p>Zmluvní partneri sa zaväzujú bez zbytočného odskladu zodpovedať všetky otázky Zadávateľa alebo osôb poverených Zadávateľom týkajúce sa dokumentácie nežiaducej udalosti. Toto zahrňa najmä, nie však výhradne, aktívne následné sledovanie a objasnenie príslušných nezrovnalostí v hláseniac nežiaducích udalostí a udalostí tehotenstva. Na účel hlásenia nežiaducich udalostí a udalostí tehotenstva sú Zmluvní partneri povinní používať formuláre poskytnuté Zadávateľom, ak také existujú.</p>	<p>The Contracting Partners agree to immediately answer any questions of the Sponsor or persons authorized by the Sponsor regarding adverse event documentation. This includes - but is not limited to - active follow-up monitoring and clarification of relevant inconsistencies in adverse event and pregnancy reports. For the purposes of adverse event and pregnancy reporting, the Contracting Partners must use the forms provided by the Sponsor, if applicable.</p>
2.17	<p>Počas a po skončení Klinického skúšania sa zaväzujú Zmluvní partneri zaznamenávať a predložiť Zadávateľovi všetky dokumenty prijaté od štátnych orgánov, etických komisií a/alebo príslušných regulačných orgánov týkajúce sa akýchkoľvek súhlasov alebo povolení alebo príslušnej komunikácie o bezpečnosti vo vzťahu ku Klinickému skúšaniu do 24 hodín od ich obdržania. Zmluvní partneri sa zaväzujú</p>	<p>During and after completion of the Clinical Trial, the Contracting Partners shall keep records and submit to the Sponsor all documents received from authorities, ethics committee/s, and/or competent regulatory authorities regarding any consent or authorization or safety- related communication with respect to the Clinical Trial within 24 hours following their receipt. The Contracting Partners undertake to</p>

	Zadávateľa priebežne informovať o akýchkolvek zmenách v kontaktných informáciách Centra.	provide Sponsor timely with updates of Center's contact information.
2.18	Zmluvní partneri sa zaväzujú používať Skúšaný liek výlučne na účely vykonávania Klinického skúšania a iba spôsobom špecifikovaným v Protokole. Zmluvní partneri sú zodpovední za riadne prijímanie, používanie, nakladanie, skladovanie a vedenie dôkladnej a presnej evidencie zaobchádzania so Skúšaným liekom v priebehu Klinického skúšania v súlade s požiadavkami správnej klinickej praxe, správnej lekárenskej praxe a Protokolom. Naviac sa Zmluvní partneri zaväzujú vrátiť alebo zabezpečiť riadnu likvidáciu nepoužitého Skúšaného lieku, ak si Zadávateľ likvidáciu vyžiadal (na náklady Zadávateľa), a túto likvidáciu riadne zdokumentovať. V prípade načatého a nespotrebovaného Skúšaného lieku, ktorého forma podania je infúzia, zaistia Zmluvní partneri likvidáciu ihneď po príprave či úprave Skúšaného lieku.	2.18 The Contracting Partners agree to use the Investigational medicinal product exclusively for the purposes of conducting the Clinical Trial and only as specified in the Protocol. The Contracting Partners are responsible for the proper receipt, use, handling, storage and keeping detailed and accurate records of handling of the Investigational medicinal product in the course of the Clinical Trial pursuant to the requirements of good clinical practice, good pharmacy practice and Protocol. The Contracting Partners agree to return any unused Investigational medicinal product or properly liquidate any unused Investigational medicinal product, provided that the Sponsor requested such liquidation (at the expense of the Sponsor), and properly document such liquidation. The Contracting Partners shall immediately liquidate any unfinished or unused Investigational medicinal product administered by infusion immediately after its preparation or modification.
2.19	Centrum sa týmto zaväzuje zabezpečiť uskladnenie, prípravu, kontrolu a distribúciu Skúšaného lieku v súlade s ustanovením Protokolu, ako aj v súlade so všeobecne záväznými právnymi predpismi a v súlade so všetkými ustanoveniami pokynov pre klinické skúšanie liekov Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv. Zmluvní partneri nebudú vyžadovať zaplatenie Skúšaného lieku alebo akejkoľvek služby hradenej Zadávateľom podľa tejto Zmluvy od subjektu skúšania alebo od tretej strany, ako je napríklad zdravotná poistovňa.	2.19 The Center hereby agrees to ensure that the Investigational medicinal product is stored, prepared, inspected and distributed in compliance with the Protocol, the applicable law and all provisions of the instructions for the clinical trials of drugs issued by the State Institute for Drug Control. The Contracting Partners shall not charge any trial subject or third party, such as a health insurance company, for the Investigational medicinal product or for any services paid for by the Sponsor under this Agreement.
2.20	Centrum sa zaväzuje menovať dostatočný počet zástupcov, ktorí splňajú kvalifikačné požiadavky na výkon povolania farmaceuta alebo farmaceutického laboranta v zmysle zákona č. 578/2004 Z.z. o poskytovateľoch zdravotnej starostlivosti, zdravotníckych pracovníkov, stavovských organizáciach v zdravotníctve a o zmene a doplnení niektorých zákonov, v znení neskorších predpisov a v zmysle nariadenia vlády č. 296/2010 Z.z. o odbornej spôsobilosti na výkon zdravotníckeho povolania, spôsobe ďalšieho vzdelávania zdravotníckych pracovníkov, sústave špecializačných odborov a sústave certifikovaných pracovných činností, v znení neskorších predpisov. Tito zástupcovia budú zodpovední za nakladanie so Skúšaným liekom a za vedenie súvisiacich záznamov a	2.20 The Center agrees to appoint a sufficient number of representatives who meet qualification requirements for the position of a pharmacist and pharmacist laboratory assistance pursuant to Act no. 578/2004 Coll., on healthcare providers, healthcare workers, health organizations, and amendments to certain acts, as amended, and within the Government Decree no. 296/2010 Coll. on the professional competence for the performance of the medical profession, on the training method of health workers, on the system of specialized branches and on the system of certified work activities, as amended. These representatives shall be responsible for handling the Investigational medicinal product and for keeping related records and documentation. Immediately after the appointment of the representative(s), the Center

	dokumentácie. Ihneď po vymenovaní tohto zástupcu alebo zástupcov, oznamí Centrum Zadávateľovi písomne meno a priezvisko poverených osôb spolu s príslušnými kontaktnými informáciami.		shall notify the Sponsor in writing about the first and last name and contact details of such appointees.
2.21	Hlavný skúšajúci sa zaväzuje odoberať Skúšaný liek v súlade s Protokolom, a to v dávkovaní potrebnom pre každú jednotlivú návštenu subjektu skúšania.	2.21	The Principal Investigator agrees to draw the Investigational medicinal product in compliance with the Protocol and in doses required for every visit of the trial subject.
2.22	Kedykoľvek o to Zadávateľ, etická komisia alebo iný regulačný orgán požiada, sa Zmluvní partneri zaväzujú podať Zadávateľovi, etickej komisii alebo inému regulačnému orgánu písomnú správu o postupe v Klinickom skúšaní v Centre vrátane údajov o zaradovaní subjektov skúšania. Za splnenie tejto povinnosti zodpovedá Hlavný skúšajúci.	2.22	The Contracting Partners agree to provide the Sponsor, ethic committee or other regulatory authority with written notice about the progress of the Clinical Trial at the Center, including information about the enrolment of trial subjects, upon the Sponsor's, ethic commission's or other regulatory authority's request. The Principal Investigator is responsible for meeting this obligation.
2.23	Hlavný skúšajúci je povinný zhromažďovať údaje a vkladať ich do piatich (5) kalendárnych dní od ich vytvorenia do elektronických záznamových formulárov (ďalej len "CRF") v súlade s náležitosťami stanovenými v Protokole. Hlavný skúšajúci sa zaväzuje pravidelne odovzdávať Zadávateľovi CRF a všetku dokumentáciu vyžadovanú Protokolom, aby ich Zadávateľ mohol priamo alebo prostredníctvom iného subjektu priebežne spracovávať. V prípade omeškania dlhšom ako desať (10) pracovných dní s vkladaním údajov je Zadávateľ oprávnený, na základe písomného oznámenia doručeného Hlavnému skúšajúcemu, zastaviť zaraďovanie subjektov skúšania Hlavným skúšajúcim až do doby, kedy bude vkladanie údajov aktualizované. Pokial bude mať toto za následok omeškanie v zaraďovaní subjektov skúšania, Zadávateľovi prináležia práva stanovené v čl. 13.5 tejto Zmluvy. V lehote piatich (5) pracovných dní po ošetroení posledného zo subjektov skúšania musí byť dokončené vloženie všetkých zostávajúcich CRF, súvisiacej dokumentácie a takisto nepoužité CRF v listinnej podobe, ak také existujú, musia byť odovzdané Zadávateľovi alebo na požiadanie Zadávateľa zničené. Zmluvní partneri sa zaväzujú poskytovať súčinnosť pri bezodkladnom objasňovaní akýchkoľvek otázok týkajúcich sa údajov v CRF a venovať sa týmto otázkam a zodpovedať ich najneskôr v lehote piatich (5) pracovných dní. Zadávateľ môže požadovať odpovede aj v kratšom časovom úseku s ohľadom na kľúčové štádia Klinického skúšania, ako napr. čistá databáza. Zmluvní partneri sa dalej na	2.23	The Principal Investigator must collect data and enter them within five (5) calendar days of their generation in the electronic case report forms (hereinafter referred to as "CRFs") in accordance with the requirements set forth in the Protocol. The Principal Investigator agrees to regularly forward CRFs and any documentation required in the Protocol to the Sponsor so that the Sponsor could process them directly or through another entity on a continuous basis. In case of a delay with data entering for more than ten (10) working days, the Sponsor shall have the right by giving written notice to the Principal Investigator to stop the recruitment of trial subjects by the Principal Investigator until data entering is up to date. If this results in a delay with recruiting trial subjects, the Sponsor shall have the rights set forth in Article 13.5 of this Agreement. Within five (5) working days of the last trial subject's treatment, all outstanding CRFs must be entered and related documentation as well as unused paper CRFs, if applicable, must be forwarded to the Sponsor or destroyed upon the Sponsor's request. The Contracting Partners agree to assist in promptly clarifying any questions concerning CRF data and to address and answer such questions within five (5) working days. The Sponsor may request answers sooner than that due to key Clinical Trial milestones, such as a clean database. Furthermore, the Contracting Partners agree to reasonably assist in preparing the overall Clinical Trial report upon the Sponsor's request. The Center shall ensure that CRFs shall not be available to any persons other than Clinical Trial Team Members and the Principal Investigator and that access to CRFs, if they are in

	žiadosť Zadávateľa zaväzujú poskytovať primeranú súčinnosť pri príprave celkovej správy o Klinickom skúšaní. Centrum zabezpečí, že CRF nebudú prístupné nikomu inému ako Členom študijného tímu a Hlavnému skúšajúcemu a prístup k nim, ak budú v elektronickej podobe, bude chránený prístupovým menom a heslom.	electronic form, shall be protected by user name and password.
2.24	Hlavný skúšajúci je povinný zabezpečiť, že všetky CRF poskytnuté Zadávateľovi sú pravdivo, presne a riadne vyplnené a že sú verejným odrazom skutočných výsledkov Klinického skúšania. Hlavný skúšajúci sa tiež zaväzuje odovzdať Zadávateľovi kópie všetkých správ, vrátane všetkých aktualizácií a zmien, ktoré si vyžiadala etická komisia.	2.24 The Principal Investigator shall ensure that all CRFs submitted to the Sponsor are true, complete, correct and accurate and reflect the actual results of the Clinical Trial. The Principal Investigator also agrees to provide the Sponsor with copies of all reports, including all updates and changes, that were requested by the ethics committee.
2.25	Centrum sa zaväzuje uchovávať všetku elektronickú aj inú dokumentáciu, vrátane zdrojovej dokumentácie a zložky Skúšajúceho, zoznamu identifikačných kódov subjektov skúšania a zdravotnej dokumentácie subjektov skúšania vzťahujúcej sa ku Klinickému skúšaniu (ďalej len „ Dokumentácia “), ktoré sú vyžadované na základe ICH predpisov a ostatných príslušných právnych predpisov upravujúcich vykonávanie Klinického skúšania, po dlhšej z nasledujúcich dvoch dôb: (a) pätnásť (15) rokov po skončení alebo prerušení Klinického skúšania alebo (b) akúkoľvek dlhšiu dobu pre archiváciu dokumentácie stanovenú príslušnými právnymi predpismi. V prípade potreby sa Hlavný skúšajúci a Centrum ďalej zaväzujú umožniť Zadávateľovi na náklady dohodnuté v prílohe č. 1 (platobná príloha) zabezpečenie uchovávania Dokumentácie aj na dlhšie obdobie ako Hlavnému skúšajúcemu a Centru ukladajú príslušné právne predpisy, za dodržania podmienky ochrany dôvernosti Dokumentácie (napr. bezpečné externé uskladnenie). Dokumentácia o Klinickom skúšaní musí byť uchovávaná na vhodnom mieste a vhodným spôsobom a Centrum je povinné viesť záznamy o mieste, kde je Dokumentácia o Klinickom skúšaní uchovávaná, aby táto bola okamžite k dispozícii na požiadanie povereného zástupcu Zadávateľa, etickej komisie, audítora alebo príslušných štátnych orgánov. Centrum je povinné Zadávateľa informovať v prípade, že plánuje archivovať Dokumentáciu o Klinickom skúšaní v iných priestoroch ako sú tie, ku ktorým má Centrum vlastnícke alebo iné užívacie právo. Ak sa v rámci Klinického skúšania používajú elektronicke systémy, môže byť vyžadované, aby boli vybrané údaje uložené na pracovisku	2.25 The Center shall keep all electronic and other documents, including without limitation, source documents and the Investigator's files, list of the trial subjects identification numbers and trial subjects health documentation related to the Clinical Trial (hereinafter referred to as " Documentation ") required by ICH guidelines and applicable laws regulating Clinical Trial performance for the longer of the two following periods: (a) fifteen (15) years after the end or suspension of the Clinical Trial or (b) any longer documentation archiving period laid down in applicable legal regulations. The Principal Investigator and the Centre further agree to permit Sponsor to ensure that the Documentation is retained for a longer period if necessary as applicable laws and regulations dictate to Principal Investigator and Centre, at agreed expense per Appendix 1 (Payment), under an arrangement that protects the confidentiality of the Documentation (e.g. secure off-site storage. Clinical Trial Documentation must be kept in a suitable location and manner, and the Center must keep record of the location where Clinical Trial Documentation is stored to ensure that it is readily available upon the request of the Sponsor's appointed representative, the ethics committee, an auditor or competent authorities. The Center must notify the Sponsor in the event that the Center plans to archive Clinical Trial Documentation outside of its own premises to which the Center has proprietary or other right of use. If electronic systems are used in the Clinical Trial, it may be required to file these site specific data at the Clinical Trial site. If Sponsor provided media is found not readable during the retention period, a new copy can be provided by Sponsor.

	Klinického skúšania. Ak sa v priebehu doby uchovania stanú médiá poskytnuté Zadávateľom nečitateľné, od Zadávateľa možno požadovať poskytnutie novej kópie.	
2.26	Zmluvní partneri sú si vedomí, že Zadávateľ alebo v jeho mene tretia strana dôkladne monitoruje vykonávanie Klinického skúšania a pravidelne navštievuje Centrum. Zmluvní partneri sa zaväzujú primerane podporovať tieto monitorovacie aktivity, vrátane ale bez obmedzenia, poskytnutím prístupu poverenému zástupcovi Zadávateľa do priestorov, k materiálom a k údajom podľa potreby a ďalej sa zaväzujú spolupracovať so Zadávateľom alebo príslušnou treťou stranou v tomto ohľade. Na žiadosť Zadávateľa sú Hlavný skúšajúci a Členovia študijného tímu povinní sa zúčastniť osobnej diskusie.	2.26 The Contracting Partners understand that the Sponsor or a third party on behalf of the Sponsor closely monitors the performance of the Clinical Trial and regularly visits the Center. The Contracting Partners agree to appropriately support such monitoring activities, including without limitation, by providing the Sponsor's appointed representative with access to the facilities, materials and data as necessary and further agree to cooperate with the Sponsor or the relevant third party in this regard. The Principal Investigator and Clinical Trial Team Members must participate in personal discussions upon the request of the Sponsor.
2.27	Zadávateľ a regulačné orgány, majú právo vykonávať audit alebo kontrolu záznamov Zmluvných partnerov, ktorýchkolvek iných dokumentácií a priestorov súvisiacich s vykonávaním Klinického skúšania, a to kedykolvek v priebehu a / alebo po dobu dvadsiatich piatich (25) rokov po skončení Klinického skúšania a bez akýchkolvek nárokov Zmluvných partnerov na zvláštne finančné plnenie. Pre vylúčenie pochybností platí, že vyšše uvedené sa vzťahuje aj na akékoľvek Materiály ku skúšaniu získané Centrom a Hlavným skúšajúcim prostredníctvom subdodávateľských činností tretích strán; napr. skeny, röntgenové snímky alebo biopsie. Takýto audit alebo kontrolu je Zadávateľ povinný primerane vopred ohlásiť v prípade, že je vykonávaný Zadávateľom. Zmluvní partneri sú povinní poskytovať Zadávateľovi, ním povereným zástupcom alebo všetkým regulačným orgánom súčinnosť pri plnení ich úloh v súlade s Protokolom a podniknúť všetky primerané kroky požadované Zadávateľom alebo regulačnými orgánmi na účely odstránenia nedostatkov zistených počas auditu alebo kontroly.	2.27 The Sponsor and regulatory authorities have the right to audit or inspect the Contracting Partners' records, any and all other documentation and the facility relating to the Clinical Trial at any time during the Clinical Trial and/or for another twenty five (25) years after completion of the Clinical Trial and without the Contracting Partners' right to special payment. For clarity, the above applies also to any Trial Materials obtained by the Center and Principal Investigator via third-party subcontracted services; e.g. scans, x-rays or biopsies. The Sponsor must announce such audit or inspection sufficiently in advance, provided that it is carried out by the Sponsor. The Contracting Partners must assist the Sponsor, its designated representatives or all regulatory other authorities in performing their tasks pursuant to the Protocol and take any and all reasonable actions requested by the Sponsor or regulatory authorities to remedy deficiencies noted during an audit or inspection.
2.28	Zmluvní partneri sa zaväzujú, že počas a po skončení Klinického skúšania umožnia a budú podporovať všetky kontroly zodpovedných regulačných orgánov bez akýchkoľvek nárokov na osobitnú odmenu či náhradu. Zmluvní partneri sú povinní informovať Zadávateľa o každej takejto kontrole či zámere takúto kontrolu vykonať ihneď potom, čo sa o nich dozvedia. Zmluvní partneri sa zaväzujú umožniť, aby Zadávateľ mohol byť	2.28 The Contracting Partners shall, during and after the Clinical Trial, allow and support any inspections of responsible regulatory authorities without any right to special payment or reimbursement. The Contracting Partners must inform the Sponsor about any such inspection or the intent to conduct such inspection as soon as the Sponsor learns about it. The Contracting Partners shall allow the Sponsor to be present at any inspection conducted by

	<p>pritomný na každej kontrole vykonávanej regulačnými orgánmi alebo podobnými inštitúciami. Pred vyjadrením sa k výsledkom takejto kontroly, ak nejaké budú, sú Zmluvní partneri povinní odpovedať posúdiť a prediskutovať so Zadávateľom. Zmluvní partneri bez zbytočného odkladu poskytnú Zadávateľovi kópie akýchkoľvek zistení alebo kontrol zodpovedných úradov vo vzťahu ku Klinickému skúšaniu.</p>	<p>regulatory authorities or similar institutions. Prior to responding to the findings of any such inspection, if any, the Contracting Partners must review and discuss such response with the Sponsor. The Contracting Partners shall promptly provide the Sponsor with copies of any findings or inspections of responsible authorities in relation to the Clinical Trial.</p>
2.29	<p>Zmluvní partneri nesmú vedome využívať služby, bez ohľadu na ich rozsah, žiadnej osoby, ktorým bolo poskytovanie týchto služieb zakázané FDA alebo ktorýmkoľvek iným príslušným orgánom v priebehu vykonávania Klinického skúšania. Zmluvní partneri ďalej záväzne vyhlasujú, že podľa ich vedomostí ani im ani ich zamestnancom, splnomocnencom alebo zástupcom, ktorí sa zúčastňujú vykonávania Klinického skúšania, nebolo zakázané vykonávať činnosti, ktoré sú vykonávané v rámci Klinického skúšania, zo strany FDA alebo iného orgánu, ani podľa ich najlepšieho vedomia v súčasnosti neprebieha žiadne konanie týkajúce sa takéhoto zákazu vo vzťahu k týmto osobám, najmä na základe právnych predpisov (i) USA 21 U.S.C. Článok 335a a (ii) Titul 21 Kódexu federálnych predpisov (Code of Federal Regulation), Článok 312.70. Zmluvní partneri sa zaväzujú v priebehu Klinického skúšania a po dobu 3 rokov po jeho ukončení ihned informovať Zadávateľa, ak sa dozvedia, že sa začne takéto konanie vo vzťahu k Hlavnému skúšajúcemu, Centru či jeho zamestnancovi. Zmluvní partneri ďalej zaručujú a zaväzujú sa, že podľa ich vedomostí nie sú subjektom predchádzajúcich ani prebiehajúcich vyšetrovania, výziev, upozornení alebo nepodliehajú výkonu rozhodnutí orgánov štátnej správy vzťahujúcich sa ku klinickým skúškam, ktoré by neboli oznamené Zadávateľovi. V prípade, že nastane skutočnosť podľa predchádzajúcej vety vo vzťahu ku Klinickému skúšaniu, Zmluvní partneri to bez zbytočného odkladu oznámia Zadávateľovi.</p>	<p>The Contracting Partners may not knowingly use the services, regardless of their volume, of any person prohibited to provide such services by the FDA or any other competent authority in the course of the Clinical Trial. Furthermore, the Contracting Partners represent and warrant that, as far as they know, neither them nor their employees, agents or representatives, who are involved in the Clinical Trial, have been prohibited by the FDA or any other competent authority to perform the activities that are performed during the Clinical Trial, nor that they are currently, to the best of their knowledge, the subject of proceedings concerning such prohibition by the FDA or any other authority, in particular on the basis of legislative acts. (i) United States 21 U.S.C. Section 335a and (ii) Title 21 Code of Federal Regulation, Section 312.70. During the Clinical Trial and for a period of 3 years after its completion, the Contracting Partners agree to promptly notify the Sponsor about any such proceedings initiated against the Principal Investigator, the Center or its employees. Furthermore, the Contracting Partners represent and warrant that, as far as they know, they are not the subject of any past or current investigations, inquiries, warnings or enforced decisions of public administration authorities that concern the clinical trial and have not been disclosed to the Sponsor. The Contracting Partners shall notify the Sponsor about the fact described in the previous sentence without undue delay.</p>
2.30	<p>V prípade, že Hlavný skúšajúci v priebehu Klinického skúšania ukončí pracovnoprávny vzťah s Centrom, Centrum je povinné o tejto skutočnosti informovať Zadávateľa bezodkladne potom, ako sa o tom dozvie, a súčasne navrhnuť riadne kvalifikovanú osobu ako nového hlavného skúšajúceho. Zadávateľ má právo podať námitku voči novému Hlavnému skúšajúcemu. Centrum sa zaväzuje s vynaložením maximálneho úsilia</p>	<p>In the event that the Principal Investigator terminates his or her employment at the Center, the Center shall inform the Sponsor as soon as it learns about it and shall propose a duly qualified person acting as a new principal investigator. The Sponsor shall have the right to object to such replacement. The Center shall make maximum efforts to require the new principal investigator to agree in writing to the terms and conditions stipulated in this</p>

	<p>požadovať po novom hlavnom skúšajúcom, aby sa písomne zaviazal k dodržiavaniu podmienok dohodnutých v tejto Zmluve. Ak Centrum a Zadávateľ nie sú schopní dohodnúť sa na osobe nového hlavného skúšajúceho alebo ak nový hlavny skúšajúci nie je ochotný zaviazať sa k podmienkam stanoveným v tejto Zmluve, Zadávateľ je oprávnený vypovedať túto Zmluvu v súlade s čl. 13.6 tejto Zmluvy. Centrum a Hlavný skúšajúci sú povinní bezodkladne písomne informovať Zadávateľa o všetkých zmenách, ktoré majú vplyv na dostupnosť zdrojov a/alebo Členov študijného tímu vykonávajúcich Klinické skúšanie.</p>	<p>Agreement. If the Center and the Sponsor are unable to agree on the new principal investigator or if the new principal investigator is unwilling to agree to the terms and conditions stipulated in this Agreement, the Sponsor shall have the right to terminate this Agreement in accordance with Article 13.6. The Center and the Principal Investigator must immediately inform the Sponsor in writing about any and all changes having an impact on the availability of resources and/or Clinical Trial Team Members conducting the Clinical Trial.</p>
2.31	<p>Zmluvní partneri sa zaväzujú priamo a bezodkladne informovať Zadávateľa: txym@novonordisk.com, +421 2 3810 2652 v prípade, že subjekt skúšania zúčastňujúci sa Klinického skúšania oznámi či vyjadri názor, že došlo k poškodeniu jeho zdravia v dôsledku účasti na Klinickom skúšaní, a že má preto právo na finančné odškodenie.</p>	2.31 The Contracting Partners agree to inform the Sponsor: txym@novonordisk.com , +421 2 3810 2652 directly and immediately in the case that a trial subject participating in the Clinical Trial announces or opines that his or her health has been damaged due to his or her participation in the Clinical Trial and that he/she is therefore entitled to financial compensation.
2.32	<p>Zmluvní partneri sa zaväzujú umožniť výskumným organizáciám, ktoré majú uzatvorenú zmluvu so Zadávateľom alebo ktorejkoľvek z Prepojených osôb, aby v mene Zadávateľa vykonávali ktorékoľvek z práv a povinností Zadávateľa na základe takejto Zmluvy, v prípade, že sa preukážu poverením či plnomocenstvom, z ktorého vyplýva ich oprávnenie vykonávať práva a povinnosti Zadávateľa. Zmluvní partneri sa zaväzujú spolupracovať s takýmito výskumnými organizáciami.</p>	2.32 The Contracting Partners agree to allow research organizations contracted by the Sponsor or any of its Affiliates to exercise any of the Sponsor's rights and to perform any of the Sponsor's obligations under this Agreement on behalf of the Sponsor, provided that they have authorization or a power of attorney to exercise the Sponsor's rights and to perform the Sponsor's obligations. The Contracting Partners agree to cooperate with such research organizations.
2.33	<p>Zmluvní partneri sa zaväzujú poskytovať zdravotné služby subjektom, ktorých účasť v Klinickom skúšaní neskončila, v prípade čiastočného uzavorenia Klinického skúšania, a ďalej tiež subjektom zaradeným do následného sledovania po skončení Klinického skúšania, v súlade s etickými pravidlami.</p>	2.33 The Contracting Partners undertake to provide medical services to trial subjects whose participation in the Clinical Trial has not yet ended, in the case of a partial closure of the Clinical Trial, as well as to subjects included in the post Clinical Trial follow-up in compliance with ethics rules.
2.34	<p>V prípade, že pri Klinickom skúšaní používa Centrum, Hlavný skúšajúci alebo Členovia študijného tímu prístrojové vybavenie, ktoré vyžaduje servis, kalibráciu alebo inú osobitnú starostlivosť, Centrum sa zaväzuje udržiavať také prístrojové vybavenie spôsobilé riadnej prevádzky, o čom je povinné Zadávateľovi na vyžiadanie poskytnúť zodpovedajúcu dokumentáciu.</p>	2.34 In the case that the Center, the Principal Investigator or Clinical Trial Team Members use in the course of the Clinical Trial devices that require servicing, calibration or any other special care, the Center agrees to maintain such devices in due operational condition and to provide relevant documentation thereof to the Sponsor upon the request of the Sponsor.

Čl. 3 - Povinnosti Zadávateľa	Article 3 – Obligations of the Sponsor
3.1 Kontaktnými osobami Zadávateľa vo vzťahu ku Klinickému skúšaniu sú:	3.1 The Sponsor's contact persons regarding the Clinical Trial are: Novo Nordisk Slovakia s.r.o. ROSUM, Bajkalská 19B, 821 01 Bratislava Mgr. Csilla Šimlovičová, email: cscv@novonordisk.com
alebo ktorokoľvek ďalšie osoby oznámené Hlavnému skúšajúcemu.	or any other person announced to the Principal Investigator.
3.2 Zadávateľ je povinný získať všetky potrebné povolenia od etickej komisie a príslušných regulačných orgánov, od Centra a od všetkých ďalších orgánov zodpovedných za správu Centra, ak sú tieto potrebné.	3.2 The Sponsor shall obtain all necessary approvals from ethics committee and relevant regulatory authorities from the Centre and from any other authority that is responsible for the administration of the Centre.
3.3 Zadávateľ je povinný vykonávať Klinické skúšanie v súlade s (a) Protokolom; a (b) podmienkami tejto Zmluvy; a (c) etickými zásadami Helsinskéj deklarácie; a (d) Harmonizovaným trojstranným usmernením ICH pre správnu klinickú prax vrátane jeho následných zmien a všeobecne akceptovanými normami správnej klinickej praxe; a (e) všetkými príslušnými právnymi predpismi; a (f) všetkými príkazmi a smernicami príslušných orgánov verejnej moci a správy, zdravotníckych poistovní a etických komisií.	3.3 The Sponsor shall conduct the Clinical Trial in compliance 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 as amended from time to time as well as generally accepted standards of Good Clinical Practice; and (e) all applicable legal regulations; and (f) all orders and directives of competent public administration authorities, health insurance companies and ethics committees.
3.4 Zadávateľ sa zavázuje Zmluvným partnerom poskytnúť bezplatne v množstve a časových intervaloch na riadne vykonanie Klinického skúšania Skúšaný liek, nevyhnutné vzory CRF a ďalšie informácie a ďalší liek / placebo vyžadované na vykonávanie Klinického skúšania, napr. Príručka pre skúšajúceho, Súhrn charakteristických vlastností lieku (SPC).	3.4 The Sponsor agrees to provide the Contracting Partners with the Investigational medicinal product, necessary CRF templates, other information and other drugs/placebo required for the performance of the Clinical Trial free of charge and in the quantity and frequency necessary for the proper performance of the Clinical Trial, for example the Investigator's Brochure, Summary of Product Characteristics (SmPC).
3.5 Skúšaný liek (ako aj ďalšie lieky, placebo, ak je vyžadované Protokolom) bude dodávané na nasledujúcu adresu:	3.5 The Investigational medicinal product (as well as any other drugs, placebo, if required by the Protocol) shall be delivered to the following address:
sykora@gckosice.sk	sykora@gckosice.sk
3.6 Skúšaný liek, nevyhnutné vzory CRF a ďalšie informácie vyžadované na vykonávanie Klinického skúšania poskytnuté Centru sú a zostávajú vlastníctvom Zadávateľa. Zadávateľ prehlásuje, že sú splnené všetky podmienky stanovené príslušnými právnymi predpismi na výrobu (dovoz)	3.6 The Investigational medicinal product, necessary CRF templates and other information required for the performance of the Clinical Trial and provided to the Center are and shall remain the Sponsor's property. The Sponsor declares that all conditions stipulated in applicable laws regulating the

	dodávaného Skúšaného lieku a jeho distribúciu do Centra.	production (import) of the provided Investigational medicinal product and the distribution of the Investigational medicinal product to the Center have been met.
3.7	Zadávateľ sa zaväzuje poskytovať Hlavnému skúšajúcemu príslušné nové informácie o bezpečnosti a o zistených neočakávaných závažných nežiaducích účinkoch týkajúcich sa Skúšaného lieku bez zbytočného odkladu.	3.7 The Sponsor agrees to provide the Principal Investigator with new information regarding the safety and on identified unexpected serious adverse reactions related to the Investigational medicinal product without undue delay.
3.8	Zadávateľ sa zaväzuje poskytovať primeraný dohľad, zaškolenie a monitorovanie počas vykonávania Klinického skúšania.	3.8 The Sponsor agrees to provide reasonable supervision, training and monitoring during the conduct of the Clinical Trial.
3.9	Zadávateľ zabezpečí a znáša náklady na počiatočné primerané zaškolenie Hlavného skúšajúceho a príslušných klúčových pracovníkov podľa Protokolu a príslušných SOP (Standard operating procedure) Zadávateľa, ako napríklad poskytovanie e-vzdelávacích kurzov o podnikateľskej etike atď. Hlavný skúšajúci a Centrum sa zaväzujú ďalej školiť svojich zamestnancov pracujúcich v oblasti služieb uvedených v Protokole a v SOP Zadávateľa, vrátane, nie však výlučne Kódexu podnikateľskej etiky Zadávateľa.	3.9 Sponsor will ensure and bear the costs of the initial appropriate training of Principal Investigator and relevant key staff in the Protocol and Sponsor's relevant SOPs (Standard operating procedure), such as for example to provide business ethics e-learning sessions etc. Principal Investigator and the Center will further train its staff associated with the services outlined in the Protocol and in Sponsor's SOPs, including but not limited to Sponsor's Business Ethics Code of Conduct.
3.10	Zadávateľ sa zaväzuje poskytnúť Zmluvným partnerom: - tablet, - bezdrôtové zariadenie na monitorovanie teploty uskladnenia skúšaných liekov, - Min max teplomer na meranie teploty mrazených vzoriek, - čítačku čiarového kódu určenú na verifikáciu vydávaných skúšaných produktov; na účely jeho výhradného použitia v Klinickom skúšaní (ďalej len „Zariadenia“), o ktorom Zmluvní partneri budú viesť písomnú evidenciu. Zmluvní partneri vybavenie po skončení Klinického skúšania vrátia Zadávateľovi.	3.10 the Sponsor agrees to provide the Contracting Partners with: - tablet, - wireless thermometer for trial product temperature monitoring, - Min max thermometer for recording frozen samples storage, - barcode scanner used for verification of dispensed trial product. for the purposes of its exclusive use in the Clinical Trial (hereinafter referred to as "Equipment"), about which the Contracting Partners shall keep a written inventory. The Contracting Partners shall return the equipment once the Clinical Trial is completed.
3.11	Zariadenia sú a zostávajú majetkom Zadávateľa. Zmluvné strany sú povinné zdržať sa konania, ktoré by ohrozovalo alebo obmedzovalo vlastnické právo Zadávateľa k Zariadeniam. Zmluvná strana, ktorá bude pri plnení Zmluvy používať Zariadenia, znáša riziko ich straty alebo poškodenia a zodpovedá za škodu tým vzniknutú Sponzorovi. Ak musí byť Zariadenie vymenené	3.11 The Equipment are and remain the property of the Sponsor. The Contracting Parties refrain from any actions endangering or limiting the Sponsor's property right to the Equipment. The Contracting Party using the Equipment during the Clinical Trial bears the risk of the loss or damage of the Equipment to the Sponsor. If any Equipment must be replaced during the Clinical Trial as the result of

počas Klinického skúšania v dôsledku straty alebo poškodenia spôsobeného Zmluvnou stranou alebo Zariadenia ku skúšaniu nie sú po Klinickom skúšaní vrátené Zadávateľovi, Zadávateľ si vyhradzuje právo odpočítať hodnotu takéhoto zariadenia z Odmeny.	loss or damage caused by Contracting Party or is not returned after the Clinical Trial to the Sponsor, the Sponsor reserves the right to deduct the cost of such equipment from the Remuneration.
Čl. 4 - Odmena	Article 4 – Remuneration
4.1 Zadávateľ sa zaväzuje zaplatiť Zmluvným partnerom za riadne vykonané činnosti na základe tejto Zmluvy vrátane prevodu práv podľa čl. 6 tejto Zmluvy odmenu vo výške, spôsobom a za podmienok dohodnutých Zmluvnými stranami ďalej v tomto článku Zmluvy a v prílohe č. 1. Podmienky odmeny a jej výplaty Hlavnému skúšajúcemu upravené v Dohode o odmene uzatvorennej medzi Hlavným skúšajúcim a Zadávateľom. Hlavný skúšajúci a Zadávateľ oznamí Centru uzavretie takejto dohody.	4.1 For the activities properly performed based on this Agreement and for the transfer of rights under Article 6 of this Agreement, the Sponsor agrees to provide the Contracting Partners with remuneration in the amount, by means and under the terms agreed by the Contracting Parties below herein and in Appendix 1. Remuneration conditions and payment to the Principal Investigator stipulated in the Remuneration Agreement concluded between the Principal Investigator and the Sponsor. The Principal Investigator and the Sponsor shall notify the Center if this sort of agreement is concluded.
4.2 Zmluvní partneri nemajú nárok na žiadnu inú odmenu či náhradu okrem tých, ktoré sú uvedené v tejto Zmluve alebo v prílohe č. 1 alebo iných zmluvách uzatvorených so Zadávateľom, ibaže ich vopred písomne schválí Zadávateľ.	4.2 The Contracting Partners are not entitled to any remuneration or reimbursement other than that set forth in this Agreement and its Appendix 1 or other agreements concluded with the Sponsor, unless approved in advance by the Sponsor in writing.
4.3 Všetky odmeny a finančné náhrady, ktoré majú byť zaplatené Centru, sú splatné v lehote 30 dní odo dňa, kedy bude Zadávateľovi doručený zodpovedajúci daňový doklad (faktúra) so všetkými náležitostami podľa príslušných právnych predpisov upravujúcich daň z pridanéj hodnoty, a to v prospech bankového účtu Centra:	4.3 Any remuneration and reimbursement for the Center must be paid within 30 days of the day the Sponsor receives a relevant tax document (invoice), which meets all requirements stipulated in applicable laws regulating value-add tax, to the following bank account of the Center:
Banka/ Bank:	Všeobecná úverová banka, a.s.
Kód banky/ Bank code:	0200
Majiteľ účtu/ Account holder:	Vysokošpecializovaný odborný ústav geriatrický sv. Lukáša v Košiciach, n.o.
Číslo účtu/ Account No:	SK86 0200 0000 0000 6013 1512
Referencie/ Reference:	SUBASKBX
Faktúry musia byť zasielané Zadávateľovi s uvedením čísla Protokolu, čísla objednávky a mena/inicíálov zodpovednej osoby za Zadávateľa a to na adresu ap-novo-slovakia@novonordisk.com . Odmeny a finančné náhrady podľa tejto Zmluvy a prílohy č. 1 (s výnimkou odmen a finančných náhrad,	Invoices must be addressed to the Sponsor, must include Protocol number, purchase order number and the name/initials of the Sponsor's responsible person and must be sent to the address ap-novo-slovakia@novonordisk.com . Any remuneration and reimbursement based on this Agreement and Appendix 1 (except for remuneration and

	<p>u ktorých je splatnosť zvlášť upravená v prílohe č. 1 Zmluvy) budú Centru uhradené takto: Späťne za bezprostredne uplynulé a doteraz nefakturované obdobie, vždy za každý kalendárny polrok Klinického skúšania , pričom Centrum si spoločne so Zadávateľom písomne alebo formou e-mailu odsúhlasia prehľad počtu, druhu a im odpovedajúce hodnoty jednotlivých úkonov vykonaných Hlavným skúšajúcim a/alebo inými Členmi študijného tímu, ktoré majú byť podľa tejto Zmluvy Zadávateľom hradené (tzv. návrh faktúry). Tento prehľad musí byť spracovaný zvlášť pre každý subjekt skúšania a musí zahŕňať položkovité vyúčtovanie všetkých návštev, vyšetrení a ďalších služieb vykonaných v príslušnom kalendárnom polroku, za ktorého vyhotovenie zodpovedá Centrum. Na základe vzájomného odsúhlasenia návrhu faktúry vystaví Centrum faktúru na odmenu a prípadné finančné náhrady, ktorú doručí Zadávateľovi. Zadávateľ zaplatí Centru na základe riadne vystavenej a riadne doručenej faktúry príslušnú odmenu a prípadne oprávnené fakturované finančné náhrady za obdobie, pre ktoré bol predmetný návrh faktúry podľa tohto článku odsúhlasený.</p>	<p>reimbursement, the due date of which is specified separately in Appendix 1 to the Agreement) shall be paid to the Center in the following manner: retroactively for the past and not yet invoiced period of each calendar half-year of the Clinical Trial, the Centrum and the Sponsor shall approve in writing or by e-mail an overview of the number, type and value of individual activities, which were performed by the Principal Investigator and/or other Clinical Trial Team Members and which are to be paid by the Sponsor based on this Agreement (i.e. draft invoice). Every overview must be prepared separately for each trial subject and must include an itemized list of all visits, examinations and other services provided in the relevant calendar half-year, for which execution the Centrum is responsible. Based on the mutually approved draft invoice, the Center shall issue an invoice for remuneration and potential reimbursement and shall send it to the Sponsor. Based on the duly issued and delivered invoice, the Sponsor shall pay the Center the relevant remuneration and potential justified financial reimbursement for the period for which the draft invoice has been approved pursuant to this article.</p>
4.4	<p>Zadávateľ má právo zadržať až 10% z príslušnej sumy odmeny za obdobie kalendárneho polroka (ďalej len „Zádržné“). Zadávateľ sa zaväzuje uhradiť Centru zádržné potom, čo budú predložené všetky príslušné CRF, budú zodpovedané všetky otázky s ohľadom na dátá obsiahnuté v týchto CRF a budú odstranené všetky nesprávnosti a nedostatky v údajoch v databáze.</p>	<p>The Sponsor has the right to retain up to 10% of the remuneration for the calendar half-year, (hereinafter referred to as the “Retainer”). The Sponsor agrees to pay the Center the Retainer after all relevant CRFs were submitted, all questions concerning CRF data were answered and all incorrect or incomplete data in the database were rectified.</p>
4.5	<p>Pokiaľ táto Zmluva neustanoví inak, všetky sumy uvedené v tejto Zmluve a v ich prílohách sú uvedené bez DPH. Ak niektoré platby za služby podliehajú DPH, Zadávateľ zaplatí príslušnú sumu DPH vo výške podľa právnych predpisov účinných ku dňu uskutočnenia zdaniteľného plnenia na základe príslušného daňového dokladu (faktúry), ktorá bude spĺňať všetky náležitosti predpísané príslušnými právnymi predpismi. Centrum nesie zodpovednosť za uhradenie všetkých ostatných daní v súvislosti s platbami na základe tejto Zmluvy.</p>	<p>Unless otherwise stated in this Agreement, no amounts specified in this Agreement and its Appendices include VAT. In the case that any payment for services is subject to VAT, the Sponsor shall pay the relevant VAT amount stipulated in legal regulations effective as of the date of taxable supply based on the relevant tax document (invoice) that shall meet the requirements laid down in applicable legal regulations. The Center shall be responsible for paying any other tax with respect to the payments made based on this Agreement.</p>
4.6	<p>Zmluvní partneri sú si vedomí, že Zadávateľ môže zverejniť na centrálnej webovej stránke koncernu Novo Nordisk platby a iné plnenia týkajúce sa výskumu a vývoja, tj. (a) platby vykonané zo strany Zadávateľa na základe tejto Zmluvy a (b)</p>	<p>The Contracting Partners understand that the Sponsor may disclose on the central website of the Novo Nordisk group any payment and any transfer of value relating to research and development, i.e. (a) payments made by Sponsor under this</p>

	všetky výdavky na ubytovanie, súvisiace výdavky na občerstvenie a na dopravu Zmluvných partnerov, ktoré Zadávateľ uhradí na základe tejto Zmluvy a (c) všetky kongresové registračné poplatky, účastnícke poplatky alebo obdobné poplatky, ktoré Zadávateľ uhradí na základe tejto Zmluvy, a to anonymným spôsobom, t.j. na agregovanej úrovni. Tieto informácie môžu byť tiež publikované ako súčasť tejto Zmluvy v registri zmlúv na základe ustanovenia §5a a § 5b zákona č. 211/2000 Z.z., o slobodnom prístupe k informáciám a o zmene a doplnení niektorých zákonov (Zákon o slobode informácií). Bez ohľadu na vyššie uvedené môže Zadávateľ zverejniť prevod akejkoľvek hodnoty poskytnutej v rámci tejto Zmluvy.	Agreement and (b) any cost of accommodation, refreshments and travel of the Contracting Partners, which Sponsor covers under this Agreement and (c) any congress registration or participation fees or similar fees, which Sponsor covers under this Agreement, all this in an anonymized way, i.e. on aggregated level. This information may also be disclosed as a part of this Agreement in the Agreements Register pursuant to section 5a and section 5b of Act No. 211/2000 Coll., on free access to information and on amendments to certain acts, as amended (Freedom of Information Act). Notwithstanding the aforementioned, the Sponsor may also disclose any transfer of value under this Agreement.
4.7	Všetky peňažné plnenia subjektu skúšania sú vyplácané Centrom v súlade s touto Zmluvou a Protokolom.	4.7 Payments to trial subjects shall be made by the Center in compliance with this Agreement and the Protocol.
ČI. 5 – Časový rozvrh Klinického skúšania		Article 5 – Clinical Trial Time Schedule
5.1	Pre celé Klinické skúšanie celosvetovo platia nasledujúce dátumy:	5.1 For the whole Clinical Trial the following dates are in force worldwide:
Prvá návšteva prvého subjektu skúšania/ First trial subject first visit (ďalej len/ hereinafter referred to as the „FPFV”):		1 April 2024 / 1. apríl 2024
Prvá návšteva posledného subjektu skúšania/ Last trial subject first visit (ďalej len/ hereinafter referredhereinafter referred to as the „LPFV”):		24 March 2025 / 24. marec 2025
Posledná návšteva posledného subjektu skúšania/ Last trial subject last visit (ďalej len/ hereinafter referredhereinafter referred to as the „LPLV”):		1 December 2025 / 1. december 2025
Dátum FPFV je možné lokálne posunúť; bez ohľadu na uvedené ostáva dátum LPFV v takom prípade v platnosti. Dátum LPFV môže byť posunutý, v prípade ak celosvetovo nebude zaradený dostatočný počet subjektov. Zadávateľ označí túto skutočnosť Hlavnému skúšajúcemu.		The date of the FPFV can be delayed locally; however, in such case date of LPFV shall still be valid. The date of LPFV can be adjusted in case not sufficient number of subjects is recruited on global level. The sponsor will inform the Principal Investigator.
5.2	Ak Hlavný skúšajúci nezaradí do Klinického skúšania (screening) aspoň 3 subjektov skúšania po uplynutí 10 týždňov od iniciačnej návštavy (otvorenia) Centra, Zadávateľ je oprávnený presunúť zvyšné subjekty skúšania do iných klinických centier a pôvodné centrum môže	5.2 If the Principal Investigator has not screened 3 of the planned number of subjects] trial subjects after 10 weeks from Initiation Visit (opening) of Center, it may be decided by Sponsor to re-allocate trial subjects to other sites and the site may be closed. For the purposes of this Agreement, an Initiation

	<p>zavoriť. Iniciačnou návštevou (otvorenie) Centra sa pre účely tejto Zmluvy rozumie iniciačné stretnutie uskutočnené za účelom oboznámenia Hlavného skúšajúceho a ostatných Členov študijného tímu s Protokolom, Skúšaným liekom a ostatnými podmienkami a pravidlami Klinického skúšania, tak aby si Hlavný skúšajúci a ostatní Členovia študijného tímu boli plne vedomí svojich povinností a zodpovednosti v rámci výkonu Klinického skúšania.</p>	<p>Visit (opening) of the Center shall mean an initiation meeting to acquaint the Principal Investigator and other Clinical Trial Team Members with the Protocol, Investigational medicinal product and other Clinical Trial Terms and Conditions so that the Principal Investigator and other Clinical Trial Team Members are fully aware of their duties and responsibilities in the performance of the Clinical Trial.</p>
	Čl. 6 - Práva k výsledkom	Article 6 – Rights to Results
6.1	<p>Zadávateľovi patria výhradné práva ku všetkým výsledkom, údajom zisteniam, objavom, vynálezom a špecifikáciám, bez ohľadu na to či sú spôsobilé byť predmetom patentovej ochrany alebo nie, ktoré vznikli, boli vytvorené, odvodene, vyprodukované, objavené, vymyslene alebo inak vyrobené Centrom, Hlavným skúšajúcim a/alebo Členmi študijného tímu v súvislosti s vykonávaním Klinického skúšania (ďalej len "Výsledky"). Zmluvní partneri týmto vopred postupujú všetky svoje majetkové práva k Výsledkom na Zadávateľa a Zadávateľ tieto postúpené práva prijima. Odmena za tento prevod je už zahrnutá v odmene Zmluvných partnerov podľa čl. 4 tejto Zmluvy. Zmluvné partneri nezískavajú k Výsledkom plnením tejto Zmluvy žiadne práva.</p>	<p>The Sponsor shall own the exclusive rights to all results, data, findings, discoveries, inventions and specifications, whether patentable or not, that were originated, conceived, derived, produced, discovered, invented or otherwise made by the Center, the Principal Investigator and/or Clinical Trial Team Members in connection with conducting the Clinical Trial (hereinafter referred to as "Results"). The Contracting Partners hereby assign all of their proprietary rights to Results to the Sponsor in advance and the Sponsor accepts such assigned rights. The royalty fee for this assignment is already included in the remuneration of the Contracting Partners under Article 4 of this Agreement. The Contracting Partners shall not acquire any rights to Results by performing this Agreement.</p>
6.2	<p>Všetky zdravotné dokumentácie a pôvodná zdrojová dokumentácia zostanú majetkom Centra; avšak, Zadávateľ je oprávnený ich použiť v súlade s touto Zmluvou a na základe súhlasu, ktorý udelenia subjekty skúšania. Sprístupnenie Výsledkov akémukoľvek subjektu, vrátane Zmluvnej výskumnnej organizácie či etickej komisii alebo regulačného orgánu nebude považované za udelenie vlastníckeho práva k týmto informáciám týchto subjektov.</p>	<p>All medical records and original source documents shall remain the property of the Center; however, the Sponsor shall be permitted to use them in accordance with this Agreement and based on the consent of trial subjects. Disclosure of Results to any subject, including a contracted research organization, ethics committee or regulatory authority, shall not be deemed as granting the ownership of such information to these entities.</p>
6.3	<p>V rozsahu, v akom práva duševného vlastníctva k Výsledkom nie sú prevoditeľné, udeľujú týmto Zmluvní partneri Zadávateľovi výhradnú, neodvolateľnú v mieste a čase neobmedzenú licenciu s právom udeľovať sublicencie, a to na všetky spôsoby použitia týchto Výsledkov. Odmena za túto licenciu je už zahrnutá v odmene Zmluvných partnerov podľa čl. 4 tejto Zmluvy. Centrum sa zaväzuje vyvinúť maximálne úsilie na to, aby skutoční vlastníci týchto práv duševného vlastníctva, t.j. zamestnanci Centra a/alebo</p>	<p>To the extent intellectual property rights to Results are legally not assignable, the Sponsor is hereby granted by the Contracting Partners an exclusive, worldwide, sub-licensable, time-unlimited and irrevocable license for unlimited use of these Results. The royalty fee for this license is already included in the remuneration of the Contracting Partners under Article 4 of this Agreement. The Center shall make maximum efforts so that the actual owners of the intellectual property rights, i.e. employees of the Center and/or involved third</p>

	zainteresované tretie strany, umožnili Centru udeliť vyššie uvedenú licenciu Zadávateľovi.	parties, would allow the Center to grant the aforementioned license to the Sponsor.
6.4	Pre odstránenie pochybností platí, že vynálezy, ktoré sú vylepšeniami, alebo novým použitím či novými liekovými formami Skúšaného lieku sú výlučným vlastníctvom Zadávateľa.	6.4 To eliminate any doubts, an invention that is an improvement, a new use or a new drug form of the Investigational medicinal product shall be the sole property of the Sponsor.
6.5	Zmluvní partneri sa zaväzujú zabezpečiť, že všetky Výsledky (ďalej len "Vynálezy"), dosiahnuté zamestnancami Centra alebo inými stranami zahrnutými Zmluvnými partnermi do vykonávania Klinického skúšania, budú bezodkladne oznamené a prevedené Zadávateľovi.	6.5 The Contracting Partners agree to ensure that all Results (hereinafter the " Inventions ") made by employees of the Center or other parties included in the Clinical Trial by the Contracting Partners shall be reported and assigned to the Sponsor without undue delay.
6.6	Zadávateľ alebo ktorákoľvek s ním Prepojená osoba sú oprávnení podať prihlášku patentu pre tieto Vynálezy vo svojom mene alebo v mene určenej tretej strany, na vlastné náklady, s uvedením mena vynálezcu (-ov) v prihláške patentu alebo iným spôsobom chrániť Vynálezy. Zmluvní partneri sa zaväzujú Zadávateľovi poskytovať potrebnú súčinnosť pri podávaní, obhajovaní, udržiavaní a presadzovaní takejto patentovej prihlášky alebo inej ochrany duševného vlastníctva a podpísat a zabezpečiť, aby zamestnanci Centra a ďalšie subjekty zahrnuté Zmluvnými partnermi do vykonávania Klinického skúšania podpisali všetky listiny a poskytli také svedectvá, aké Zadávateľ uzná za potrebné na účel podania prihlášky patentu a získania patentu s cieľom ochrániť oprávnené záujmy Zadávateľa týkajúce sa duševného vlastníctva, ktoré vzniknú v súvislosti s Klinickým skúšaním.	6.6 The Sponsor or any of its Affiliates shall have the right to file a patent application for such Inventions under its own name or under the name of a designated third party and at its own expense or in other ways protect the Inventions, with the inventor(s) named in the patent application. The Contracting Partners shall duly assist Sponsor with respect to filing, prosecution, maintenance and enforcement of such patent application or other protection of the intellectual property and agree to sign and to have employees of the Center and other parties involved in the Clinical Trial by the Contracting Parties sign all documents and give such testimony as the Sponsor deems necessary for filing a patent application and for obtaining a patent in order to protect its intellectual property interests arising from the Clinical Trial.
6.7	Zadávateľ a jeho Prepojené osoby môžu užívať, rozmnožovať a prevádztať anonymizované rádiologické / diagnostické snímky zhotovené v priebehu Klinického skúšania v rozsahu uvedenom v informovanom súhlase na všetky účely, vedecké a/alebo komerčné, v akejkoľvek podobe a akýmkolvek spôsobom, elektronickým alebo mechanickým, vrátane vyhotovovania fotokópií, elektronických záznamov (napr. na CD-ROM), mikro-kópií, alebo prostredníctvom systémov uchovávania a obnovovania údajov, vrátane databánek a internetu. Na tento účel udelujú Zmluvní partneri Zadávateľovi výhradnú, miestom neobmedzenú a neodvolateľnú licenciu, vrátane práva udeliť sublicencie Prepojeným osobám Zadávateľa, na užívanie vyššie uvedených snímok. Odmena za túto licenciu je už zahrnutá v odmene Zmluvných partnerov podľa čl.	6.7 The Sponsor and its Affiliates may utilize, reproduce and transform anonymized radiological/diagnostic images made in the course of the Clinical Trial, in compliance with the provisions of the informed consent and to the extent specified in the informed consent, for any scientific and/or commercial purposes, in any form and by any means, electronic or mechanical, including making photocopies, electronic recordings (e.g. on CD-ROM), micro-copies, or by any data storage and retrieval systems, including data banks and the Internet. The Contracting Partners hereby grant to the Sponsor an exclusive, worldwide and irrevocable license, with the right to grant a sublicense to the Sponsor's Affiliates, for the use of aforementioned images. The royalty fee for this license is already included in the remuneration of the Contracting Partners under Article 4 of this Agreement. In the case that the

	4 tejto Zmluvy. Ak nie sú Centrum alebo Hlavný skúšajúci vlastníkmi práv k týmto snímkam, Centrum a/alebo Hlavný skúšajúci sa zaväzujú zabezpečiť, aby skutočný vlastník týchto práv, tzn. zamestnanci Centra a/alebo tretie osoby zahrnuté do vykonávania Klinického skúšania, umožnili Zmluvným stranám udeliť vyššie uvedenú licenciu Zadávateľovi. Zmluvní partneri potvrdzujú, že všetky takéto snímky budú získané so súhlasom subjektu, ktorý Centru odovzdá Zadávateľ a že nebudú obsahovať žiadne informácie, prostredníctvom ktorých by mohol byť identifikovaný konkrétny subjekt skúšania.	Center or the Principal Investigator is not the owner of these rights to such images, the Center and/or the Principal Investigator agree to ensure that the actual owner of these rights, i.e. employees of the Center and/or third parties involved in the Clinical Trial, would allow the Contracting Partners to grant the aforementioned license to the Sponsor. The Contracting Partners confirm that all such images shall be obtained with trial subjects' consent that shall be submitted to the Center by the Sponsor and that the images shall not contain any information, through which the relevant trial subject could be identified.
6.8	Zadávateľ udeľuje Zmluvným partnerom bezodplatnú a nevýhradnú licenciu k Výsledkom vytvoreným v Centre na interné nekomerčné výskumné a vzdelávanie účely a liečbu pacientov na základe oznámenia Zadávateľovi pri dodržaní podmienok zachovania dôvernosti a podmienok pre publikovanie, ktoré sú obsiahnuté v tejto Zmluve. Táto licencia neoprávňuje k udeľovaniu akýchkoľvek sublicencií.	6.8 The Sponsor provides the Contracting Partners with a royalty-free non-exclusive license to Results created at the Center for internal non-commercial research and educational purposes and patient treatment purposes upon notice to Sponsor, subject to confidentiality and publication terms specified in this Agreement. Such license does not allow for granting any sub-licenses.
Čl. 7 - Zachovávanie dôvernosti		Article 7 – Confidentiality
7.1	Informácie získané počas vykonávania Klinického skúšania sa považujú za dôverné a Zadávateľ je oprávnený ich použiť na regisračné účely a vývoj lieku všeobecne.	7.1 The information obtained during the conduct of this Clinical Trial is considered confidential information and will be used by Sponsor for registration purposes and for the general development of the drug.
7.2	Zmluvní partneri sa zaväzujú zaobchádzať so všetkými informáciami označenými ako "Dôverné" a prijatými od Zadávateľa alebo v jeho mene alebo od Prepojených osôb Zadávateľa v súvislosti s Klinickým skúšaním, Skúšaný liekom, Protokolom alebo touto Zmluvou a s Výsledkami (ďalej len „ Dôverné informácie “) prísně dôverne po dobu desiatich (10) rokov po ukončení tejto Zmluvy. Povinnosť zachovávať mlčanlivosť o osobných údajoch zostáva v platnosti a je viazaná neobmedzenou dôvernosťou. Zmluvné strany sa zároveň dohodli, že sú Zmluvní partneri povinní zaobchádzať ako s dôvernými aj s tými informáciami, ktoré sú označené ako „Dôverné“ nie sú označené, ale môžu byť považované za Dôverné informácie, a to na základe ich povahy alebo podmienok, ktoré sa vzťahovali k ich poskytnutiu alebo sprístupneniu, vrátane všetkých údajov týkajúcich sa Klinického skúšania, údajov pre vnútornú potrebu, alebo informácií vytvorených na základe Klinického skúšania, a to napríklad vrátane Protokolu, súboru informácií pre	7.2 The Contracting Partners agree to treat as strictly confidential all information marked as "Confidential" and received from or on behalf of the Sponsor or any of its Affiliates in relation to the Clinical Trial, the Investigational medicinal product, the Protocol or this Agreement as well as Results (hereinafter referred to as " Confidential Information ") for a period of ten (10) years after termination of this Agreement. The obligations of confidentiality regarding personal data do not become void and are bound by an infinite confidentiality. The Contracting Parties agree that the Contracting Partners must also treat as strictly confidential any information that is not marked as "Confidential" but can be considered Confidential Information based on its nature or conditions under which it was provided or disclosed, including any data concerning the Clinical Trial, information for internal use only or information created based on the Clinical Trial, for example including the Protocol, the dataset for the investigator or preliminary results of the Clinical Trial. The Contracting Partners may use

	skúšajúceho či predbežných výsledkov Klinického skúšania. Zmluvní partneri môžu používať Dôverné informácie iba na účely plnenia tejto Zmluvy a zaväzujú sa nesprístupniť takéto Dôverné informácie žiadnej tretej strane mimo strán poverených Zadávateľom bez predchádzajúceho pisomného súhlasu Zadávateľa. Zmluvní partneri sa zaväzujú umožniť prístup k dôverným informáciám len osobám, ktoré sa s Dôvernými informáciami musia oboznámiť na účel poskytovania služieb na základe tejto Zmluvy, a aj to len vtedy, ak tieto osoby boli Zmluvnými partnermi preukázateľne zaviazané k rešpektovaniu podmienok aspoň tak prísnych, ako sú podmienky podľa tohto článku. 7.	Confidential Information only for the purposes of performance of this Agreement and agree not to disclose such Confidential Information to any third party other than parties authorized by the Sponsor without the Sponsor's prior written consent. The Contracting Partners agree to provide access to Confidential Information only to persons that need to know Confidential Information for the purpose of providing services based on this Agreement and only if such persons were provably bound by the Contracting Partners to observe conditions that are at least as stringent as the conditions under this Article 7.
7.3	Povinnosť na zachovávanie dôvernosti sa nevztahuje na tie prípady, keď Zmluvní partneri sú oprávneni publikovať Dôverné informácie v súlade s čl. 8.	7.3 The confidentiality obligation shall not apply as long as the Contracting Partners have the right to publish Confidential Information in accordance with Article 8.
7.4	Pojem Dôverné informácie, ako je používany v tejto Zmluve, sa nevztahuje na údaje a informácie, pri ktorých môžu Zmluvní partneri preukázať, že (a) nimi Centrum alebo Hlavný skúšajúci disponovali bez povinnosti zachovávať o nich mlčanlivosť v čase, keď im boli sprístupnené Zadávateľom alebo jeho Prepojenými osobami , alebo menom niektorých z nich, (b) sú alebo sa stanú súčasťou verejných informácií inak ako konaním alebo opomenutím Centra alebo Hlavného skúšajúceho, (c) ich Centrum alebo Hlavný skúšajúci právom nadobudli od tretej strany, ktorá nie je voči Zadávateľovi alebo jeho Prepojeným osobám viazaná výslovou alebo implicitnou povinnosťou mlčanlivosti, alebo (d) boli vytvorené nezávisle Centrom alebo Hlavným skúšajúcim bez odkazovania sa na Dôverné informácie alebo ich použitie.	7.4 The term Confidential Information, as used in this Agreement, does not apply to data and information where the Contracting Partners can prove that such data and information (a) were already in possession of the Center or the Principal Investigator without the confidentiality obligation at the time of their disclosure to them by or on behalf of the Sponsor or any of its Affiliates, (b) are or become a part of public information by means other than by an act or omission on the part of the Center or the Principal Investigator, (c) were legally acquired by the Center or the Principal Investigator from a third party not bound to the Sponsor or its Affiliates by an explicit or implied confidentiality obligation or (d) were created independently by the Center or the Principal Investigator without reference to Confidential Information or its use.
7.5	Navýše sú Zmluvní partneri oprávneni sprístupniť Dôverné informácie v takom rozsahu, v akom je takéto zverejnenie vyžadované zákonom alebo vykonateľným súdnym rozhodnutím, avšak za podmienky, že Zmluvní partneri o tejto skutočnosti v primeranom časovom predstihu informujú Zadávateľa a na jeho žiadosť s ním budú spolupracovať v snahe dosiahnuť opatrenia na účely ochrany alebo iného primeraného prostriedku nápravy. Zmluvní partneri sa zaväzujú vyvinúť všetko primerané úsilie, aby zabezpečili dôverné zaobchádzanie s ktoroukoľvek z Dôverných informácií, ktorá bude sprístupnená.	7.5 Furthermore, the Contracting Partners may disclose Confidential Information to the extent required by law or an enforceable court order, provided, however, that the Contracting Partners shall give the Sponsor reasonable advance notice and shall cooperate with the Sponsor to seek a protective order or any other appropriate remedy upon the request of the Sponsor. The Contracting Partners agree to make maximum reasonable efforts to ensure confidential treatment of any Confidential Information that shall be disclosed.

7.6	Tieto povinnosti zachovávať mlčanlivosť a zákaz používania Dôverných informácií podľa tejto Zmluvy zostanú v platnosti aj po skončení tejto Zmluvy.	7.6	This confidentiality obligation and the prohibition to use Confidential Information as specified in this Agreement shall remain in effect even after this Agreement is terminated.
7.7	Zmluvní partneri sa zaväzujú na žiadost Zadávateľa zlikvidovať a zmazať Dôverné informácie, ktorými disponujú alebo ich vrátiť Zadávateľovi.	7.7	The Contracting Partners agree to liquidate and delete any Confidential Information in their possession or to return it to the Sponsor upon the request of the Sponsor.
7.8	Všetky dohody existujúce pred uzavretím tejto Zmluvy, ktoré sa týkajú povinnosti zachovávať mlčanlivosť vo vzťahu ku Klinickému skúšaniu, sa nahradzajú touto Zmluvou a len pokiaľ sa týkajú Klinického skúšania.	7.8	All pre-existing agreements regarding the confidentiality obligation with regard to the Clinical Trial shall be superseded by this Agreement and only with regard to the Clinical Trial.
7.9	Zadávateľ sa zaväzuje zachovávať mlčanlivosť o skutočnostiach, ktoré Centrum označí ako skutočnosti dôverné.	7.9	The Sponsor agrees not to disclose any fact that the Center designates as confidential.
7.10	Bez ohľadu na ustanovenia o zachovávaní dôvernosti / mlčanlivosti uvedené v tomto článku 7, Zadávateľ môže zdieľať Dôverné informácie získané na základe tejto Zmluvy, vrátane podmienok tejto Zmluvy, akéhokoľvek pracovného pokynu a informácií z miesta pracoviska, so svojimi profesionálnymi dodávateľmi (vendormi) na analytické, štatistické účely a účely referenčného porovnávania za predpokladu, že spracúvanie týchto informácií a výsledky takéhoto spracúvania sú v súlade s platnými zákonmi, vrátane zákonov o ochrane osobných údajov, a že dodávateelia (vendors) sú zmluvne viazaní rovnakými alebo v zásade podobnými povinnosťami mlčanlivosti, ako sú stanovené v tejto Zmluve.	7.10	Irrespective of the confidentiality provisions in this Article 7, Sponsor may share Confidential Information obtained under this Agreement, including the terms of this Agreement, any Work Order and site information with its professional vendors for analytical, statistical and benchmarking purposes, provided that the processing of this information and the results of such processing comply with applicable laws, including privacy laws, and the vendors are contractually bound by the same or substantially similar confidentiality obligations as set forth in this Agreement.
7.11	Hlavný skúšajúci a Centrum sú povinní na základe písomnej žiadosti Zadávateľa dôverné informácie a všetky ich kopie vrátiť, alebo písomne potvrdiť, že boli zničené. Hlavný skúšajúci a Centrum sú však oprávnení ponechať jednu kópiu na účely dokumentácie.	7.11	Principal Investigator and Center shall, upon written demand from Sponsor, return the Confidential Information and any copies of it or to confirm in writing that it has been destroyed. However, Principal Investigator and Center may keep one copy for documentation purposes.
Čl. 8 - Publikovanie, tlačové správy a verejné oznámenia		Article 8 – Publication, Press Releases and Public Announcements	
8.1	Zadávateľ uznáva záujem Zmluvných partnerov na nekomerčnom vedeckom publikovaní Výsledkov, bez ohľadu na to, či výsledok Klinického skúšania je pozitívny alebo negatívny. S ohľadom na oprávnené záujmy Zadávateľa sa	8.1	The Sponsor acknowledges the interest of the Contracting Partners in the non-commercial scientific publication of Results, regardless of whether the outcome of the Clinical Trial is positive or negative. Considering the Sponsor's reasonable

Zmluvní partneri zaväzujú dodržiavať nasledujúce povinnosti a podmienky na publikovanie:	interests, the Contracting Partners agree to comply with the following publication obligations and terms:
8.1.1 Zmluvní partneri sa zaväzujú poskytovať Zadávateľovi všetky návrhy na publikovanie alebo ústne prezentácie týkajúce sa Klinického skúšania alebo Skúšaného lieku alebo Výsledkov (ďalej len "Publikácie") najmenej šesťdesiat (60) kalendárnych dní pred zamýšľaným predložením alebo prezentáciou Publikácie, aby ich Zadávateľ mohol skontrolovať.	8.1.1 The Contracting Partners agree to provide the Sponsor with all proposed publications or oral presentations relating to the Clinical Trial or the Investigational medicinal product or Results (hereinafter referred to as the " Publication ") at least sixty (60) calendar days prior to the intended submission or presentation of the Publication in order to allow the Sponsor to review it.
8.1.2 Pokiaľ Zadávateľ neoznámi Zmluvným partnerom v rámci lehoty štyridsiatich piatich (45) kalendárnych dní odo dňa, keď mu bola doručená zamýšľaná Publikácia, Zmluvní partneri sa zaväzujú pripomenúť Zadávateľovi predpokladaný dátum Publikácie. Zmluvní partneri nie sú oprávnení publikovať Publikácie bez výslovného súhlasu Zadávateľa.	8.1.2 If the Sponsor does not notify the Contracting Partners within forty-five 45 calendar days of the Sponsor's receipt of the intended Publication, the Contracting Partners agree to remind the Sponsor of the intended date of the Publication. The Contracting Partners are not allowed to publish Publications without the explicit consent of the Sponsor.
8.1.3 Zmluvné strany berú na vedomie a súhlasia, že v prípade multicentrických štúdií sa Výsledky Klinického skúšania publikujú iba prostredníctvom koordinácie so Zadávateľom na účel kombinovania výsledkov zo všetkých centier zúčastnených Klinického skúšania. Zmluvní partneri sú oprávnení publikovať Výsledky ich Centra za podmienky, že celkové výsledky neboli publikované do osemnásťich (18) mesiacov od dokončenia Klinického skúšania, a súčasne za podmienky postupovania v súlade s podmienkami stanovenými v tomto článku.	8.1.3 The Contracting Parties acknowledge and agree that, in case of multi-center studies, Results of the Clinical Trial are published only through coordination with the Sponsor in order to combine the results of all centers participating in the Clinical Trial. The Contracting Partners may publish Results of their Centers on the condition that overall results were not published within eighteen (18) months of the completion of the Clinical Trial, subject to the compliance with the terms set forth in this Article.
8.1.4 Zadávateľ a Zmluvní partneri sa zaväzujú prediskutovať všetky rozdiely v názoroch na zamýšľaný obsah Publikácie s cieľom nájsť riešenie uspokojivé pre Zadávateľa aj pre Zmluvných partnerov. Zadávateľ je oprávnený navrhnuť akékolvek zmeny Publikácie, ktoré odôvodnené považuje za potrebné na vedecké účely. Zmluvní partneri sa zaväzujú, že implementácia takýchto odporúčaných zmien nebude bezdôvodne odmietnutá.	8.1.4 The Sponsor and the Contracting Partners agree to discuss any difference of opinion with regard to the intended content of the Publication in order to find a solution satisfactory for the Sponsor and the Contracting Partners. The Sponsor may recommend any changes in the Publication, which the Sponsor reasonably deems necessary for scientific purposes. The Contracting Partners agree that the implementation of such recommended changes shall not be unreasonably refused.
8.1.5 Ak možno očakávať, že takáto Publikácia by mohla mať nežiaduci účinok na zachovanie dôvernosti ktorejkoľvek z Dôverných informácií Zadávateľa, Zmluvní partneri sa zaväzujú zabrániť takejto Publikácii, ibaže by predmetná Dôverná informácia nemohla byť vymazaná z	8.1.5 If such Publication is expected to have an adverse effect on the confidentiality of any of the Sponsor's Confidential Information, the Contracting Partners shall prevent such Publication, unless the Confidential Information can be deleted from the

	Publikácie bez ujmy vedeckej správnosti Publikácie.	Publication without detriment to the scientific correctness of the Publication.
8.1.6	Ak by Publikácia z pohľadu Zadávateľa mohla mať nežiaduci účinok na schopnosť získať patentovú ochranu pre ktorýkoľvek Vynález, Zadávateľ má právo požadovať odklad Publikácie na primeranú dobu na účel prípravy a podania žiadanej patentovej prihlášky Zadávateľom alebo v jeho mene, avšak táto doba nesmie presiahnuť šesť (6) mesiacov od dátumu, kedy bola Zadávateľovi Publikácia doručená na kontrolu. Zadávateľ má právo požadovať ďalší odklad Publikácie, ak patentová prihláška bola podaná a ak prihláška s právom prednosti je neúplná a v rámci jedného (1) roka od podania prihlášky s právom prednosti musí byť do žiadosti doplnený predmet patentovej prihlášky. V tomto prípade má Zadávateľ právo požadovať odklad akejkoľvek Publikácie až do doplnenia prihlášky s právom prednosti. Zadávateľ nebude zakazovať Publikáciu v prípade, keď informácia, ktorá je spôsobilá byť predmetom patentovej ochrany, bola z plánovanej Publikácie odstránená.	8.1.6 If the Publication may - in the Sponsor's view - have an adverse effect on the ability to obtain patent protection for any Invention, the Sponsor may request a delay of the Publication for a reasonable period of time in order to enable the preparation and filing of any desired patent application by, or on behalf of, the Sponsor; such period, however, may not exceed six (6) months from the day the Sponsor received the intended Publication for review. The Sponsor may request a further delay of the Publication in the case that the patent application has been filed and the priority application is incomplete, and the subject-matter must be added to the application during the priority first (1) year. In such case, the Sponsor has the right to request a postponement of any Publication until completion of the priority application. The Sponsor shall not prohibit the Publication if the patentable information was removed from the planned Publication.
8.1.7	Zmluvní partneri sa zaväzujú zahrnúť do každej Publikácie ustanovenia informujúce, že vytvorenie údajov bolo podporené Zadávateľom a súčasne sa Zmluvní partneri zaväzujú informovať o svojej miere angažovanosti na Klinickom skúšaní i a prospechu, ktorý im z Klinického skúšania plynul.	8.1.7 The Contracting Partners agree to include in every Publication information that the creation of data was supported by the Sponsor as well as information about their involvement in the Clinical Trial and their benefits from the Clinical Trial.
8.2	Zmluvní partneri sa zaväzujú zaviazať rovnakými povinnosťami a požiadavkami na publikovanie, ktoré sú stanovené v čl. 8.1 tiež všetkých Členov študijného tímu.	8.2 The Contracting Partners agree to impose the same obligations and requirements for publications as set forth in Article 8.1 on all Clinical Trial Team Members.
8.3	Povinnosti stanovené v čl. 8.1 zostanú v platnosti ďalších pätnásť (15) rokov po predčasnom ukončení alebo po ukončení tejto Zmluvy.	8.3 The obligations set forth in Article 8.1 shall remain in effect for another fifteen (15) years after early termination or expiration of this Agreement.
8.4	Zadávateľ je oprávnený zverejniť výsledky Klinického skúšania spôsobom, ktorý uzná za vhodný, a to ako po celú dobu trvania tejto Zmluvy, tak aj po jej ukončení, ďalej je Zadávateľ oprávnený umiestniť informácie o Klinickom skúšaní a o Výsledkoch na internet, napr. na stránky pre zverejnenie výsledkov, na firemné stránky Zadávateľa (zverejnenie registra a výsledkov) a v ktorokolvek databáze a/alebo v registri v súlade s právnymi predpismi a s	8.4 The Sponsor may publish Results of the Clinical Trial in any manner it deems appropriate, both during, and following termination of this Agreement; the Sponsor may also post information about the Clinical Trial and Results on the Internet, e.g. on websites for results posting, on the Sponsor's company website (register and results posting) and in any other database and/or registry required by laws in accordance with applicable standards regarding scope, form and content.

príslušnými normami vo vzťahu k rozsahu, forme a obsahu.		
8.5	Zmluvní partneri sa zaväzujú nepublikovať žiadne tlačové správy alebo iné verejné oznámenia o Klinickom skúšaní, Výsledkoch Klinického skúšania a/alebo Skúšanom lieku bez predchádzajúceho písomného súhlasu Zadávateľa, s výnimkou oprávnene uverejnených a verejne dostupných informácií.	8.5 The Contracting Partners agree not to publish any press release or any other public announcements about the Clinical Trial, Results of the Clinical Trial and/or the Investigational medicinal product without the Sponsor's prior written consent, except for justifiably disclosed and publicly available information.
8.6	Názov Zadávateľa nesmie byť používaný v žiadnom reklamnom alebo inom materiáli Zmluvných partnerov bez predchádzajúceho písomného schválenia Zadávateľom.	8.6 The name of the Sponsor may not be used in any advertising or any other material of the Contracting Partners without the Sponsor's prior written authorization.
Čl. 9 - Zodpovednosť a odškodnenie		Article 9 – Liability and Indemnity
9.1	Zmluvní partneri sa zaväzujú Zadávateľovi nahradíť škodu (vrátane ujmy nemajetkovej a smrti subjektu skúšania) vzniknutej z dôvodu (a) nedbanlivého alebo úmyselného protiprávneho konania alebo opomenutia a / alebo (b) porušenia ktorejkoľvek z povinností priatých na základe tejto Zmluvy ako aj (c) porušenia právnych predpisov ktorýmkoľvek z nich, alebo ktorýmkoľvek zo zamestnancov Centra alebo Zmluvných partnerov, ktorí budú participovať na plnení tejto Zmluvy. Nárok na náhradu škody nevzniká, prípadne vzniká len v pomernej výške, ak ujma na zdraví (vrátane smrti) bola spôsobená zavinením či spolu zavinením subjektu skúšania či jeho zákonného zástupcu, čo aj z nedbanlivosti.	9.1 The Contracting Partners agree to indemnify the Sponsor for any damage (including non-pecuniary damage and death of trial subject) incurred as a result of (a) a negligent or willful illegal act or omission and/or (b) a breach of any obligations assumed under this Agreement as well as (c) breach of legal regulations by either of them or any employee of the Center or contractors used for the purposes of fulfilment of this Agreement. Claim for damages does not arise, or arises only in a proportional amount, if health-related harm (including death) occurred due to the fault or contributory fault of the trial subject or his/her legal representative, also due to negligence.
9.2	Zadávateľ je Zmluvným partnerom (Centrum alebo Hlavný skúšajúci ďalej označovaní len " Odškodňovaná strana ") povinný nahradíť škodu (vrátane ujmy nemajetkovej) v rozsahu, v akom je voči nim na príslušnom súde subjektom skúšania alebo inými, na to podľa platných právnych predpisov oprávnenými osobami, úspešne uplatnený najmä nárok na náhradu škody na zdraví (vrátane smrti) vzniknutej z dôvodu užívania Skúšaného lieku alebo akéhokoľvek výkonu alebo postupu vykonaného na subjekte skúšania podľa požiadaviek Protokolu, a to za podmienky, že táto škoda:	9.2 The Sponsor must indemnify the Contracting Partners (hereinafter the Center and the Principal Investigator collectively referred to as the " Indemnified Party ") for damage (including non-pecuniary damage) to the extent to which a trial subject or any other under law entitled person successfully claims namely damage to health (including death) as a result of using the Investigational medicinal product or any clinical intervention or procedure required by the Protocol in a competent court of justice, provided that such damage:
9.2.1	nevznikla z dôvodu, že Odškodňovaná strana nekonala v súlade (a) s podmienkami tejto Zmluvy; a/alebo (b) Protokolom; a/alebo (c) všetkými príslušnými právnymi predpismi a pravidlami upravujúcimi vykonávanie Klinického	9.2.1 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 performance of the

skúšania; a/alebo (d) bezpečnostnými opatreniami a písomnými pokynmi Zadávateľa alebo jeho Prepojených osôb; a/alebo	Clinical Trial, and/or (d) safety measures and written instructions of the Sponsor or its Affiliates; and/or
9.2.2 nevznikla z dôvodu nedbanlivostného alebo úmyselného protiprávneho konania alebo opomenutia Odškodňovanej strany; a/alebo	9.2.2 does not arise from a negligent or willful illegal act or omission of the Indemnified Party; and/or
9.2.3 nie je plne hradená z poistenia dohodnutého v súlade s právnymi predpismi v prospech Odškodňovanej strany.	9.2.3 is not fully covered by insurance taken out in compliance with applicable laws for the benefit of the Indemnified Party.
9.3 Ďalej platí, že ak vznikne taká škoda iba sčasti z dôvodov na strane Odškodňovanej strany uvedených v čl. 9.2.1, alebo 9.2.2, Odškodňovanej strane vzniká nárok na náhradu škody voči Zadávateľovi v rozsahu, v akom vznikla škoda mimo dôvodov uvedených v čl. 9.2.1 a/alebo 9.2.2.	9.3 In the case that such damage incurs only in part due to reasons on the part of the Indemnified Party as specified in Article 9.2.1 or 9.2.2, the Indemnified Party shall be entitled to indemnification from the Sponsor to the extent to which the reasons indicated in Article 9.2.1 and/or 9.2.2 did not contribute to the damage.
9.4 Právo Zmluvných partnerov na náhradu škody podľa čl. 9.2 ďalej nevznikne a Zadávateľ nebude mať povinnosť náhradu škody poskytnúť, s výnimkou ods. 9.4.3, len v rozsahu, v ktorom bude mať porušenie niektoréj z nižšie uvedených povinností zo strany Zmluvných partnerov negatívny vplyv na možnosť úspešne sa brániť proti uplatnenému nároku na náhradu škody:	9.4 The Contracting Partners shall not be entitled to indemnification under Article 9.2 and the Sponsor shall not provide indemnification, with the exception of Paragraph 9.4.3, if the Contracting Partners breach any of the following obligations and such breach has a negative impact on the possibility of successful defense against the lodged claim:
9.4.1 Zmluvní partneri sa zaväzujú písomne informovať Zadávateľa o každom nároku a/alebo žalobe v maximálnom možnom rozsahu, podľa týchto ustanovení o náhrade škody, a to do piatich (5) kalendárnych dní odo dňa, keď sa o nich dozvedia, a súčasne sa zaväzujú umožniť Zadávateľovi, aby schvaľoval všetky úkony a obranu proti takto uplatnenému nároku alebo žalobe vrátane rozhodovania o urovnani sporu; a aby obranu pred takýmto nárokom alebo žalobami zabezpečovali a kontrolovali poverení právni zástupcovia a personál Zadávateľa (podľa uváženia a na náklady Zadávateľa).	9.4.1 The Contracting Partners agree to notify the Sponsor in writing and as much as possible about a claim and/or lawsuit according to these provisions on indemnification within five (5) calendar days of learning about such a claim or lawsuit and to allow the Sponsor to approve all acts and defense against such a claim or lawsuit, including the right to decide on its settlement; and must permit Sponsor authorised attorneys and personnel (at the Sponsor's discretion and cost) to handle and control the defence to such claims or lawsuits.
9.4.2 Zmluvní partneri sú povinní spolupracovať so Zadávateľom a jeho právnymi zástupcami a poistovateľmi pri obrane proti takému nároku alebo žalobe, a zabezpečiť takúto spoluprácu to strany svojich zamestnancov; a	9.4.2 The Contracting Partners must cooperate and require its employees to cooperate, with the Sponsor and its attorneys and insurers in the defense of such a claim or lawsuit; and
9.4.3 Zmluvní partneri nesmú uznať ani uspokojiť žiadny takýto nárok mimo alebo v rámci súdneho konania bez predchádzajúceho písomného súhlasu Zadávateľa.	9.4.3 The Contracting Partners may not recognize or settle any such claim or lawsuit without the prior written consent of the Sponsor.

9.5	Zadávateľ je Odškodňovanej strane povinný nahradíť škodu na zdraví (vrátane smrti), ktorá vznikla subjektu skúšania výhradne v dôsledku užívania Skúšaného lieku použitého v rámci Klinického skúšania a to za predpokladu, že nárok nevznikol v dôsledku porušenia povinností Zmluvných partnerov.	9.5	The Sponsor is obliged to indemnify the Indemnified Party for health damage (including death) to trial subject as a result of using the Investigational medicinal product and used in Clinical Trial provided that such claim was not due to a breach of the Contracting Partners' obligations.
Čl. 10 – Poistenie		Article 10 – Insurance	
10.1	Zadávateľ zodpovedá za zabezpečenie poistenia na účel Klinického skúšania v súlade s príslušnými právnymi predpismi. Na tento účel Zadávateľ prehlasuje, že zabezpečil poistenie zodpovednosti Zadávateľa a Centra za škodu (vrátane nemajetkovej ujmy, okrem nemajetkovej ujmy spôsobenej porušením práv na ochranu osobnosti či mena, urážkou na cti, ohováraním, šikanovaním, obťažovaním, nerovnákym zaobchádzaním či inými spôsobmi diskriminácie), prostredníctvom ktorého je zabezpečené aj odškodenie v prípade smrti subjektu skúšania alebo v prípade ujmy vznikutej na zdraví subjektu skúšania v dôsledku vykonávania Klinického skúšania v súlade s § 43 písm. h) bod 3 Zákona o liekoch. Zadávateľ ďalej prehlasuje, že zabezpečil poistenie zodpovednosti Centra za škodu, ktorá môže byť spôsobená subjektu skúšania v súlade s § 43 písm. h) bod 4. Zákona o liekoch. Pre vylúčenie pochybností Zadávateľ a Zmluvní partneri vyhlasujú, že poistenie podľa tohto odseku nenahradza poistenie vzťahujúce sa k aktivitám, ktoré nesúvisia s Klinickým skúšaním, napr. bežné poskytovanie zdravotných služieb.	10.1	The Sponsor shall be responsible for taking out insurance for the purposes of the Clinical Trial in compliance with applicable legal regulations. For these purposes, the Sponsor represents and warrants that it took out insurance of liability of the Sponsor and the Center for damage (including the non-pecuniary damage, with the exception of non-pecuniary damage caused by violation of personality or name protection rights, by defamation, slander, bullying, harassment, unequal treatment or by any other way of discrimination), including indemnification in case of death of a trial subject or damage to health to a trial subject due to the Clinical Trial performance pursuant to Section 43, letter h) point 3 of Pharmaceuticals Act. The Sponsor further represents and warrants that it took out insurance of liability of the Centre for damage that may be caused to the trial subject pursuant to Section 43 letter h) point 4 of Pharmaceuticals Act. In order to eliminate any doubts, the Sponsor and the Contracting Partners represent and warrant that this insurance does not replace insurance covering activities which are not related to the Clinical Trial, e.g. a regular provision of medical services.
10.2	Hlavný skúšajúci a Centrum týmto potvrdzujú, že na všetky činnosti podľa tejto Zmluvy majú uzavreté primerané poistenie zodpovednosti zamestnancov alebo poistenie vlastnej zodpovednosti za škodu a profesionálnej zodpovednosti za škodu. Hlavný skúšajúci a Centrum poskytnú Zadávateľovi dôkaz o existencii uvedeného poistenia. Takýto dôkaz bude Zadávateľovi doručený pred navrhovaným začatím Klinického skúšania a bude obsahovať údaje o trvani a rozsahu krycia poistených a poistných sumách.	10.2	Principal Investigator and Center hereby confirm that they have adequate insurance coverage or a self-insured liability policy for employers' liability and professional liability for all its activities under this Agreement. Principal Investigator and Center should provide Sponsor with proof of the existence of such insurances. Such proof, to be received by Sponsor before the proposed starting date, shall include the duration and cover of the insured and the insured amounts.
Čl. 11 - Ochrana a sprístupnenie osobných údajov		Article 11 – Personal Data Protection and Disclosure	
11.1	Zmluvní partneri sú si vedomí, že Zadávateľ alebo tretia osoba Zadávateľom poverená budú vkladať	11.1	The Contracting Partners understand that the Sponsor or a third party authorized by the Sponsor

	Výsledky Klinického skúšania a všetky správy súvisiace s Klinickým skúšaním, záznamy o školeniach v mieste realizácie Klinického skúšania a výstupy z akýchkoľvek auditov vykonaných Zadávateľom alebo v jeho mene podľa pravidiel správnej klinickej praxe alebo inšpekcii do interných elektronických databáz Zadávateľa a/alebo tretích osôb poverených Zadávateľom. V rámci tejto správy údajov môžu byť v súlade s požiadavkami pravidiel správnej klinickej praxe a príslušných právnych predpisov na úseku ochrany osobných údajov uchovávané, spracované a použité Zadávateľom, jeho Prepojenými osobami a poverenými tretími stranami osobné údaje Hlavného skúšajúceho, ako sú meno, priezvisko a adresa, finančné záujmy podľa Potvrdenia o finančných záujmoch, a ďalej tiež osobné údaje iných zamestnancov Centra, Členov študijného tímu a ich zaangažovanie v Klinickom skúšaní a výstupy auditov vykonaných Zadávateľom podľa pravidiel správnej klinickej praxe alebo inšpekcii (ďalej len „ Údaje “) a právnych predpisov vzťahujúcich sa k ochrane osobných údajov. Zadávateľ bude poskytovať tieto Údaje externým verejným databázam v nevyhnutnom rozsahu na základe príslušných právnych predpisov tiež orgánom verejnej moci. Údaje budú spracovávané pre plnenie právnych povinností Zadávateľa a pre manažment klinických skúšaní. Údaje budú spracovávané po dobu neurčitú, najdlhšie však do naplnenia účelu.	shall enter Results of the Clinical Trial, all reports related to the Clinical Trial, site-training records and outcomes of all audits performed by, or on behalf of, the Sponsor into internal electronic databases of the Sponsor and/or third parties authorized by the Sponsor in compliance with good clinical practice rules or inspections. As part of such data management, the personal data of the Principal Investigator, such as first and last name, address and financial interests according to the Financial Interests Declaration, as well as the personal data of other employees of the Center, Clinical Trial Team Members and their involvement in the Clinical Trial and outcomes of audits performed by the Sponsor in compliance with good clinical practice rules or inspections (hereinafter referred to as " Data ") and personal data protection laws may be stored, processed and used by the Sponsor, its Affiliates and authorized third parties in compliance with good clinical practice rules and applicable personal data protection laws. The Sponsor shall provide Data to external public databases to the extent necessary under applicable law, to government authorities. Data shall be processed for the purposes of compliance with the Sponsor's legal obligations and for the management of clinical trials. Data shall be processed for an indefinite period of time, however, no longer than until the purpose, for which they are processed, is fulfilled.
11.2	Zmluvní partneri sa zaväzujú zabezpečiť, že do vykonávania Klinického skúšania nebudú zaangažované žiadne fyzické osoby, kym týmto osobám nebudú označené podmienky spracovania ich osobných údajov v rozsahu podľa prílohy č. 2 tejto Zmluvy.	11.2 The Contracting Partners agree not to enroll any natural persons in the Clinical Trial until such persons will be noticed of the processing of their personal data to the extent specified in Appendix 2 to this Agreement.
11.3	Zmluvní partneri sa zaväzujú bezodkladne a písomne informovať Zadávateľa o akomkoľvek porušení ustanovení o bezpečnosti osobných údajov.	11.3 The Contracting Partners agree to inform the Sponsor in writing about any breach of personal data protection provisions without undue delay.
11.4	Zmluvní partneri a Zadávateľ sa zaväzujú konat' v súlade s príslušnými právnymi predpismi na úseku ochrany osobných údajov, najmä s Nariadením Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2016/679 z 27. apríla 2016 o ochrane fyzických osôb pri spracovaní osobných údajov a volnom pohybe týchto údajov a o zrušení smernice 95/46/ES (ďalej len „ GDPR “), ďalej so zákonom č. 18/2018 Z.z. o ochrane osobných údajov a o zmene a doplnení niektorých zákonov v platnom znení a v	11.4 The Contracting Partners and the Sponsor agree to adhere to applicable personal data protection laws, especially Regulation (EU) 2016/679 of the European Parliament and of the Council of 27 April 2016 on the protection of natural persons with regard to the processing of personal data and on the free movement of such data, and repealing Directive 95/46/EC (hereinafter referred to as " GDPR "), the Act. No. 18/2018 Coll. on Protection of Personal Data and on Amendments to Certain Laws, as

súlade s príslušnými pokynmi Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv, najmä pokynom MP 131/2018, ak sa uplatní.	amended and relevant guidelines of the State Institute for Drugs Control, in particular guideline MP 131/2018, if applicable.
11.5 V rozsahu v akom Centrum zdieľa a poskytuje informácie a osobné údaje o Členoch študijného tímu a iných svojich zamestnancoch Zadávateľovi, týmto Centrum potvrzuje, že Členovia študijného tímu a zamestnanci boli informovaní o tejto skutočnosti a že im boli poskytnuté všetky informácie vyžadované podľa príslušných predpisov, vrátane informácií v zmysle v článku 13 a 14 GDPR. Centrum odškodní Zadávateľa alebo akúkoľvek Prepojenú osobu Zadávateľa za akékoľvek a všetky potenciálne nároky, výdavky, škodu alebo záväzky, ktoré vzniknú Zadávateľovi alebo Prepojenú osobu Zadávateľa z dôvodu porušenia svojich povinností Centra poskytnúť tieto informácie alebo osobné údaje zamestnancom.	11.5 To the extent the Center is sharing and providing information or personal data about Clinical Trial Team Members and other employees of the Center to the Sponsor, the Center confirms that Clinical Trial Team Members and other employees have been informed hereof and has been provided with all information required under applicable laws, including the information set out in Article 13 and 14 of GDPR. The Center will indemnify the Sponsor and any Affiliate of the Sponsor for any and all potential claims, expenses, losses and damages or liabilities incurred by the Sponsor or an Affiliate of the Sponsor arising from the Center's breach of its obligations to provide information or personal data to the employees.
Čl. 12 - Trvanie Zmluvy	Article 12 – Term of the Agreement
12.1 Táto Zmluva nadobúda účinnosť dňom nasledujúcim po dni jej zverejnenia v centrálnom registri zmlúv na www.crz.gov.sk , a skončí sa bez ďalšieho oznamenia po skončení Klinického skúšania v súlade s Protokolom, alebo (a) dňom kedy bude dokončená celková správa o Klinickom skúšaní, alebo (b) bude vykonaná posledná platba Zadávateľom, pričom rozhodujúca je tá z týchto skutočností, ktorá nastane neskôr.	12.1 This Agreement shall come into force on the day following the day of its publication in the central register of contracts on www.crz.gov.sk and shall end without further notice upon completion of the Clinical Trial in accordance with the Protocol, or (a) on the day the overall Clinical Trial report is completed or (b) the Sponsor makes its last payment, whichever occurs later.
12.2 Práva a povinnosti Zadávateľa a Zmluvných partnerov stanovené v tejto Zmluve, ktoré vzhľadom na svoju povahu majú pretrvať aj po skončení tejto Zmluvy (vrátane práv s ohľadom na vlastníctvo, Vynálezy, zachovávanie mlčanlivosti, publikácie, protikorupčných ustanovení, zodpovednosti a odškodnenie), zostávajú v platnosti aj po skončení tejto Zmluvy.	12.2 The rights and obligations of the Sponsor and the Contracting Partners that are set forth in this Agreement and by nature are to survive this Agreement (including, without limitation, rights with respect to ownership, Inventions, confidentiality, publication, anti-bribery, liability and indemnification) shall remain in effect even after this Agreement is terminated.
12.3 Predpokladaný dátum FPFV podľa čl. 5.1 platí za predpokladu získania všetkých príslušných povolení a všetkých materiálov ku skúšaniu, s výnimkou Skúšaných liekov, od Zadávateľa minimálne päť (5) pracovných dní pred dátumom FPFV.	12.3 The anticipated FPFV date pursuant to Article 5.1 applies if provided applicable approvals have been obtained and provided that all materials except Investigational medical products have been received from the Sponsor five (5) working days before FPFV.
12.4 Zadávateľ má právo z etických dôvodov odsunúť dátum FPFV o maximálne štyri (4) týždne. Ak však Zadávateľ upovedomí Hlavného skúšajúceho na oneskorenie neskôr než jeden (1) týždeň pred dátumom FPFV, Zadávateľ Hlavného	12.4 Sponsor shall be entitled to have delayed FPFV date by up to four (4) weeks for ethical reasons. However, in case the Sponsor notifies Principal Investigator of the delay later than one (1) week before FPFV date the Sponsor may upon

<p>skúšajúceho po dohode Zmluvných strán odškodní za priame a plne zdokumentované náklady spôsobené takýmto oneskorením.</p>	<p>negotiation between the Contracting Parties compensate Principal Investigator for his/her direct and fully documented costs caused by such delay.</p>
<p>Čl. 13 - Ukončenie</p>	<p>Article 13 – Termination</p>
<p>13.1 Bez ohľadu na akékoľvek iné právo ukončiť túto Zmluvu, ktoré môže byť stanovené v tejto Zmluve alebo vyplýva zo všeobecne záväzných právnych predpisov, Zadávateľ má právo ukončiť túto Zmluvu kedykoľvek aj bez uvedenia dôvodu na základe písomnej výpovede s tridsaťdňou (30) výpovednou dobou. Výpovedná doba začne plynúť prvým dňom mesiaca nasledujúcom po mesiaci, v ktorom bola písomná výpoved doručená ostatným zmluvným stranám. Ihneď po doručení písomnej výpovede tejto Zmluvy druhej zmluvnej strane na základe ktoréhokoľvek ustanovenia tejto Zmluvy, sa Centrum a Hlavný skúšajúci zaväzujú (a) zastaviť nábor a zaraďovanie subjektov skúšania do Klinického skúšania, (b) zastaviť vykonávanie všetkých postupov, už zahrnutých jedincov skúšania, a to v miere, v akej to dovoľuje lekárske hľadisko, a (c) zdržať sa v maximálnej možnej miere vytvárania ďalších nákladov a výdavkov. V prípade, že Centrum alebo Zadávateľ oznámi, že výpovedná doba v dĺžke tridsiatich (30) dní je nedostatočne dlhá doba na vyhodnotenie rizík pre zaradené subjekty skúšania, ktorým sa podáva Skúšaný liek, budú Zmluvné strany spolupracovať na tom, aby bola bezpečne ukončená liečba týchto subjektov skúšania týmto Skúšaným liekom v priebehu vzájomne dohodnutej doby, ale v žiadnom prípade nebude záväzok Zadávateľa dodávať Skúšaný liek podľa tejto Zmluvy trvať dlhšie ako primeranú dobu.</p>	<p>13.1 Notwithstanding any other termination right set forth in this Agreement or in the applicable generally binding legal regulations, the Sponsor reserves the right to terminate this Agreement at any time without cause based on thirty-day (30) notice period. The notice period begins on the first day of the month following the month in which the written notice was delivered to the other Contracting Parties. Immediately upon receipt of the written notice by other Contracting party based on any provision of this Agreement, the Center and the Principal Investigator agree to (a) cease recruiting and enrolling trial subjects in the Clinical Trial, (b) cease all procedures to the extent medically permissible on trial subjects already enrolled in the Clinical Trial and (c) refrain as much as possible from incurring additional costs and expenses. In the case that the Center or the Sponsor announces that the thirty-day (30) notice period does not provide enough time to evaluate risks for enrolled trial subjects who receive the Investigational medicinal product, the Contracting Parties shall cooperate so that the treatment of the trial subjects with the Investigational medicinal product would be safely terminated during a mutually agreed period of time; however, the Sponsor shall not be required to provide the Investigational medicinal product based on this Agreement for an unreasonable period of time.</p>
<p>13.2 Zmluvní partneri a Zadávateľ, každý z nich, majú právo ukončiť túto Zmluvu s okamžitým účinkom formou písomnej výpovede doručenej druhej Zmluvnej strane v prípade, že vykonávanie Klinického skúšania v Centre musí byť ukončené z lekárskych alebo etických dôvodov. Účinky takejto výpovede nastanú dňom jej doručenia poslednej zo Zmluvných strán. Ukončenie Zmluvy Zmluvnými partnermi podľa predchádzajúcej vety je Hlavný skúšajúci povinný vopred prekonzultovať so Zadávateľom. Ihneď po doručení písomnej výpovede tejto Zmluvy druhej zmluvnej strane na základe ktoréhokoľvek ustanovenia tejto Zmluvy, sa Centrum a Hlavný skúšajúci zaväzujú (a) zastaviť nábor a zaraďovanie subjektov skúšania do Klinického</p>	<p>13.2 The Contracting Partners and the Sponsor each have the right to terminate this Agreement with immediate effect by giving written notice to the other party in the case that the Clinical Trial at the Center needs to be terminated due to medical or ethical reasons. Such termination becomes effective on the date of its receipt by the last of the Contracting Parties. The Principal Investigator must consult termination of this Agreement by the Contracting Partners under the previous sentence with the Sponsor beforehand. Immediately upon receipt of the written notice by other Contracting party based on any provision of this Agreement, the Center and the Principal Investigator agree to (a) cease recruiting and enrolling trial subjects in the Clinical Trial, (b) cease all procedures to the extent</p>

	<p>skúšania, (b) zastaviť vykonávanie všetkých postupov, u už zahrnutých subjektov skúšania, a to v miere, v akej to dovoľuje lekárske hľadisko, a (c) zdržať sa v maximálnej možnej miere vytvárania ďalších nákladov a výdavkov. Zmluvné strany budú spolupracovať na tom, aby bola bezpečne ukončená liečba subjektov skúšania Skúšaným liekom v priebehu vzájomne dohodutej doby, ale v žiadnom prípade nebude záväzok Zadávateľa dodávať Skúšaný liek podľa tejto Zmluvy trvať dlhšie ako primeranú dobu. Bez ohľadu na predchádzajúce ustanovenie, v prípade kritických alebo dôležitých zistení v rámci auditu alebo inšpekcie týkajúcich sa správnej klinickej praxe, dohľadu nad liekmi alebo regulačných záležostí, praxe alebo postupu, ktoré majú nepriaznivý vplyv na práva, bezpečnosť, alebo celkový dobrý zdravotný stav subjektov skúšania alebo ktoré môžu predstavovať potenciálne riziko pre verejné zdravie alebo ktoré môžu mať za následok neprijateľnosť údajov z Klinického skúšania alebo ktoré predstavujú vážne porušenie príslušných právnych predpisov a pravidiel, má Zadávateľ právo (podľa svojej voľby) s okamžitým účinkom dočasne zastaviť nábor subjektov skúšania, kým nebudú predmetné zistenia úplne posúdené alebo s okamžitým účinkom písomne vypovedať túto Zmluvu.</p>	<p>medically permissible on trial subjects already enrolled in the Clinical Trial and (c) refrain as much as possible from incurring additional costs and expenses. The Contracting Parties shall cooperate so that the treatment of the trial subjects with the Investigational medicinal product would be safely terminated during a mutually agreed period of time; however, the Sponsor shall not be required to provide the investigational medicinal product based on this Agreement for an unreasonable period of time. Without prejudice to the foregoing, in the event of critical or important findings from an audit or inspection related to good clinical practice, pharmacovigilance or regulatory matters, practice or procedure that have a negative impact on the rights, safety or well-being of trial subjects or that may pose a potential risk to public health or that may render Clinical Trial data inadmissible or that seriously violate applicable legal regulation and rules, the Sponsor reserves the right (at its own discretion) to temporarily stop the recruitment of trial subjects with immediate effect until the relevant findings are fully assessed or to terminate by written notice this Agreement with immediate effect.</p>
13.3	Zadávateľ môže túto Zmluvu ukončiť aj s okamžitou účinnosťou na základe písomného oznámenia, ak Hlavný skúšajúci alebo Centrum podľa článku 2.14 Zmluvy neoznámia Zadávateľovi závažný negatívny dopad na ľudské práva a nepodniknú príslušné kroky podľa UNGP.	13.3 The Sponsor may terminate this Agreement with immediate effect upon written notice if Principal Investigator or Center pursuant to Article 2.14 of the Agreement do not disclose severe negative Human Rights impact to Sponsor and do not take appropriate actions as described in UNGP.
13.4	V prípade, že ktorokoľvek z povolení alebo súhlasov potrebných na vykonávanie Klinického skúšania je (a) právoplatne zamietnuté alebo (b) právoplatne zrušené, skončí táto Zmluva automaticky dňom doručenia oznámenia (rozhodnutia) o takomto právoplatnom zamietnutí alebo právoplatnom zrušení.	13.4 In the case that any authorization or consent necessary for the performance of the Clinical Trial is (a) finally rejected or (b) withdrawn, this Agreement shall be automatically terminated on the day of receipt of notification (decision) of such final rejection or withdrawal.
13.5	Ak sa Zadávateľ primerane domnieva, že Zmluvní partneri nebudú schopní začať nábor alebo plniť svoje povinnosti týkajúce sa náboru v rámci dohodutej lehoty, má Zadávateľ právo na základe oznámenia doručeného Zmluvným partnerom (a) s okamžitým účinkom znížiť počet subjektov skúšania, ktorí sa majú zaradiť do Klinického skúšania; alebo (b) predĺžiť dobu náboru; alebo (c) ukončiť túto Zmluvu výpoveďou. Podľa písma c) môže Zadávateľ písomne	13.5 In the case that the Sponsor reasonably believes that the Contracting Partners shall be unable to start recruitment or to fulfil their recruitment obligations by the agreed deadline, the Sponsor shall have the right, by sending written notice to the Contracting Partners, to (a) decrease with immediate effect the number of trial subjects to be recruited; or (b) extend the recruitment deadline; or (c) terminate this Agreement. According to (c), the Sponsor may terminate this Agreement by written notice with

	vypovedať Zmluvu s okamžitým účinkom, avšak len ak vopred písomne upozornil Zmluvných partnerov na ich omeškania s náborom subjektov skúšania a požiadal ich o nápravu v dodatočnej primeranej lehote, ktorú im na tento účel stanovuje, a Zmluvní partneri ani v takej dodatočnej lehote nápravu neurobia. Zmluvní partneri musia byť o možnosti Zadávateľa vypovedať túto Zmluvu s okamžitým účinkom v prípade, ak Zmluvní partneri nezjednajú nápravu ani v dodatočne stanovenej lehote, náležite písomne poučení.	immediate effect, provided that the Sponsor informed the Contracting Partners about their delay with recruiting trial subjects in writing beforehand and asked them to remedy this delay within an additional reasonable time-limit and the Contracting Partners failed to remedy this delay within such additional reasonable time-limit. The Contracting Parties must be duly informed in writing about the Sponsor's possibility to terminate this Agreement with immediate effect if the Contracting Parties do not remedy the situation even within an additional period of time.
13.6	V prípade, že Zadávateľ neschváli nového Hlavného skúšajúceho podľa čl. 2.31 alebo sa tento nový Hlavný skúšajúci písomne nezaviaže k povinnostiam podľa tejto Zmluvy, Zadávateľ je oprávnený túto Zmluvu ukončiť výpovedou ku dňu doručenia výpovede Centru. V prípade, že Hlavný skúšajúci a Zadávateľ majú záujem pokračovať v spolupráci pri vykonávaní Klinického skúšania v inom zdravotníckom zariadení, Centrum sa zaväzuje poskytnúť súčinnosť pri prevedení relevantných údajov, informácií a materiálu, ktoré nie sú vlastníctvom Centra, v prospech nového centra.	13.6 In the case that the Sponsor does not approve a new Principal Investigator pursuant to Article 2.31 or a new Principal Investigator does not accept in writing the obligations under this Agreement, the Sponsor may terminate this Agreement as of the day of delivery of the termination notice to the Center. In the case that the Principal Investigator and the Sponsor wish to continue to cooperate with regard to the Clinical Trial in another medical facility, the Center agrees to cooperate with transferring relevant data, information and materials that are not owned by the Center to such a medical facility.
13.7	V prípade, že počas auditu alebo inšpekcie regulačných orgánov bude zistené porušenie ustanovení tejto Zmluvy alebo Protokolu zo strany Centra alebo Hlavného skúšajúceho (alebo nedodržanie ustanovení tejto Zmluvy zo strany ktoréhokoľvek iného Člena študijného tímu), má Zadávateľ právo túto Zmluvu písomne vypoedať s okamžitou účinnosťou, pričom účinky takejto výpovede nastanú dňom jej doručenia poslednej zo Zmluvných strán.	13.7 In the case that an audit or inspection of supervising authorities discovers a breach of this Agreement or the Protocol on the part of the Center or the Principal Investigator (or failure by any Clinical Trial Team Members to observe the provisions of this Agreement), the Sponsor shall have the right to terminate this Agreement by written notice with immediate effect, and such termination becomes effective on the date of its delivery to the last of the Contracting Parties.
13.8	Zadávateľ je oprávnený ukončiť túto Zmluvu písomným oznamením s okamžitou účinnosťou v prípade, ak Hlavný skúšajúci alebo Centrum dobrovoľne alebo nútene vstúpi do likvidácie, dôjde k ich zrušeniu, stanú sa platobne neschopnými, dôjde k pozastaveniu ich platieb, bude na nich vyhlásený konkúr alebo dôjde k akejkoľvek inej verejnej forme vyrovnania alebo súkromnej forme vyrovnania alebo k dohode s ich veriteľmi za účelom vyhnutia sa vyhláseniu konkúru, alebo ak Hlavný skúšajúci alebo Centrum prestane s vykonávaním podstatnej časti svojho zaregistrovaného predmetu činnosti alebo ak sa vykonávanie predmetu činnosti zverí	13.8 The Sponsor is entitled to terminate this Agreement forthwith upon written notice in the event of either Principal Investigator's or Centrum's voluntary or compulsory liquidation, dissolution, insolvency, suspension of its payments, bankruptcy or any statutory or private composition or agreement with its creditors in order to escape a bankruptcy, or if either of the Principal Investigator or the Centrum discontinues substantial parts of its established business or its business is placed in the hands of a receiver or assignee, whether voluntarily or otherwise.

likvidátorovi alebo postupníkovi, dobrovoľne alebo inak.	
13.9 Zadávateľ je povinný uhradiť všetky nezrušiteľné náklady a dĺžne čiastky za riadne poskytnuté služby Zmluvnými partnermi na základe tejto Zmluvy a náklady, ktoré im odôvodnenie vznikli, ku dňu doručenia výpovede alebo v prípade ukončenia tejto Zmluvy podľa čl. 13.1 k poslednému dňu výpovednej lehoty alebo v prípade ukončenia tejto Zmluvy podľa čl. 13.4 ku dňu doručenia právoplatného zamietnutia. Ak Centrum preukázateľne obdržalo vyššiu sumu odmeny a nákladov, na ktoré mu podľa skutočne vykonaných činností vznikol nárok v súlade s touto Zmluvou, Centrum sa príslušný rozdiel zaväzuje zaplatiť späť Zadávateľovi bez zbytočného odkladu.	13.9 The Sponsor must pay all non-cancellable cost and all outstanding amounts for the services properly provided by the Contracting Partners based on this Agreement and all reasonably incurred costs, as of the day of receipt of the notice or, in the case that this Agreement is terminated pursuant to Article 13.1, as of the last day of the termination period or, in the case that this Agreement is terminated pursuant to Article 13.4, as of the day of receipt of the final rejection. In the case that the Center provably received higher payments than the payments due according to the work actually performed based on this Agreement, the Center shall refund the balance to the Sponsor without undue delay.
13.10 Pri skončení Zmluvy sa Zmluvní partneri zaväzujú vrátiť Zadávateľovi všetok nespotrebovaný materiál , predmety a Zariadenia, ktoré im boli poskytnuté v súvislosti s Klinickým skúšaním, a to najneskôr do tridsiatich (30) pracovných dní od dátumu ukončenia Zmluvy.	13.10 Upon termination of this Agreement, the Contracting Partners shall return to the Sponsor all unused materials, items and Equipment provided to the Contracting Partners in relation to the Clinical Trial within thirty (30) working days of the day of termination of this Agreement.
Čl. 14 - Rôzne ustanovenia	Article 14 – Miscellaneous
14.1 Uzatvorenie tejto Zmluvy nie je podmienené žiadnym existujúcim alebo budúcim obchodným vzťahom medzi Zmluvnými partnermi a Zadávateľom ani žiadnym obchodným rozhodnutím, ktoré Zmluvní partneri urobili alebo urobia voči Zadávateľovi alebo výrobkom obchodovaným Zadávateľom.	14.1 The conclusion of this Agreement is not contingent on any existing or future business relationship between the Sponsor and the Contracting Partners or on any business decision that the Contracting Partners made or shall make with respect to the Sponsor or the products sold by the Sponsor.
14.2 Na vylúčenie pochybností Zmluvné strany vyhlasujú, že vo všetkých prípadoch keď táto Zmluva odkazuje na Zmluvnú výskumnú organizáciu, koná táto Zmluvná výskumná organizácia výlučne pod svojim menom a ako zástupca Zadávateľa a nie je Zmluvnou stranou tejto Zmluvy.	14.2 To eliminate any doubts, the Contracting Parties represent and warrant that research organizations referred to in this Agreement act in its name and as a representative of the Sponsor and are not a contracting party to this Agreement.
14.3 Zmluvní partneri sa zaväzujú plniť svoje povinnosti podľa tejto Zmluvy spôsobom, ktorý bude v súlade s príslušnými právnymi predpismi zameranými proti korupcii a podplácaniu a v súlade s prílohou č. 3. Zmluvní partneri záväzne vyhlasujú, že v súvislosti s Klinickým skúšaním neposkytli ani neposkytnú žiadnu platbu ani prospech, priamo alebo nepriamo, úradnej osobe, zákazníkom, obchodným partnerom, odborníkom v zdravotníctve ani žiadnej inej osobe na účel	14.3 The Contracting Partners agree to perform their obligations under this Agreement in compliance with applicable anti-bribery and anti-corruption laws and in compliance with Appendix 3. The Contracting Partners represent and warrant that in connection with the Clinical Trial they did not provide and shall not provide any payment or benefit, directly or indirectly, to government officials, customers, business partners, healthcare professionals or any other persons in order to secure an improper benefit

	<p>získania nedovoleného prospechu alebo nekalej obchodnej výhody, nebudú ovplyvňovať rozhodovanie v súkromnej ani verejnej sfére, predpisovanie, ani nebudú nikoho podnecovať k porušovaniu profesijných povinností alebo pravidiel. Zmluvní partneri sa zaväzujú bezodkladne písomne oznámiť Zadávateľovi každé podozrenie či zistené porušenie vyššie uvedených zásad v súvislosti s obchodnou činnosťou Zadávateľa a budú v týchto prípadoch spolupracovať so Zadávateľom pri prešetrení takej záležitosti.</p>	<p>or unfair business advantage, shall not influence private or official decision-making, shall not influence prescribing and shall not instigate anyone to breach professional duties or rules. The Contracting Partners agree to immediately report to the Sponsor in writing any suspected or detected violation of the above principles in connection with the Sponsor's business activity and, in such cases, shall cooperate with the Sponsor in reviewing the matter.</p>
14.4	<p>Zmluvné strany vyhlasujú, že nemajú v súčasnosti uzatvorenú žiadnu zmluvu ani záväzok, ktorých plnenie by negatívne ovplyvnilo plnenie povinností voči Zadávateľovi na základe tejto Zmluvy a súčasne sa zaväzujú po celú dobu priebehu Klinického skúšania žiadnu takúto zmluvu neuzavrieť ani žiadny takýto záväzok neprisať. Hlavný skúšajúci ručí za to, že žiadny z Členov študijného tímu nemá v súčasnej dobe uzatvorenú žiadnu takúto Zmluvu, a zaväzuje sa zabezpečiť, že žiadny z Členov študijného tímu takúto zmluvu neuzavrie.</p>	<p>14.4 The Contracting Partners represent and warrant that they are not presently under any agreement or obligation that would negatively affect the performance of their obligations with respect to the Sponsor based on this Agreement and agree not to enter into any such agreement or accept any such obligation in the course of the Clinical Trial. The Principal Investigator warrants that no Clinical Trial Team Member is presently under any such agreement and agrees to ensure that no Clinical Trial Team Member shall enter into any such agreement.</p>
14.5	<p>Za prípady vyšej moci sa považujú nasledujúce okolnosti, ktoré nastali po uzavretí tejto Zmluvy a bránia jej plneniu: požiar, vojna, pandémia, karanténne obmedzenia, mobilizácia alebo rekvízia, embargo, devízové obmedzenia, nepokoje a vzbura za predpokladu, že uvedené okolnosti nebolo možné predvídať a Zmluvná strana, ktorá sa odvoláva na vyššiu moc, im nemohla primerane zabrániť alebo ich prekonáť. Zmluvná strana, ktorá sa odvoláva na vyššiu moc z dôvodu ktorejkoľvek z uvedených okolností, je povinná písomne a bezodkladne oznámiť druhej Zmluvnej strane výskyt okolnosti vyšej moci a jej zánik. V prípade omeškania spôsobeného ktoroukoľvek z uvedených okolností sa poskytne predĺženie lehoty na plnenie, dodanie alebo platbu na obdobie, počas ktorého prevláda okolnosť vyšzej moci.</p>	<p>14.5 The following circumstances shall be considered events of force majeure if they intervene after the formation of this Agreement and impede its performance: fire, war, pandemic, quarantine restrictions, mobilization or requisition, embargo, currency restrictions, riots and insurrection, provided that said circumstances could not be foreseen and could not reasonably be prevented or overcome by the Contracting Party invoking the force majeure. The Contracting Party invoking the force majeure by reason of any of the said circumstances shall notify the other Contracting Party in writing and without delay of the occurrence of an event of force majeure and of the cessation thereof. Should delay be caused by any of the said circumstances, an extension of the performance or delivery or payment period as applicable shall be granted for the period the force majeure event prevails.</p>
14.6	<p>Táto Zmluva obsahuje úplné dojednanie o predmete Zmluvy a všetkých náležitosťach, ktoré Zmluvné strany mali a chceli v Zmluve dojednať, a ktoré považujú za dôležité. Súčasne Zmluvné strany vyhlasujú, že si vzájomne oznámili všetky informácie, ktoré považujú za dôležité a podstatné na uzavorenie tejto Zmluvy.</p>	<p>14.6 This Agreement represents an entire agreement about the subject-matter hereof and all matters that the Contracting Parties were and wished to negotiate herein and consider important. The Contracting Parties represent and warrant that they provided to each other all information they consider</p>

	important and substantial for entering into this Agreement.
14.7 Zmluvné strany prejavili vôleu neuplatňovať akékoľvek práva a povinnosti Zmluvných strán vyvodené z doterajšej alebo budúcej praxe zavedenej medzi nimi alebo zvyklosť udržiavaných všeobecne či v odvetví týkajúcim sa predmetu plnenia tejto Zmluvy, pokial táto Zmluva neustanovuje inak.	14.7 The Contracting Parties do not wish to have any of their rights and obligations implied from current or future practice established between them or from usages observed in general or in the industry related the subject-matter of this Agreement, unless explicitly agreed in the Agreement.
14.8 Každá zo Zmluvných strán, okrem Hlavného skúšajúceho, ktorý je v pracovnoprávnom vzťahu k Centru, koná ako nezávislý subjekt a na žiadne účely nie je v postavení partnera, sprostredkovateľa, zamestnanca ani zástupcu druhej Zmluvnej strany.	14.8 Each Contracting Party, except for the Principal investigator who is in an employment relationship with the Centre shall act as an independent entity and shall not be construed for any purposes as a partner, agent, employee or representative to the other Contracting Party.
14.9 Zadávateľ má právo postúpiť túto Zmluvu úplne alebo sčasti na ktorokoľvek zo svojich Prepojených osôb. Okrem vyššie uvedeného nie je žiadna zo Zmluvných strán oprávnená postúpiť svoje práva a/alebo povinnosti úplne ani sčasti na tretiu stranu bez predchádzajúceho písomného súhlasu ostatných Zmluvných strán. Táto Zmluva zavázuje Zmluvné strany, ako aj ich právnych nástupcov a osoby, na ktoré budú práva a záväzky Zmluvných strán v súlade s týmto článkom postúpené.	14.9 The Sponsor shall have the right to assign this Agreement, in whole or in part, to any of its Affiliates. Save for the foregoing, neither Party may assign its rights or obligations under this Agreement, in whole or in part, to a third party without the prior written consent of the other Parties. This Agreement is binding for all Parties as well as their legal successors and parties to which the rights and obligations of the Contracting Parties shall be assigned in compliance with this Article.
14.10 Neplatnosť alebo nevymáhatelnosť konkrétneho ustanovenia tejto Zmluvy nemá vplyv na platnosť ostatných ustanovení. Zmluvné strany sa zaväzujú nahradíť neplatné a nevymáhatelné ustanovenie platným a vymáhatelným ustanovením, podľa potreby, ktorým bude čo možno najbližšie dosiahnutý úmysel, ktorý strany mali v čase uzavretia tejto Zmluvy.	14.10 The invalidity or unenforceability of a particular provision of this Agreement shall not prejudice the validity of the remaining provisions. The Contracting Parties agree to replace the invalid or unenforceable provision with a valid or enforceable provision that shall correspond as much as possible to the intent of the Parties at the time they entered into this Agreement.
14.11 Jednostranné vzdanie sa práva alebo tichý súhlas alebo neúspešné dovolania sa porušenia ktoréhokoľvek ustanovenia tejto Zmluvy Zmluvnou stranou nezakladá jednostranné vzdanie sa práva v súvislosti s akýmkolvek následným porušením ktoréhokoľvek ustanovenia tejto Zmluvy.	14.11 A unilateral waiver of a right or acquiescence or failure to claim a breach of any provision of this Agreement by either Contracting Party shall not establish a unilateral waiver of such right with respect to any subsequent breach of any provision of this Agreement.
14.12 Všetky oznamenia, správy, žiadosti, schválenia, povolenia, faktúry, platby alebo iná komunikácia požadovaná alebo povolená touto Zmluvou bude v písomnej forme a bude sa pre všetky účely považovať za kompletne doručenú a prevzatú, ak bude doručená osobne alebo zaslaná doporučene alebo emailom (s príslušným potvrdením o prijatí)	14.12 Any notice, report, request, approval, consent, invoice, payment or other communication required or permitted to be given under this Agreement shall be in writing and shall for all purposes be deemed to be fully given and received if delivered in person or sent by registered mail, or by e-mail (with an

príslušným zmluvným stranám na nasledujúce adresy	appropriate transmission receipt) to the respective Contracting Party at the following addresses:
V prípade zaslania Zadávateľovi/ If to the Sponsor:	<p>Novo Nordisk Slovakia s.r.o. ROSUM, Bajkalská 19B, 821 01 Bratislava Mgr. Csilla Šimlovičová email: cscv@novonordisk.com</p>
V prípade zaslania Centru/ If to the Centre:	<p>Vysokošpecializovaný odborný ústav geriatrický sv. Lukáša v Košiciach, n.o. Ambulancia diabetológie a porúch látkovej premeny a výživy Strojárenska 13 040 01 Košice email: sykora@gckosice.sk</p>
V prípade zaslania Hlavnému skúšajúcemu/ If to the Principal Investigator:	<p>doc. MUDr. Zbynek Schroner, PhD. bytom: Baška 175, 040 16 Baška email: zbynek.schroner@gmail.com</p>
14.13 Zmluvné strany sa dohodli, že táto Zmluva môže byť s ďalej uvedenou výnimkou menená iba písomne prostredníctvom vzostupne očíslovaných dodatkov podpísaných všetkými Zmluvnými stranami. Zmluvné strany nemusia uzavrieť dodatok k tejto Zmluve v prípade tzv. nepodstatných zmien Protokolu. Nepodstatnou zmenu Protokolu sa pritom rozumie taká zmena Protokolu, ktorá nemení rozsah či spôsob vykonávania úkonov (najmä vyšetrenie) vykonávaných Zmluvnými partnermi v rámci Klinického skúšania a nemá teda akýkoľvek vplyv na výšku odmeny za vykonávanie Klinického skúšania či inej ceny uvedenej v tejto Zmluve. Nepodstatné zmeny Protokolu sú účinné dňom ich doručenia Centru.	14.13 The Contracting Parties have agreed that this Agreement may be changed, excluding the exception mentioned below, only through written consecutively numbered amendments signed by all Contracting Parties. The Contracting Parties are not obliged to execute an amendment to this Agreement in case of so-called minor changes in the Protocol. A minor change in the Protocol means a change in the Protocol that does not change the scope or manner of procedures (in particular examination) performed by the Contracting Partners as part of the Clinical Trial and has no impact on remuneration for performing the Clinical Trial or on any other prices specified in this Agreement. Minor changes in the Protocol shall come into effect on the day of their delivery to the Center.
14.14 Táto Zmluva je vytvorená a riadi sa slovenským právom. Zmluvné strany sa v súlade s ustanovením § 262 ods. 1 a 2 Obchodného zákonníka výslovne dohodli, že ich záväzkový vzťah upravený touto Zmluvou sa bude riadiť Obchodným zákonníkom. Zmluvné strany sa ďalej dohodli, že všetky spory vzniknuté z tejto Zmluvy budú riešené vecne a miestne príslušnými súdmi Slovenskej republiky.	14.14 This Agreement is construed and governed by the Slovak law. The Contracting Parties, in accordance with the provision of Section 262 para. 1 and 2 of Commercial Code, expressly agree that their contractual relationship regulated by this Agreement shall be governed by the Commercial Code. The Contracting Parties have further agreed that any dispute arising from this Agreement shall be decided by materially and locally competent courts of the Slovak Republic.
14.15 Táto Zmluva je vyhotovená v slovenskom a v anglickom jazyku, pričom Zmluvné strany	14.15 This Agreement has been drawn up in the Slovak and English language, and the Contracting Parties

Zmluva o klinickom skúšaní / Clinical Trial Agreement – verzia/version Január 2023

Novo Nordisk / Vysokošpecializovaný odborný ústav geriatrický sv. Lukáša v Košiciach, n.o.

Protokol č. / Protocol No.: NN9388-7700

<p>považujú obe jazykové verzie za rovnocenné, avšak pre prípad výkladových nezrovnalostí medzi jednotlivými verziami sa Zmluvné strany dohodli, že prednosť má slovenská verzia Zmluvy. Táto Zmluva a všetky jej prílohy predstavujú úplnú dohodu Zmluvných strán o predmete tejto Zmluvy.</p>	<p>consider both language versions to be equal; however, in case of any interpretation discrepancy between the individual versions, the Slovak version shall prevail as agreed by the Contracting Parties. This Agreement and all of its Appendices represent an entire agreement of the Contracting Parties with respect to the subject-matter of this Agreement.</p>
<p>14.16 Zmluvné strany vyhlasujú, že sa so Zmluvou a jej prílohami oboznámili, jej obsahu porozumeli a na znak toho, že nebola uzavretá v tiesni, pod nátlakom alebo za nápadne nevýhodných podmienok, ju podpisujú.</p>	<p>14.16 The Contracting Parties declare they have acquainted themselves with the Agreement and its Appendices, they understood its content, it was not signed in distress, under pressure or on obviously unreasonable fundamental terms, and therefore, they sign this Agreement.</p>
<p>Čl. 15 – Prílohy</p>	<p>Article 15 – Appendices</p>
<p>Nasledujúce prílohy tvoria neoddeliteľnú súčasť tejto Zmluvy, pokial' nie je v tejto Zmluve stanovené inak:</p>	<p>The following Appendices constitute an integral part of this Agreement, unless set forth otherwise herein:</p>
<p>Príloha č. 1: Finančné podmienky</p>	<p>Appendix 1: Financial Terms</p>
<p>Príloha č. 2: Oznámenie o spracúvaní osobných údajov</p>	<p>Appendix 2: Notice of Personal Data Processing</p>
<p>Príloha č. 3: Klúčové zásady podnikateľskej etiky zadávateľa</p>	<p>Appendix 3: Client's Business Ethics Code of Conduct</p>
<p>Príloha č. 4: Dohoda o spoločnom prevádzkovateľovi</p>	<p>Appendix 4: Joint Controller Agreement</p>

Zadávateľ / Sponsor

On the basis of power of attorney dated 14 March 2018 / Na základe plnomocenstva
zo dňa 14. marca 2018

Miesto / Place Bratislava
Dátum / Date 12 FEB 2024

Podpis / Signature: _____

Meno a priezvisko / First and last name: **Ing. Tomáš Marek**

Funkcia / Position: *Finance & Operation Director*

Centrum / Center

Miesto / Place Košice
Dátum / Date 14. 2. 2024



Podpis / Signature: _____

Meno a priezvisko / First and last name: **PhDr. Juraj Sýkora, MPH, MBA**

Pracovná pozícia / Position: *Riadič / Director*

Hlavný skúšajúci / Principal Investigator

Miesto / Place Košice
Dátum / Date 14. 2. 2024

Podpis / Signature: _____

Meno a priezvisko / First and last name: **doc. MUDr. Zbyněk Schroner, PhD.**

**PRÍLOHA Č. 1 /APPENDIX 1:
FINANČNÉ PODMIENKY / FINANCIAL TERMS**

- a) Following the screening phase, payment shall only cover eligible Trial Subjects. Payment for screening and randomization and for each fully performed visit per Trial Subject shall be as follows:
- Po skríningovej fáze budú platby pokrývať len vhodných subjektov skúšania.
Platby za skríning a randomizáciu a za každú kompletne vykonanú návštenu za jedného subjektu skúšania budú nasledovné*

Visit/Návšteva	Amount in EUR/Suma v EUR bez DPH / excluding VAT
Information visit V0 / Informačná návštava V0	101,00
Screening Visit 1 / Návštava V1	324,00
Randomization Visit 2 / Návštava V2 randomizácia	417,00
Phone Visit 3 / Telefonická návštava P3	24,00
Visit 4 / Návštava V4	231,00
Visit 5 / Návštava V5	210,00
Visit 6 / Návštava V6	241,00
Visit 7 / Návštava V7	231,00
Visit 8 / Návštava V8	220,00
Phone Visit 9 / Telefonická návštava P9	24,00
End of Treatment Visit 10 / Návštava V10 koniec liečby	188,00
F/U Visit 11 / Dosledovacia návštava V11	24,00
End of Study Visit 12 / Návštava V12 koniec skúšania	165,00
Total per Trial Subject in the main study (Based on 6 Trial Subjects) <i>/ Spolu za účastníka skúšania v hlavnej štúdii.</i> (na základe 6 účastníkov klinického skúšania)	2 400,00

Eye exam + OCT provided by doctor (ophthalmologist)/Očné vyšetrenie + OCT vykonané lekárom (oftalmológom)	Amount in EUR/Suma v EUR bez DPH / excluding VAT
Visit 1 Screening – if eye exam was performed within screening after obtaining informed consent form / Návštava V1 skríning – v prípade, že vyšetrenie bolo vykonané po podpise informovaného súhlasu v rámci skríningu	50,00
Visit 1 Screening – if OCT was performed within screening after obtaining informed consent form / Návštava V1 skríning – v prípade, že OCT bolo vykonané po podpise informovaného súhlasu v rámci skríningu	50,00
End of Treatment Visit 10 / Návštava V10 koniec liečby - eye examination/očné vyšetrenie	50,00

End of Treatment Visit 10 / Návšteva V10 koniec liečby - OCT	50,00
--	-------

The payment includes all procedures associated with Protocol.
Platba zahŕňa všetky postupy spojené s protokolom.

If Trial Subjects drop-out of Trial, payment will be calculated on the basis of the visits performed.
Ak subjekty skúšania predčasne ukončia účasť v skúšaní, platba sa vypočítava na základe vykonaných návštev.

- b) Full fee will only be paid for patients fulfilling all inclusion requirements and not meeting any exclusion requirements as defined in the Protocol (eligible Trial Subjects). Patients that do not fulfil all inclusion requirements and/or fulfil any exclusion requirements will only be reimbursed the screening fee set above. **Screening failures will be compensated in a ratio of 4 screen failures for every 1 randomization. Screen failures exceed this ratio will not be compensated by Sponsor unless otherwise agreed [maximum number of allowed screen failures: 6 SFs].**

Plná suma za subjekta skúšania bude vyplatená len za subjektov skúšania, ktorí splnili všetky inklúzne kritériá a nemali žiadne exklúzne kritériá uvedené v Protokole (vhodné subjekty skúšania). Za subjektov skúšania, ktorí nespĺňajú všetky inklúzne kritériá a splňajú exklúzne kritériá, bude uhradená len suma za skríning uvedená vyššie v tabuľke. Zlyhanie screeningu bude kompenzované v pomere 4 zlyhania screeningu na každú 1. randomizáciu. Zlyhania screeningu presahujúce tento pomer nebudú zadávateľom kompenzované, pokial' sa nedohodne inak [maximálny povolený počet zlyhaní screeningu: 6].

- c) Patients that do not fulfil all inclusion requirements and/or meet any of the exclusion requirements must be withdrawn from the study, unless exception to allow the specific patient continuing in the study is granted by Sponsor and the Ethics Committee according to local regulations;
Subjekty skúšania, ktorí nespĺňajú všetky inklúzne kritéria a splňajú niektoré z exklúznych kritérií, musia byť zo skúšania vyradení, pokial' nie je na základe lokálnej legislatívy zadávateľom a Etickou komisiou pre špecifický subjekt skúšania udelená výnimka pokračovať v skúšaní;

Administrative payments / Administratívne poplatky	Amount in EUR/Suma v EUR bez DPH / excluding VAT
Start-up fee for equipment purchase or calibration purposes for site paid after Site Greenlighted / Štartovací poplatok pre účely nákupu prístrojového vybavenia alebo kalibrácie prístrojov na centrum vyplatený po aktivácii pracoviska.	1000,00
Archiving fee / Náklady na archiváciu dokumentácie*	1000,00

*Remuneration to cover the costs related to the archiving of the Study documentation, including the costs related to the purchase of a data carrier, which is necessary to archive the Study documentation and the costs related to the possible destruction of the Study documentation (paid once at the end of the

Study) / Kompenzácia na pokrytie nákladov spojených s archiváciou dokumentácie ku skúšaniu vrátane nákladov spojených so zakúpením dátového nosiča, ktorý je potrebný na archiváciu dokumentácie skúšania a nákladov spojených s prípadným zničením dokumentácie skúšania (vyplatený jednorazovo na konci Skúšania)

- d) Payment will be made every 6 months from the date of FPFV in Slovakia. Payment for the last outstanding visits for all subjects will be paid as soon as all queries have been solved and data are clean.

Platby budú realizované každých 6 mesiacov od dátumu zaradenia prvého subjektu skúšaniana Slovensku. Platby za posledné zostávajúce návštavy pre všetky subjekty skúšania budú zaplatené po vyriešení všetkých otázok a vyjasnení údajov.

All payments shall be made by Sponsor to the Center in the following bank account:

Všetky platby uskutoční Zadávateľ Centru na nasledujúci bankový účet:

Bank name / Názov banky: Všeobecná úverová banka, a.s

Bank address / Adresa banky: Mlynské nivy 1, 829 90 Bratislava 25

Account holder / Majiteľ účtu: Vysokošpecializovaný odborný ústav geriatrický sv.

Lukáša v Košiciach n. o.

IBAN: SK86 0200 0000 0000 6013 1512

SWIFT: SUBASKBX

- e) All invoices shall be sent to Sponsor with the Protocol number, order number and the name/initials of the person responsible for the Sponsor to **ap-novo-slovakia@novonordisk.com**.

*Všetky faktúry budú zadávateľovi zaslané s uvedením čísla Protokolu, čísla objednávky a mena/iníciálov zodpovednej osoby za zadávateľa a to na adresu **ap-novo-slovakia@novonordisk.com**.*

The billing address of the sponsor is as follows: / *Fakturačná adresa zadávateľa je nasledovná:*

Novo Nordisk Slovakia s.r.o., ROSUM, Bajkalská 19B, 821 01 Bratislava, IČO: 36 753 050, DIČ: SK2022341310, IČ DPH: SK2022341310, bankové spojenie: ING Bank N.V., č. účtu: 90 0002 8717/7300

APPENDIX 2: NOTICE OF PERSONAL DATA PROCESSING	PRÍLOHA Č. 2: OZNÁMENIE O SPRACOVANÍ OSOBNÝCH ÚDAJOV
<p>Novo Nordisk Slovakia s.r.o. is required by law to protect your personal data. This Notice explains how we process (e.g. collect, use, store, and share) your personal data. We will process any personal data about you in accordance with this Notice and with applicable law.</p>	<p>Novo Nordisk Slovakia s.r.o. je v zmysle príslušných právnych predpisov povinná chrániť Vaše osobné údaje. Toto oznámenie vysvetľuje ako spracúvame (napr. zbierame, používame, uchovávame a zdieľame) Vaše osobné údaje. Vaše osobné údaje budeme spracúvať v zmysle tohto oznámenia a platných právnych predpisov.</p>
1. WHO ARE WE?	1. KTO SME?
The company responsible for processing your personal data is:	Spoločnosť zodpovedná za spracovanie Vašich osobných údajov je:
Novo Nordisk Slovakia s.r.o. ROSUM, Bajkalská 19B, 821 01 Bratislava ID no.: 36 753 050 E-mail: skbrcontact@novonordisk.com Phone number: +421 2 3810 2652	Novo Nordisk Slovakia s.r.o. ROSUM, Bajkalská 19B, 821 01 Bratislava IČO: 36 753 050 E-mail: skbrcontact@novonordisk.com Telefónne číslo: +421 2 3810 2652
You can always contact Novo Nordisk Slovakia s.r.o. or the Data Privacy Officer at privacy@novonordisk.com with questions or concerns about how we process your personal data.	Máte možnosť vždy kontaktovať Novo Nordisk Slovakia s.r.o., alebo zodpovednú osobu Novo Nordisk na adresu: privacy@novonordisk.com s Vašimi otázkami alebo obavami, ako spracúvame Vaše osobné údaje.
2. HOW DO WE COLLECT PERSONAL DATA ABOUT YOU?	2. AKO ZÍSKAVAME VAŠE OSOBNÉ ÚDAJE?
We get your personal data from the following sources:	Vaše osobné údaje získavame z nasledujúcich zdrojov:
<ul style="list-style-type: none"> • From you directly • From publicly available publications, websites, or social media • From other Novo Nordisk entities 	<ul style="list-style-type: none"> • Priamo od Vás • Z verejne dostupných publikácií, webových stránok alebo sociálnych sietí • Od iných subjektov/entít Novo Nordisk
When processing your personal data, we do not use any means of the automated decision making.	Pri spracúvaní Vašich osobných údajov nepoužívame žiadne prostriedky automatizovaného rozhodovania.
3. WHY DO WE PROCESS YOUR PERSONAL DATA?	3. PREČO SPRACÚVAME VAŠE OSOBNÉ ÚDAJE?
We process personal data about you for the following purpose:	Vaše osobné údaje spracúvame pre nasledovné účely:
<ul style="list-style-type: none"> • To perform scientific evaluations of complaints and side effects potentially related to Novo Nordisk's medicinal products. Complaints and side effects will be filed in databases and will be regularly analysed for overall patterns • To analyse data for compliance • To meet transparency obligations • To investigate compliance/fraud 	<ul style="list-style-type: none"> • na vykonávanie vedeckých hodnotení sťažností a vedľajších účinkov potenciálne spojených s liekmi / produktmi spoločnosti Novo Nordisk. Sťažnosti a vedľajšie účinky budú uložené do databáz a budú pravidelne analyzované z hľadiska celkových vzorov • na analýzu údajov za účelom súladu/compliance

<ul style="list-style-type: none"> • To coordinate a conference or event • To reimburse you • To conduct interviews as part of a research project • To respond to your questions or request for information • To meet legal requirements, e.g. GCP • To execute the trial in accordance with the Protocol 	<ul style="list-style-type: none"> • na splnenie povinností týkajúcich sa transparentnosti • na prešetrenie súladu/podvodu • na organizáciu konferencie alebo podujatia • na účely Vašich náhrad • na účely vykonania pohovorov/interview ako časti výskumného projektu • na účely zodpovedania Vašich otázok alebo žiadostí o informácie • na účely dodržania legislatívnych požiadaviek, napr. GCP • na účely vykonania skúšania v súlade s protokolom
You are not required to provide us with your personal data. If you do not want Novo Nordisk to use your Personal Data, we will not be able to execute the trial.	Nie ste povinný poskytnúť nám Vaše osobné údaje. Ak nechcete, aby spoločnosť Novo Nordisk spracúvala Vaše osobné údaje, nebudem schopný realizovať skúšanie.
4. WHAT PERSONAL DATA DO WE PROCESS ABOUT YOU?	4. AKÉ OSOBNÉ ÚDAJE TÝKAJÚCE SA VÁS SPRACÚVAME?
For the purpose described above in Clause 3, we may process the following types of personal data:	Pre účely uvedené v odseku 3 vyššie, môžeme spracúvať nasledovné typy osobných údajov:
<ul style="list-style-type: none"> • Contact information (name, address, telephone number, email address) • Financial information (bank account number, amounts paid to you for services rendered) 	<ul style="list-style-type: none"> • Kontaktné údaje (meno, adresa, telefónne číslo, email) • Informácie finančného charakteru (číslo bankového účtu, sumy, ktoré Vám boli uhradené za objednané služby)
5. WHY ARE WE ALLOWED BY LAW TO PROCESS YOUR PERSONAL DATA?	5. PREČO SME ZÁKONOM OPRÁVNENÍ SPRACÚVAŤ VAŠE OSOBNÉ ÚDAJE?
Our processing of your personal data requires a legal basis. By law, we are allowed to process your personal data described above in Clause 4 based on the following legal bases:	Naše spracovanie Vašich osobných údajov je realizované na základe zákona. Zo zákona sme oprávnení spracúvať Vaše osobné údaje opísané v Odseku 4 na základe nasledujúcich právnych základov:
<ul style="list-style-type: none"> • The processing is necessary to fulfil a contract with you • The processing is necessary for our compliance with a legal obligation • The processing is necessary for our legitimate interests. The legitimate interests are to ensure trial execution. 	<ul style="list-style-type: none"> • Spracovanie je nevyhnutné na plnenie zmluvy • Spracovanie je nevyhnutné na plnenie zákonnej povinnosti; • Spracovanie je nevyhnutné na účely našich oprávnených záujmov. Oprávnené záujmy sú zabezpečiť realizáciu skúšania.
6. HOW DO WE SHARE YOUR PERSONAL DATA?	6. AKO VYKONÁVAME PRENOS / ZDIELÁME VAŠE OSOBNÉ ÚDAJE?
We may share your personal data with:	Vaše osobné údaje môžeme zdieľať s:
<ul style="list-style-type: none"> • Suppliers or vendors that assist our company (e.g., consultants, IT service providers, financial institutions, law firms, license partners) 	<ul style="list-style-type: none"> • Dodávateľia alebo predajcovia, ktorí pomáhajú našej spoločnosti (napr. konzultanti, poskytovatelia IT služieb, finančné inštitúcie, advokátske kancelárie, licenční partneri)

<ul style="list-style-type: none"> Other Novo Nordisk entities (e.g., Novo Nordisk affiliates in other countries) Public authorities, including health and/or regulatory authorities 	<ul style="list-style-type: none"> Iné subjekty/entity spoločnosti Novo Nordisk (napr. pobočky Novo Nordisk v iných krajinách) Verejné orgány, vrátane zdravotníckych a / alebo regulačných orgánov
7. WHEN DO WE TRANSFER YOUR PERSONAL DATA OUTSIDE THE EU/EAA?	7. KEDY PRENÁŠAME OSOBNÉ ÚDAJE MIMO EU/EHP?
For the purposes described above in Clause 3, we transfer your personal data to the following countries outside the European Economic Area (EEA).	Pre účely opísané v Odseku 3 prenášame Vaše osobné údaje do nasledujúcich krajín mimo Európskeho hospodárskeho priestoru (EHP).
We use the following safeguards, as required by law, to protect your personal data in case of such transfers:	Na ochranu Vašich osobných údajov v prípade ich prenosov používame nasledujúce záruky vyžadované platným právom:
<ul style="list-style-type: none"> The transfer is to a Novo Nordisk entity covered by Novo Nordisk's Binding Corporate Rules, available at https://www.novonordisk.com/about-novo-nordisk/corporate-governance/personal-data-protection.html. The destination countries are deemed by the EU Commission to have an adequate level of protection of personal data We have entered into Standard Contractual Clauses for the Transfer of Personal Data to Third Countries. You can get a copy of the Clauses by contacting us as described in Section 1. 	<ul style="list-style-type: none"> Prenos sa vykonáva do subjektu Novo Nordisku, na ktorý sa vzťahujú záväzne pravidlá spoločnosti Novo Nordisk, prístupné na stránke https://www.novonordisk.com/about-novo-nordisk/corporate-governance/personal-data-protection.html. Cieľové krajiny sú považované Európskou komisiou za krajiny poskytujúce dostatočnú úroveň ochrany osobných údajov Uzavreli sme štandardné zmluvné doložky o prenose osobných údajov do tretích krajín. Kópiu doložiek môžete získať tak, že nás kontaktujete spôsobom uvedeným v časti 1.
8. HOW LONG WILL WE KEEP YOUR PERSONAL DATA?	8. AKO DLHO UCHOVÁVAME VAŠE OSOBNÉ ÚDAJE?
We will keep your personal data for the following period of time:	Vaše osobné údaje budeme uchovávať po dobu:
<ul style="list-style-type: none"> For as long as required by applicable law within Clinical Research. For data related to side effects we will keep the data permanently. For technical complaints of NN medicinal products without related side effect we will keep the data for 12 years. 	<ul style="list-style-type: none"> Po dobu požadovanú zákonom vzťahujúce sa na klinické skúšanie. Pokiaľ ide o údaje súvisiace s vedľajšími účinkami, budeme ich uchovávať neurčitý čas. V prípade technických stŕažností na lieky / produkty NN bez súvisiacich vedľajších účinkov, budeme údaje uchovávať 12 rokov.
9. WHAT ARE YOUR RIGHTS?	9. AKÉ SÚ VAŠE PRÁVA?
In general, you have the following rights: <ul style="list-style-type: none"> You can get an overview of what personal data we have about you You can get a copy of your personal data in a structured, commonly used and 	<p>Vo všeobecnosti máte nasledujúce práva:</p> <ul style="list-style-type: none"> Môžete získať prehľad o tom, aké osobné údaje týkajúce sa Vás máme k dispozícii Môžete získať kópiu svojich osobných údajov v štruktúrovanom, bežne používanom a

<p>machine-readable format (right to portability)</p> <ul style="list-style-type: none"> • You can get an update or correction to your personal data • You can have your personal data deleted or destroyed • You can have us stop or limit processing of your personal data • If you have given consent for us to process your personal data (see Section 5), you can withdraw your consent at any time. Your withdrawal will not affect the lawfulness of the processing carried out before you withdrew your consent • You can submit a complaint about how we process your personal data to a Data Protection Office of the Slovak Republic, with its registered office at Hraničná 12, 820 07 Bratislava, phone Nr.: +421 2 3231 3214, email: statny.dozor@pdp.gov.sk. 	<p>strojom čitateľnom formáte (právo na prenosnosť)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Môžete získať aktualizáciu alebo opravu vašich osobných údajov • Môžete nechať svoje osobné údaje vymazať alebo zničiť • Môžete zastaviť alebo limitovať spracovanie Vašich osobných údajov • Pokiaľ ste nám dali súhlas so spracovaním Vašich osobných údajov, môžete tento svoj súhlas kedykoľvek odvolať. Vaše odvolanie nebude mať vplyv na zákonnosť spracúvania vykonanú skôr, ako ste odvolaли svoj súhlas • Môžete podať stážnosť na spracovanie osobných údajov našou spoločnosťou na dozorný orgán Úrad na ochranu osobných údajov Slovenskej republiky, so sídlom Hraničná 12, 820 07 Bratislava, tel. číslo: +421 2 3231 3214, e-mail: statny.dozor@pdp.gov.sk.
<p>Under applicable law, there may be limits on these rights depending on the specific circumstances of the processing activity. Contact us as described in Clause 1 with questions or requests relating to these rights.</p>	<p>Na základe platných právnych predpisov môžu existovať obmedzenia týchto práv v závislosti od konkrétnych okolností spracovateľskej činnosti. Kontaktujte nás s otázkami alebo žiadostami týkajúcimi sa týchto práv spôsobom v zmysle článku 1.</p>

**PRÍLOHA č. 3 - Kľúčové zásady podnikateľskej
etiky zadávateľa**

**APPENDIX 3 - Client's Business Ethics Code of
Conduct**

VERZIA [1]



Code of
Conduct-NN.pdf

EDITION [1]



Code of
Conduct-NN.pdf

APPENDIX 4: JOINT CONTROLLER AGREEMENT	PRÍLOHA Č. 4: DOHODA O SPOLOČNOM PREVÁDZKOVATEĽOVI
SCOPE	ROZSAH PÔSOBNOSTI
1. This Joint Controller Agreement specifies the Parties' data protection obligations which arise from the processing of Personal Data by the Parties in connection with the Trial conducted pursuant to the Agreement.	1. Táto dohoda o spoločnom prevádzkovateľovi upravuje povinnosti zmluvných strán týkajúce sa ochrany osobných údajov, ktoré vznikajú pri spracúvaní osobných údajov v súvislosti so skúšaním, vykonávaným na základe zmluvy.
DEFINITIONS	DEFINÍCIE
2. For the purpose of this Joint Controller Agreement:	2. Na účely tejto dohody o spoločnom prevádzkovateľovi:
a. "Data Protection Legislation" means applicable data protection laws, including the Regulation (EU) 2016/679 of the European Parliament and of the Council of 27 April 2016 on the protection of natural persons with regard to the processing of personal data and on the free movement of such data, and repealing Directive 95/46/EC (General Data Protection Regulation), Act No. 18/2018 Coll. about data protection and any applicable laws implementing it and or any later amendments hereof;	a. „právne predpisy na ochranu osobných údajov“ sú príslušné právne predpisy na ochranu osobných údajov, vrátane Nariadenia Európskeho Parlamentu a Rady (EÚ) 2016/679 z 27. apríla 2016 o ochrane fyzických osôb pri spracúvaní osobných údajov a o voľnom pohybe takýchto údajov, ktorým sa zrušuje smernica 95/46/ES (všeobecné nariadenie o ochrane údajov), zákon č. 18/2018 Z. z. o ochrane osobných údajov a všetky príslušné právne predpisy, ktorými sa tieto implementujú, alebo akékolvek ich neskoršie zmeny a doplnenia;
b. "Institution" means the Principal Investigator (unless he/she is employee of the Institution) and Institution collectively.	b. „zdravotnícke zariadenie“ je hlavný skújajúci (ak nie je zamestnancom zdravotníckeho zariadenia) a zdravotnícke zariadenie spoločne.
Any other term used in this Joint Controller Agreement shall have the meaning ascribed to them in the Data Protection Legislation.	Každý iný pojem používaný v tejto dohode o spoločnom prevádzkovateľovi má význam, ktorý sa mu pripisuje v právnych predpisoch na ochranu osobných údajov.
JOINT CONTROLLERSHIP	SPOLOČNÉ PREVÁDZKOVANIE
3. According to Data Protection Legislation joint controllership is when two or more data controllers jointly determine the purposes and means of processing of Personal Data. The Parties agree that they are joint controllers in respect of the Personal Data processed under the Agreement. In assessing this, the Parties have emphasized that:	3. V zmysle právnych predpisov na ochranu osobných údajov, o spoločné prevádzkovanie ide, ak dva alebo viacerí prevádzkovatelia spoločne určia účely a prostriedky spracúvania osobných údajov. Zmluvné strany súhlasia, že v súvislosti s osobnými údajmi spracúvanými v zmysle zmluvy sú spoločnými prevádzkovateľmi. Pri posudzovaní tejto skutočnosti zmluvné strany zdôrazňujú, že:

a.	The Parties process the Personal Data for Trial recruitment purposes the scope of which the Parties determine together;	a. Zmluvné strany spracúvajú osobné údaje na účely náboru do skúšania, ktorého rozsah určujú strany spoločne;
b.	The Parties jointly determine the means of the processing in respect of the Trial;	b. Zmluvné strany spoločne určia prostriedky spracúvania vo vzťahu k skúšaniu;
c.	The Parties share a pool of Personal Data that they process independently of each other.	c. Zmluvné strany zdieľajú súbor osobných údajov, ktoré spracúvajú nezávisle od seba.
This Joint Controller Agreement is designed to enable the Parties to meet the requirements for joint controllership pursuant to the Data Protection Legislation. The Joint Controller Agreement determines the Parties' respective responsibilities for compliance with the obligations under the Data Protection Legislation, in particular as regards the exercise of data subjects' rights and the obligation to provide the information required to be given to data subjects pursuant to the Data Protection Legislation.		Cieľom tejto dohody o spoločnom prevádzkovateľovi je umožniť zmluvným stranám plniť požiadavky na spoločné prevádzkovanie podľa právnych predpisov na ochranu osobných údajov. Dohoda o spoločnom prevádzkovateľovi určuje zodpovednosť jednotlivých zmluvných strán za účelom dodržiavania povinností, vyplývajúcich z právnych predpisov na ochranu osobných údajov, najmä pokiaľ ide o výkon práv dotknutých osôb a povinnosť poskytovať informácie, ktoré sa majú poskytnúť dotknutým osobám v zmysle právnych predpisov na ochranu osobných údajov.
RESPONSIBILITIES		POVINNOSTI
4. The Institution shall be responsible for any and all processing performed by the Institution and any and all processing performed prior to the Personal Data being transferred to Sponsor's systems as part of the Trial under the Agreement. Further, the Institution shall be responsible for any and all processing of the Personal Data performed by the Institution, where the Institution independently determines the purposes and means of the processing.		4. Zdravotnícke zariadenie zodpovedá za akékoľvek spracovanie vykonané zdravotníckym zariadením a za akékoľvek spracovanie vykonané predtým, ako sa osobné údaje prevedú do systémov zadávateľa, ako súčasť skúšania podľa dohody. Zdravotnícke zariadenie je ďalej zodpovedné za akékoľvek a každé spracúvanie osobných údajov, ktoré vykonáva zdravotnícke zariadenie s tým, že samostatne určuje účel a spôsob spracúvania.
5. Sponsor shall be responsible for any and all processing performed by Sponsor after the Personal Data has been transferred to Sponsor's systems.		5. Zadávateľ je zodpovedný za každé spracovanie vykonané ním samotným po tom, ako boli osobné údaje prevedené do systémov zadávateľa.
6. The Parties acknowledge and agree that they are each responsible for being able to document compliance with the Data Protection Legislation and this Joint Controller Agreement towards the relevant data protection authorities. The Parties acknowledge and agree that they are each responsible for ensuring a legal basis which complies with applicable Data Protection Legislation for processing of Personal Data performed by the Party itself. In particular but not excluding any other things, the Institution shall ensure to		6. Zmluvné strany uznávajú a súhlasia s tým, že každá z nich je zodpovedná za to, že je schopná zdokumentovať súlad s právnymi predpismi na ochranu osobných údajov a touto dohodou o spoločnom prevádzkovateľovi voči príslušným orgánom na ochranu osobných údajov. Zmluvné strany uznávajú a súhlasia s tým, že každá z nich je zodpovedná za zabezpečenie právneho základu pre spracovanie osobných údajov, ktoré je vykonávané touto stranou, a za súlad s právnymi predpismi na ochranu osobných údajov. Zdravotnícke zariadenie najmä, nie však výlučne, zabezpečí primeraný právny

Zmluva o klinickom skúšaní / Clinical Trial Agreement – verzia/version Január 2023

Novo Nordisk / Vysokošpecializovaný odborný ústav geriatrický sv. Lukáša v Košiciach, n.o.

Protokol č. / Protocol No.: NN9388-7700

Page 51 of 59

have a proper legal basis for disclosing the Personal Data described in Annex 1 to Sponsor.	základ na odovzdanie osobných údajov uvedených v Prílohe 1 zadávateľovi.
7. The Parties acknowledge and agree that they are each responsible for processing Personal Data in accordance with the principles for processing Personal Data set out in the Data Protection Legislation, insofar as the Data Protection Legislation applies to the Party's areas of responsibility set out in the Agreement.	7. Zmluvné strany uznávajú a súhlasia s tým, že každá z nich je zodpovedná za spracovanie osobných údajov v súlade so zásadami spracúvania osobných údajov uvedenými v právnych predpisoch na ochranu osobných údajov, vo vzťahu k spracúvaniu, za ktoré je zodpovedná tá ktorá zmluvná strana v zmysle zmluvy.
8. The Institution shall be responsible for ensuring the following rights of the data subjects:	8. Zdravotnícke zariadenie je zodpovedné za zabezpečenie týchto práv dotknutých osôb:
a. Information duty when collecting Personal Data from a data subject; and	a. Informačná povinnosť pri zhromažďovaní osobných údajov od dotknutej osoby; a
b. Information duty when Personal Data is collected from a third party.	b. Informačná povinnosť pri zhromažďovaní osobných údajov od tretej strany.
For the avoidance of doubt, this means that the Institution shall be responsible for providing the data subject with information about the Parties' collection and processing of the Personal Data under this Joint Controller Agreement. Such information must comply with the Data Protection Legislation, and contain in particular the identification of the parties, period of validity, provisions relating the exercise of data subject rights, obligations of the Parties to provide the information and contact point for data subjects.	Aby sa predišlo pochybnostiam platí, že zdravotnícke zariadenie je zodpovedné za poskytnutie informácií dotknutej osobe o zhromažďovaní a spracúvaní jej osobných údajov zmluvnými stranami podľa tejto dohody o spoločnom prevádzkovateľovi. Takéto informácie musia byť v súlade s právnymi predpismi na ochranu osobných údajov a musia obsahovať najmä informácie týkajúce sa identifikácie strán, predmetu dohody, doby platnosti dohody, ustanovení upravujúcich výkon práv dotknutej osoby, povinnosti strán poskytovať informácie a kontaktné miesto pre dotknuté osoby.
9. Further, each Party is responsible for ensuring the applicable rights of the data subjects pursuant to the rules in the Data Protection Legislation. However, Sponsor's responsibility for ensuring the rights of the data subjects does not enter into force until the Institution has transferred the Personal Data to Sponsor.	9. Ďalej, každá zmluvná strana je zodpovedná za zabezpečenie príslušných práv dotknutých osôb podľa právnych predpisov na ochranu osobných údajov. Zodpovednosť zadávateľa za zabezpečenie takých práv dotknutých osôb však nenastane, kým mu zdravotnícke zariadenie neposkytne osobné údaje.
10. Each Party shall implement appropriate technical and organizational security measures to protect the Personal Data against accidental or unlawful destruction, loss or alteration and against unauthorized disclosure, abuse or other processing in violation of the provisions laid down in the Data Protection Legislation.	10. Každá zmluvná strana zabezpečí vhodné technické a organizačno-bezpečnostné opatrenia na ochranu osobných údajov pred náhodným alebo neoprávneným zničením, stratou alebo zmenou a pred neoprávneným zverejnením, zneužitím alebo iným spracúvaním v rozpore s ustanoveniami uvedenými v právnych predpisoch na ochranu osobných údajov.
11. The Institution acknowledges and agrees that the Institution is solely responsible for ensuring that appropriate security measures as described in Clause 10 are in place for	11. Zdravotnícke zariadenie uznáva a súhlasí s tým, že je výlučne zodpovedné za zabezpečenie toho, aby sa na spracovanie, ktoré sa uskutočňuje v systémoch zdravotníckeho zariadenia, zaviedli primerané

processing that takes place in the Institution's systems.	bezpečnostné opatrenia, ako sú opísané v článku 10.
12. The Parties acknowledge and agree that they are each responsible for having in place procedures for how to handle security breaches, access requests and information duty.	12. Zmluvné strany uznávajú a súhlasia s tým, že každá z nich je zodpovedná za zavedenie postupov na riešenie prípadov narušenia bezpečnosti, žiadostí o prístup a splnenie informačnej povinnosti.
13. Each Party shall, to the extent necessary and relevant, implement and comply with appropriate data protection policies and procedures, including but not limited to Sponsor's IT security policies.	13. Každá zmluvná strana v potrebnom a relevantnom rozsahu implementuje a bude dodržiavať príslušné zásady a postupy ochrany osobných údajov vrátane, nie však výhradne, IT bezpečnostných politík zadávateľa.
14. Each Party shall be responsible for complying with the obligation of data protection by design and by default under applicable Data Protection Legislation.	14. Každá zmluvná strana je zodpovedná za dodržiavanie špecificky navrhnutej ochrany osobných údajov a za dodržiavanie štandardnej ochrany osobných údajov podľa platných právnych predpisov na ochranu osobných údajov.
15. Each Party shall be responsible for conducting and being able to document a data protection impact assessment if this is required under the Data Protection Legislation.	15. Každá zmluvná strana je zodpovedná za vykonávanie a schopnosť dokumentovať posúdenie vplyvu ochrany údajov, ak to vyžadujú právne predpisy na ochranu osobných údajov.
16. Each Party shall ensure that its' employees or other persons authorized to process Personal Data under this Joint Controller Agreement have committed themselves to the obligation of confidentiality or are under an appropriate statutory obligation of confidentiality. The Institution must also limit the access to Personal Data to employees or other persons for whom access to the personal data is necessary to fulfil the Institution's obligations towards Sponsor as part of providing the Services.	16. Každá zmluvná strana zabezpečí, aby sa jej zamestnanci alebo iné osoby oprávnené na spracúvanie osobných údajov podľa tejto dohody o spoločnom prevádzkovateľovi zaviazali dodržiavať povinnosť mlčanlivosti alebo aby boli v postavení podliehajúcim príslušnej zákonnej povinnosti zachovávať mlčanlivosť. Zdravotnícke zariadenie musí tiež obmedziť prístup k osobným údajom iba na tých zamestnancov či iné osoby, pre ktoré je prístup k osobným údajom potrebný na splnenie záväzkov zdravotníckeho zariadenia voči zadávateľovi v rámci poskytovania služieb.
THIRD PARTY PROCESSORS AND PROCESSING ACTIVITIES	SPROSTREDKOVATELIA OSOBNÝCH ÚDAJOV (TRETIE STRANY) A SPRACOVATEĽSKÉ CINNOSTI
17. Both Parties are entitled to use third party processors as part of the joint processing.	17. Obe zmluvné strany sú oprávnené využívať sprostredkovateľov (tretie strany) ako súčasť spoločného spracúvania.
18. Either Party shall ensure that any of their third-party processors having access to Personal Data will comply with the Data Protection Legislation, including but not limited to ensuring:	18. Každá zo zmluvných strán zabezpečí, aby sprostredkovatelia (tretie strany), ktorí majú prístup k osobným údajom, spĺňali podmienky ustanovené v právnych predpisoch na ochranu osobných údajov, najmä zaručia aby:
a. to only make use of third-party processors who are able to provide sufficient guarantees that the third-party processor will implement appropriate	a. využívala iba sprostredkovateľov (tretie strany), ktorí sú schopní poskytnúť dostatočné záruky, že sú schopní vykonáť príslušné technické

Zmluva o klinickom skúšaní / Clinical Trial Agreement – verzia/version Január 2023

Novo Nordisk / Vysokošpecializovaný odborný ústav geriatrický sv. Lukáša v Košiciach, n.o.

Protokol č. / Protocol No.: NN9388-7700

	technical and organizational security measures in order to meet the requirements of the Data Protection Legislation;	a organizačno-bezpečnostné opatrenia s cieľom splniť požiadavky právnych predpisov na ochranu osobných údajov;
b.	to ensure that a valid data processing agreement between the Party and the third-party processor is in place meeting the requirements in the Data Protection Legislation; and	b. sa uzavrtala zmluva o spracúvaní osobných údajov medzi zmluvnou stranou a sprostredkovateľom (treťou stranou), ktorá bude spĺňať požiadavky právnych predpisov na ochranu osobných údajov; a
c.	to ensure that a valid data processing agreement between the third-party processor and any sub-processors hereof are in place meeting the requirements in the Data Protection Legislation.	c. sa zabezpečilo, že platná dohoda o spracúvaní osobných údajov medzi sprostredkovateľom (treťou stranou) a akýmkoľvek subdodávateľmi bude splňať požiadavky uvedené v právnych predpisoch na ochranu osobných údajov.
19.	The Institution acknowledges and agrees that the Institution upon request will provide Sponsor with information on the use of any third-party processors having access to Personal Data under this Joint Controller Agreement.	19. Zdravotnícke zariadenie uznáva a súhlasí s tým, že na požiadanie poskytne zadávateľovi informácie o využívaní sprostredkovateľov (tretích strán), ktorí majú prístup k osobným údajom v rámci tejto dohody o spoločnom prevádzkovateľovi.
20.	Sponsor shall upon request receive a copy of the agreement entered between the other Institution and any such third-party processors having access to Personal Data covered by the Agreement.	20. Zadávateľ dostane na požiadanie kópiu zmluvy uzavretej medzi zdravotníckym zariadením a akýmkoľvek sprostredkovateľmi (tretími stranami), ktorí majú prístup k osobným údajom, na ktoré sa vzťahuje dohoda.
21.	Each Party shall meet the requirement of the Data Protection Legislation to prepare and maintain a record of processing activities covering the processing of Personal Data carried out under this Joint Controller Agreement. This entails that each Party shall keep a record of processing activities covering the processing carried out by the Parties as joint controllers.	21. Každá zmluvná strana bude spĺňať požiadavku na prípravu a uchovávanie záznamov o spracovateľských činnostiach, týkajúcich sa spracúvania osobných údajov vykonávaných v rámci tejto dohody o spoločnom prevádzkovateľovi v zmysle právnych predpisov na ochranu osobných údajov. To znamená, že každá zmluvná strana vedia záznamy o spracovateľských činnostiach, ktoré sa týkajú spracúvania osobných údajov vykonávaného stranami ako spoločnými prevádzkovateľmi.
PERSONAL DATA BREACHES		PORUŠENIA OCHRANY OSOBNÝCH ÚDAJOV
22.	The Institution shall be responsible for notifying the relevant data protection authorities of any Personal Data breach which occurs in the course of providing the Services and which requires notification of authorities pursuant to Data Protection Legislation.	22. Zdravotnícke zariadenie je zodpovedné za to, že oznamí príslušným dozorným orgánom na ochranu osobných údajov akékoľvek porušenie ochrany osobných údajov, ku ktorému dôjde v priebehu poskytovania služieb a ktoré vyžaduje oznamenie dozorným orgánom podľa právnych predpisov na ochranu osobných údajov.
23.	The Parties acknowledge and agree that they are each responsible for notifying the relevant data protection authorities of a	23. Zmluvné strany uznávajú a súhlasia s tým, že každá z nich je zodpovedná za oznamenie porušenia ochrany osobných údajov

<p>Personal Data breach which occurs while the Personal Data is under the Party's own control and over which the other Party does not have any influence.</p>	<p>priľašným dozorným orgánom na ochranu osobných údajov, ku ktorému dôjde počas doby, kedy sú tieto osobné údaje pod samostatnou kontrolou danej zmluvnej strany a na ktoré druhá zmluvná strana nemá žiadny vplyv.</p>
<p>24. Such notification shall be made without undue delay and no later than within the timeline required by the Data Protection Legislation. The notification shall include all the information required pursuant to Data Protection Legislation.</p>	<p>24. Takéto oznámenie bude vykonané bez zbytočného odkladu, najneskôr v lehote, ktorú vyžadujú právne predpisy na ochranu osobných údajov. Oznámenie musí obsahovať všetky informácie vyžadované právnymi predpismi na ochranu osobných údajov.</p>
<p>25. The Institution shall notify Sponsor in writing without undue delay and no later than twenty-four (24) hours after becoming aware of any potential or identified breach of Personal Data processed as part of providing the Services under the Agreement. The notification shall include any other information required in order for Sponsor to ensure compliance with the Data Protection Legislation, including information about the nature of the breach and measurements taken to control it.</p>	<p>25. Zdravotnícke zariadenie zadávateľovi písomne oznámi porušenie ochrany osobných údajov bez zbytočného odkladu, a to najneskôr do dvadsaťstriedy (24) hodín od zistenia prípadného alebo potvrdeného porušenia ochrany osobných údajov spracúvaných v rámci poskytovania služieb podľa tejto dohody. Oznámenie musí obsahovať všetky informácie potrebné na to, aby mohol zadávateľ zabezpečiť súlad s právnymi predpismi na ochranu osobných údajov vrátane informácií o povahе porušenia a o opatreniach prijatých v súvislosti s porušením.</p>
<p>26. The Institution shall be responsible for communication of any Personal Data breach to the affected data subjects which occur in connection with the Institution's processing of the Personal Data. Such communication shall meet the requirements of the Data Protection Legislation.</p>	<p>26. Zdravotnícke zariadenie je zodpovedné za oznámenie akéhokoľvek porušenia ochrany osobných údajov dotknutým osobám, ktorých sa v súvislosti so spracovaním osobných údajov zdravotníckym zariadením toto porušenie týka. Takéto oznámenie musí splňať požiadavky právnych predpisov na ochranu osobných údajov.</p>
<p>27. Upon request by Sponsor, the Institution shall provide Sponsor with a copy of such communication to the affected data subjects. The copy shall not include any names or other direct identifiers of the affected data subjects.</p>	<p>27. Na požiadanie zadávateľa poskytne zdravotnícke zariadenie zadávateľovi kópiu oznámenia, týkajúceho sa dotknutých osôb. Kópia nesmie obsahovať žiadne mená a ani iné priame identifikátory dotknutých osôb.</p>
<p>28. In relation to other processing of the Personal Data by the Parties than stipulated in Clause 26, the Parties acknowledge and agree that they to the extend applicable are each responsible for notifying data subjects of a Personal Data breach which occurs while the Personal Data is under the Party's own control and over which the other Party does not have any influence.</p>	<p>28. V súvislosti s iným spracúvaním osobných údajov zmluvnými stranami, ako je uvedené v článku 26, zmluvné strany uznávajú a súhlásia s tým, že je každá z nich zodpovedná za informovanie dotknutých osôb o porušení ochrany osobných údajov, ku ktorému dôjde, pokiaľ sú osobné údaje pod samostatnou kontrolou danej zmluvnej strany a na spracovanie ktorých druhá zmluvná strana nemá žiadny vplyv.</p>
<p>29. Such notification shall be made without undue delay and no later than within the timeline required by the Data Protection Legislation. The notification shall include all</p>	<p>29. Takéto oznámenie bude vyhotovené bez zbytočného odkladu a najneskôr v lehote, ktorú upravujú právne predpisy na ochranu údajov. Oznámenie musí obsahovať všetky</p>

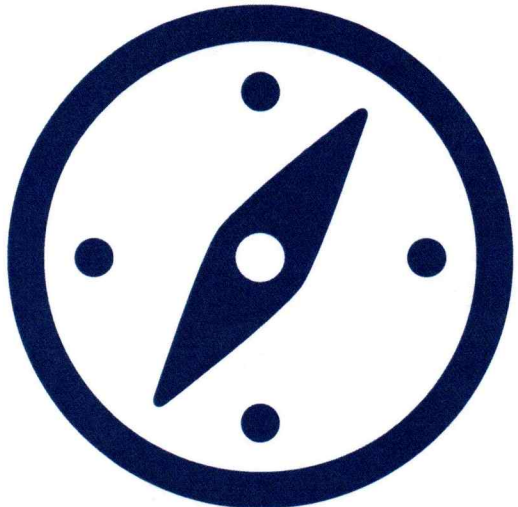
the information required pursuant to Data Protection Legislation.	informácie požadované právnymi predpismi na ochranu osobných údajov.
DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT	POSÚDENIE VPLYVU NA OCHRANU ÚDAJOV
30. Each Party shall be responsible for meeting the requirement of conducting a data protection impact assessment prior to any processing of Personal Data under the Agreement, to the extent such is required under the Data Protection Legislation.	30. Každá zmluvná strana je zodpovedná za to, že vykoná posúdenie vplyvu ochrany údajov pred akýmkoľvek spracúvaním osobných údajov podľa dohody, a to v rozsahu, v akom to vyžadujú právne predpisy na ochranu osobných údajov.
31. Each Party shall further be responsible for meeting the requirement of conducting a prior consultation with data protection authorities following a data protection impact assessment as described in Clause 30, where such is required by the Data Protection Legislation.	31. Každá zmluvná strana je ďalej zodpovedná za splnenie požiadavky na predbežnú konzultáciu s dozorným orgánom na ochranu údajov v nadväznosti na posúdenie vplyvu ochrany údajov, ako sa uvádzá v článku 30, ak to vyžadujú právne predpisy na ochranu osobných údajov.
COMPLAINTS HANDLING	VYBAVOVANIE STAŽNOSTÍ
32. The Parties are individually responsible for handling any complaints received from data subjects concerning violations of applicable Data Protection Legislation for which a Party is responsible under this Joint Controller Agreement.	32. Zmluvné strany sú individuálne zodpovedné za vybavovanie akýchkoľvek stážností, ktoré obdržali od dotknutých osôb a ktoré sa týkajú porušenia platných právnych predpisov na ochranu osobných údajov, za ktoré je podľa tejto dohody o spoločnom prevádzkovateľovi zodpovedná príslušná zmluvná strana.
33. If either Party receives a complaint from a data subject which relates to the other Party's processing of the Personal Data, the Party receiving the complaint shall without undue delay forward such request to the other Party.	33. Ak ktorákoľvek zmluvná strana prijme stážnosť od dotknutej osoby, ktorá sa týka spracúvania osobných údajov druhou zmluvnou stranou, zmluvná strana, ktorá stážnosť prijala, postúpi túto žiadosť bez zbytočného odkladu druhej zmluvnej strane.
34. If either Party receives a complaint which partly relates to the other Party's processing of the Personal Data, the Party receiving the complaint shall without undue delay forward this part of the complaint to the other Party.	34. Ak ktorákoľvek zo zmluvných strán prijme stážnosť, ktorá sa čiastočne týka spracúvania osobných údajov druhou zmluvnou stranou, zmluvná strana, ktorá stážnosť prijala, bezodkladne postúpi túto časť stážnosti druhej zmluvnej strane.
35. The Party forwarding a complaint pursuant to Clauses 33 and 34 shall without undue delay notify the data subject, if applicable, filing the complaint of the transfer of the complaint to the other Party. Such notification shall highlight the essential content of this Joint Controller Agreement with respect to the Parties obligations to handle such requests.	35. Zmluvná strana, ktorá postupuje stážnosť podľa článkov 33 a 34 o tom, ak je to možné, informuje bez zbytočného odkladu dotknutú osobu, a to oznamením o postúpení stážnosti druhej zmluvnej strane. Takéto oznamenie popíše základný obsah tejto dohody o spoločnom prevádzkovateľovi, pokiaľ ide o záväzky zmluvných strán pri vybavovaní takýchto žiadostí.
NOTIFICATIONS	OZNÁMENIA
36. The Parties acknowledge and agree that they will each notify the other Party of any significant matters, which may affect the joint	36. Zmluvné strany uznávajú a súhlasia s tým, že každá z nich oznámi druhou zmluvnej strane všetky dôležité skutočnosti, ktoré môžu mať vplyv na spoločné spracúvanie

processing of Personal Data under this Joint Controller Agreement.	osobných údajov podľa tejto dohody o spoločnom prevádzkovateľovi.
37. Any notifications made under this Joint Controller Agreement shall be considered duly rendered if sent to the following email addresses:	37. Všetky oznámenia podané podľa tejto dohody o spoločnom prevádzkovateľovi sa považujú za riadne podané, ak sa posielajú na tieto e-mailové adresy:
To Institution: sykora@gckosice.sk	Zdravotnícke zariadenie: >sykora@gckosice.sk
To Sponsor: txym@novonordisk.com	Zadávateľ: txym@novonordisk.com
DATA TRANSFER	PRENOS ÚDAJOV
38. The Parties acknowledge and agree that each Party is entitled to transfer and/or otherwise process the Personal Data outside the EU/EEA.	38. Zmluvné strany uznávajú a súhlasia s tým, že každá zmluvná strana je oprávnená preniesť a/alebo spracúvať osobné údaje mimo EÚ/EHP.
39. In the event such transfer takes place, the Party transferring the Personal Data shall comply with any requirements, established by data protection or government authorities, necessary for the granting of approval by such authorities for the transfer of Personal Data outside EU/EEA, including by concluding the Commission's standard contractual clauses as set out by Commission decision of 5 February 2010 with later amendments ("the Model Clauses").	39. V prípade, že sa takýto prenos uskutoční, zmluvná strana, ktorá osobné údaje prenáša, musí dodržať všetky požiadavky stanovené dozornými orgánmi na ochranu údajov alebo štátnymi orgánmi, ktorých dodržanie je potrebné na udelenie súhlasu týmto orgánmi, vzťahujúceho sa na prenos osobných údajov mimo EÚ / EHP, vrátane uzavretia štandardizovaných zmluvných doložiek stanovených Komisiou rozhodnutím z 5. februára 2010 s neskoršími zmenami a doplneniami („vzorové ustanovenia“).
INDEMNIFICATION	ODŠKODNENIE
40. Each Party shall indemnify and keep indemnified and defend at its expense the other Party against all costs, claims, damages or expenses incurred or for which a Party may become liable due to any failure by the other Party or its employees or agents to comply with the obligations under this Agreement.	40. Ktorákoľvek zo zmluvných strán odškodní a bude na svoje náklady nahrádzať a chrániť druhú zmluvnú stranu pred akýmkoľvek nákladmi, nárokmi, škodami alebo výdavkami, ktoré jej vzniknú a za ktoré zmluvná strana môže niesť zodpovednosť z dôvodu, že druhá zmluvná strana alebo jej zamestnanci či zástupcovia nedodržia povinnosti vyplývajúce z tejto dohody.
41. Each Party shall remain fully liable to the other Party for the performance of its third-party processors' obligations. The fact that the Parties have given their consent to the other Party's use of a third party-processors is without prejudice for the Parties duty to comply with the Agreement.	41. Každá zmluvná strana je zodpovedná druhej zmluvnej strane za plnenie povinností zo strany vlastných sprostredkovateľov (tretích strán). Skutočnosť, že zmluvné strany súhlasili s využívaním sprostredkovateľov (tretie strany), namá vplyv na povinnosť zmluvných strán dodržiavať túto dohodu.
CONFLICTING LANGUAGE	ROZPOR MEDZI JAZYKOVÝMI VERZIAMÍ
42. If any of the provisions of this Joint Controller Agreement conflict with the provisions of any other written or oral agreement concluded between the Parties, then the provisions of this Joint Controller Agreement shall prevail.	42. Ak bude niektoré z ustanovení tejto dohody o spoločnom prevádzkovateľovi v rozpore s ustanoveniami akejkoľvek inej písomnej alebo ústnej dohody, uzatvorenej medzi zmluvnými stranami, prednosť majú ustanovenia tejto dohody o spoločnom prevádzkovateľovi.

43. In case of any discrepancies between the Slovak and the English version of this Agreement, the Slovak version shall prevail.	43. V prípade rozporu medzi anglickou a slovenskou verziou tejto dohody o spoločnom prevádzkovateľovi má prednosť slovenská verzia.
---	--

ANNEX 1 TO THE JOINT CONTROLLER AGREEMENT	PRÍLOHA 1 K DOHODE O SPOLOČNOM PREVÁDZKOVATEĽOVI
This Annex 1 specifies the Personal Data processed as well as the Personal Data covered by the Joint Controller Agreement and forms an integral part of the Joint Controller Agreement.	Táto Príloha 1 špecifikuje spracúvané osobné údaje a osobné údaje, na ktoré sa vzťahuje dohoda o spoločnom prevádzkovateľovi a je neoddeliteľnou súčasťou dohody o spoločnom prevádzkovateľovi.
The processing of Personal Data under the Agreement:	Spracúvanie osobných údajov podľa dohody:
a) Purpose and nature of the processing operations	a) <u>Účel a charakter spracovateľských operácií</u>
The Institution will, during the term of the Agreement, be processing Personal Data on behalf of Sponsor for the purpose of performing its obligations under the Agreement.	Zdravotnícke zariadenie bude počas trvania Zmluvy spracovať Osobné údaje v mene Zafávateľa za účelom zabezpečenia svojich povinností v zmysle Zmluvy.
b) Categories of data subjects	b) <u>Kategórie dotknutých osôb</u>
a) Novo Nordisk employees b) Clinical Trial participants c) Health care professionals d) Clinical trial participant's relatives as relevant	a) zamestnanci spoločnosti Novo Nordisk b) účastníci klinického skúšania c) zdravotníčki pracovníci d) rodinní príslušníci účastníka klinického skúšania
c) Categories of Personal Data	c) <u>Kategórie osobných údajov</u>
i) Contact information, including name, address, phone number, email etc.; ii) Job related information, including title, position, work tasks, department, performance; and iii) CV, certificates training competencies iv) Photos	i) Kontaktné informácie, ktoré zahŕňajú meno a priezvisko, adresu, telefónne číslo, email a pod.; ii) Informácie súvisiace s prácou, ktoré zahŕňajú titul, pozíciu, pracovné úlohy, oddelenie, výkonnosť; a iii) životopis, certifikáty zo školiacich aktivít iv) Fotografie
d) Categories of sensitive Personal Data	d) <u>Kategórie citlivých osobných údajov</u>
i. Genetic data, biometric data for the purpose uniquely identifying a natural person; ii. Clinical data originating from clinical trials, studies and other research work. iii. Other data concerning health;	i. Genetické údaje, biometrické údaje na účely jednoznačnej identifikácie fyzickej osoby; ii. Klinické údaje pochádzajúce z klinických skúšaní, štúdií a iných výskumných prác. iii. Iné údaje týkajúce sa zdravia;
e) Location(s), including name of country/countries of processing	e) <u>Poloha/Polohy vrátane názvu krajiny/krajín spracovania</u>
1) Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Kvetná 11, 825 08 Bratislava, www.sukl.sk	1) Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Kvetná 11, 825 08 Bratislava, www.sukl.sk

<p>2) Národné centrum zdravotníckych informácií, Lazaretská 26, 811 09 Bratislava 1, www.nczisk.sk</p> <p>3) Etická komisia pre klinické skúšanie humánneho lieku, pre klinické skúšanie zdravotníckej pomôcky a pre štúdiu výkonu diagnostickej zdravotníckej pomôcky in vitro; Limbová 2, 837 52 Bratislava, Slovenská republika; eticka.komisia@health.gov.sk</p> <p>4) any other institutions mentioned in "Global list of key staff and relevant departments and suppliers of clinical relevance" which is attached to the Protocol as an Attachment I</p>	<p>2) Národné centrum zdravotníckych informácií, Lazaretská 26, 811 09 Bratislava 1, www.nczisk.sk</p> <p>3) Etická komisia pre klinické skúšanie humánneho lieku, pre klinické skúšanie zdravotníckej pomôcky a pre štúdiu výkonu diagnostickej zdravotníckej pomôcky in vitro; Limbová 2, 837 52 Bratislava, Slovenská republika; eticka.komisia@health.gov.sk</p> <p>4) akékoľvek ostatné inštitúcie spomínané v dokumente "Global list of key staff and relevant departments and suppliers of clinical relevance", ktorý je priložený k protokolu klinického skúšania ako Attachment I</p>
<p>f) <u>Special requirements to security measures that apply to the Institution</u></p> <p>The Institution will implement and maintain security measurements throughout the term of the Agreement and will procure that its sub-processors implement and maintain throughout the term, appropriate security measures to protect the personal data against unauthorised or unlawful processing and against accidental loss, destruction, damage, alteration or disclosure. These measures will be appropriate to prevent the harm which might result from any unauthorised or unlawful processing, accidental loss, destruction or damage to the personal data and having regard to the nature of the personal data which is to be protected.</p>	<p>f) <u>Osobitné požiadavky na bezpečnostné opatrenia, ktoré platia pre zdravotnícke zariadenie</u></p> <p>Zdravotnícke zariadenie zabezpečí uskutočnenie a udržiavanie bezpečnostných opatrení počas celého trvania Zmluvy a zabezpečí, aby jeho subdodávateľia taktiež zabezpečili uskutočnenie a udržiavanie vhodných bezpečnostných opatrení na ochranu osobných údajov proti neoprávneným alebo nezákonným spracúvaniam a proti náhodnej strate, zničeniu, poškodeniu, zmene alebo zverejneniu osobných údajov počas platnosti Zmluvy. Tieto opatrenia budú vyhovujúce k predchádzaniu vzniku škody, ktorá môže vzniknúť z akéhokoľvek neoprávneného alebo nezákonného spracovania, náhodnej straty, zničenia alebo poškodenia osobných údajov a so zreteľom na povahu osobných údajov, ktoré sa majú chrániť.</p>



Novo Nordisk Business Ethics Code of Conduct

C2. Ensure and Monitor Customer and Stakeholder Satisfaction

Dear Colleagues,

The Novo Nordisk Way describes who we are, where we want to go and the values that characterise our company.

One of our values is that we never compromise on business ethics (Novo Nordisk Way, Essential 10).

This means we apply high integrity standards globally and across the value chain in our efforts to create long-term business value.

Our integrity must never be open to doubt or put at risk. Violations of our integrity would undermine the trust that patients and society place in us. Ultimately, this could result in losing our license to operate leaving us unable to provide products to patients whose lives and wellbeing depend on them.

This Business Ethics Code of Conduct explains Novo Nordisk's expectations of you.

I am confident that this Code and the supporting Business Ethics Compliance Framework will help you resolve the questions that may arise as part of your job.

Please take time to read this Code, keep it in mind and use it to guide your decisions and actions.

By doing so, you are living the Novo Nordisk Way.

Sincerely,

Kim Bundgaard

Chief Compliance Officer and Chair of Business Ethics Board



Applies to

- This Code applies to all Novo Nordisk employees.
- Business partners who act on our behalf as Third Party Representatives must also follow this Code.

Roles and Responsibilities

Employee

- Read this Code, and apply its principles in your daily work.
- Report possible or actual violations of this Code.

Manager

- Read this Code and apply its principles in your daily work.
- Lead by example and never ignore or accept unethical behaviour.
- Ensure that employees reporting to you understand how to apply this Code in their daily work.
- Ensure that relevant local limits and processes are established in your area to support compliance with this Code.
- Ensure that Third Party Representatives you select and engage in your area are identified, evaluated, trained and monitored, see section 4.
- Report possible or actual violations of this Code, see section 2.

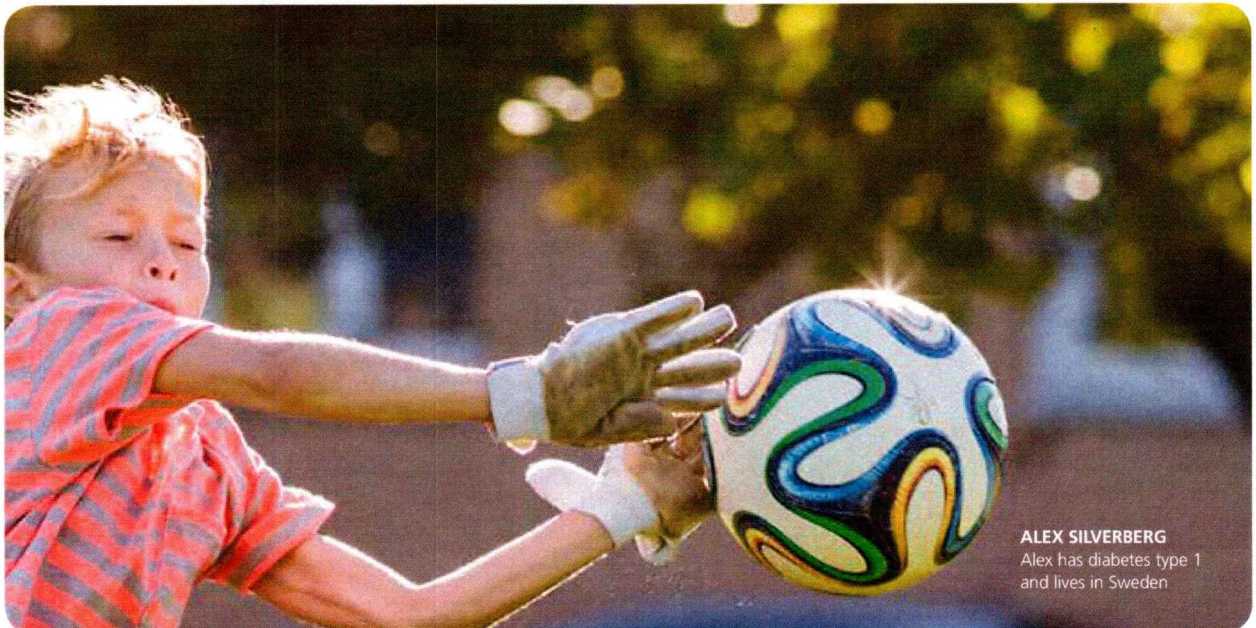
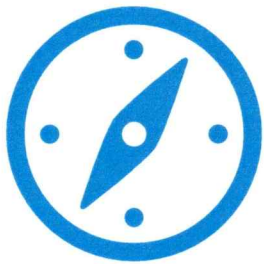


Table of Contents

Opening Remarks	2
Applies to	3
Roles and Responsibilities	3
1. Our Commitment to Business Ethics	5
2. Ask Questions and Raise Concerns	6
3. Business Ethics in General	7
Bribes and Improper Advantages	7
Facilitation Payments	7
Fraud	8
Conflict of Interest	8
Gifts, Hospitality and Entertainment	8
Grants, Donations and Sponsorships	9
Off-label Communication	9
Books and Records	10
4. Business Ethics in Our Interactions with Stakeholders	11
Public Officials	11
Healthcare Professionals and Healthcare Organisations	11
Patients and Patient Organisations	12
Third Party Representatives	12
Definitions	13
References	14
Change Log	14



1. Our Commitment to Business Ethics

Novo Nordisk's Business Ethics Policy [1] states that:

In Novo Nordisk, we will act with integrity in our efforts to deliver competitive results. This means that we will:

- apply consistently high business ethics standards across the value chain
- address day-to-day dilemmas guided by the Novo Nordisk Way
- be transparent about our business decisions and practices
- hold ourselves accountable for acting with integrity and in compliance with the UN Global Compact.

Be transparent about our business decisions and practices

This Code spells out in further detail what integrity means to Novo Nordisk and it sets a global standard.

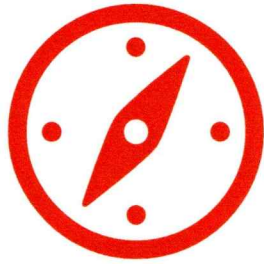
The global standard is the minimum that must be followed across Novo Nordisk. In some countries, local laws, regulations or industry codes may be more stringent than this Code. Where this is so, we follow the more stringent rules.

All the principles you need to know can be found in this Code.

More detailed requirements and resources are available at the [Business Ethics Compliance Framework](#).

We do not accept violations of this Code and the supporting Business Ethics Compliance Framework. Employees who violate this Code will be held accountable and disciplinary actions will be issued in line with Novo Nordisk's Disciplinary Sanction Guidelines [2] and local law.

All the principles you need to know can be found in this Code



2. Ask Questions and Raise Concerns

An open and honest dialogue is a precondition for Novo Nordisk to maintain and continuously strengthen our integrity.

When you have a question or a concern about a potential or actual breach of this Code, the right thing is to raise your question or concern to relevant people.

First, talk to your manager about it. If you are not comfortable with this, contact:

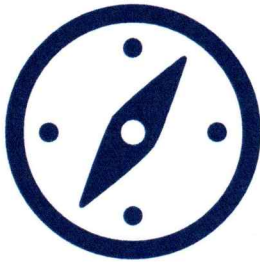
- Local Legal and Compliance
- HR
- Business Ethics Compliance Office or Group Internal Audit.

Employees and externals can also report concerns to our Compliance Hotline via the Internet or by phone. Nine language options are available. All reports are treated confidentially and you have the option to report anonymously. To contact our Compliance Hotline, use this link or visit the [Business Ethics Compliance Framework](#).

It is important that you know that Novo Nordisk will not accept any retaliation against anyone who raises a concern in good faith. A good-faith report is one that you believe to be true and that you do not make with the aim of harming others. You do not have to know all the facts, as long as you report in good faith.

All reports are treated confidentially and you have the option to report anonymously.

For contact details, visit the
[Business Ethics Compliance Framework](#)



3. Business Ethics in General

Bribes and Improper Advantages

Novo Nordisk does not accept bribery or any other form of corrupt business behaviour.

We comply with all laws on bribery and corruption such as the U.S. Foreign Corrupt Practices Act, the U.K. Bribery Act and local anti-corruption laws and industry codes in the countries where we operate.

We do not offer, give or accept bribes or any form of improper advantage, and we do not allow others to give bribes on our behalf. This applies in all interactions with our stakeholders.

Bribes and improper advantages can be monetary such as cash payments or illegal rebates. But they also include non-monetary items such as improper gifts, meals, products, travel expenses, or other items that ultimately mean the transfer of something of value in return for some special consideration.

It does not matter whether you use your own private money or Novo Nordisk's funds to pay a bribe or improper advantage. Both are against this Code.

Keep in mind that perception matters and that your behaviour can be considered a bribe or an improper advantage regardless of your intention.

Novo Nordisk does not accept bribery or any other form of corrupt business behaviour.

Facilitation Payments

Novo Nordisk prohibits facilitation payments worldwide.

Facilitation payments are gifts or payments made to a public official to speed up an administrative or otherwise routine task that should be performed anyway. Examples include processing papers for customs clearance, issuing visas and other actions by an official.

If you are asked to make a facilitation payment, refuse to pay. Only if there is a threat to your life or health, should a payment be necessary. Contact your manager to discuss the appropriate way to deal with the situation. Always report any facilitation payment made to the Compliance Hotline and ensure that it is booked as a 'facilitation payment' in Novo Nordisk's books.

Always report any facilitation payment made to the Compliance Hotline.

Fraud

Preventing and detecting fraud is a priority for Novo Nordisk.

You must not engage in any kind of fraud against Novo Nordisk, any of our business partners or government entities.

The meaning of fraud varies from country to country, but generally, it means deliberately deceiving a person or company to unjustly obtain an unauthorised benefit, such as money, property or services. Examples are:

- theft of funds, inventory or any other asset from Novo Nordisk, including false expense reports
- manipulation of accounting information or financial statements
- misuse or forgery of any document (for example records, data, accounts, expense claims or contracts)

Conflict of Interest

Personal interests must not have or even appear to have an undue influence on our professional judgment.

A conflict of interest occurs when you have a professional or personal interest that may affect your ability to perform your job without bias. It may relate to your own personal interests, or those of a family member, a friend or another entity you are involved with.

Often, a conflict of interest can be resolved acceptably for both you and Novo Nordisk. So, if you believe you are involved in an actual or potential conflict of interest, let your manager know immediately, so that an appropriate solution can be found. Managers must ensure that employees who have a conflict of interest are not involved in relevant decision-making.

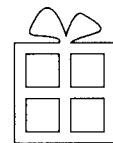
Gifts, Hospitality and Entertainment

Novo Nordisk does not give or accept gifts, hospitality or entertainment that could raise concerns about our integrity.

Keep in mind that when you give or accept gifts, hospitality and entertainment in interactions with business partners, this could lead to a conflict of interest and be seen as a bribe or improper advantage.

To avoid this, you must:

- not ask for gifts, hospitality or entertainment from our current or potential business partners
- ensure that any offer or receipt of gifts, hospitality or entertainment is of reasonable value, infrequent, related to a business purpose, customary for that business relation and cultural practice, and in line with any local requirements. Lavish or inappropriate gifts, hospitality or entertainment are prohibited



Novo Nordisk does not give or accept gifts, hospitality or entertainment that could raise concerns about our integrity.

- never invite or pay for expenses unrelated to business meetings, or related to spouses, family members or other companions. Likewise, you must not accept offers from business partners to pay for expenses unrelated to business meetings, or relating to your spouse, family members or other companions.

Stricter rules apply for interactions with Public Officials, Healthcare Professionals (HCPs) and Healthcare Organisations (HCOs).

Read and comply with the limits and requirements applicable to your area at the [Business Ethics Compliance Framework](#) – ‘Gifts, Hospitality and Entertainment’.

Grants, Donations and Sponsorships

Novo Nordisk gives contributions to organisations in support of healthcare, continuing medical education, research, or for charitable purposes in line with ‘Novo Nordisk Triple Bottom Line commitment’.

We never offer or give such contributions to unduly influence the recipients or to undermine their independence.

To ensure this, remember that we never offer or give grants, donations and sponsorships:

- to individuals
- to improperly encourage or reward prescription, recommendation, or purchase of Novo Nordisk products or to influence regulatory, pricing, or reimbursement decisions
- for the purpose of pre-approval or off-label promotion (as explained below).

If you receive a request for grants, donations and sponsorships, read and comply with the requirements at the [Business Ethics Compliance Framework](#) – ‘Grants, Donations and Sponsorships’.

Off-label Communication

Novo Nordisk promotes its products in accordance with the approved product label.

We never engage in promotion of our products prior to marketing authorisation, nor do we promote our products for use in indications that are not included in the product labelling approved by local regulatory authorities. ‘Off-label promotion’, as we call it, is prohibited.

Information about products that have not yet been approved or information that is not consistent with approved product labelling may be provided only on request or to support proper exchange of scientific information – in both cases only by our medically and scientifically qualified staff.

If you provide product information as part of your job, read and comply with the requirements at the [Business Ethics Compliance Framework](#) – ‘Off-label Communication’.

Books and Records

**Novo Nordisk maintains accurate books and records of our business dealings.
In this way, we can always trace how we make or receive payments and for what reason.**

When you provide anything of value to a company, entity or individual outside the Novo Nordisk group, make sure that the recorded entry is booked correctly and states the purpose, nature and participants related to such transaction, for example when settling expenses related to business travel in Concur.

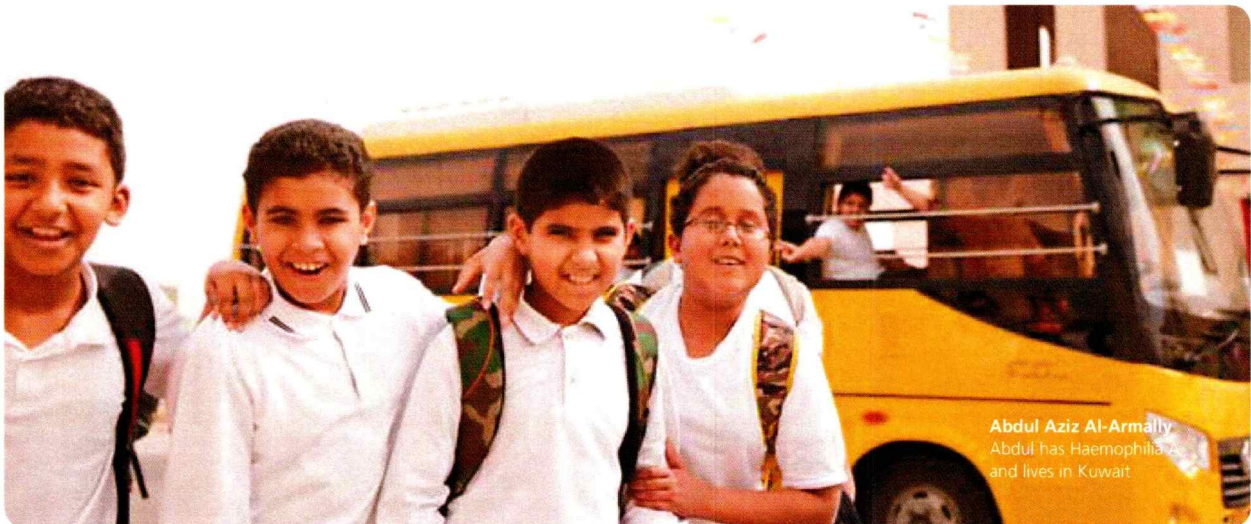
Do not create records that are false, incomplete, or altered or that do not reflect the true nature of transactions. This is considered fraud and is not accepted.

Be especially cautious when it comes to transfers of value to HCPs and HCOs. This is to ensure that we can report and disclose such transfers in line with our procedures, applicable local laws, regulations and industry codes, see also section 4.2.

If you process or approve payments, read and comply with the requirements and supporting guidance at the [Business Ethics Compliance Framework](#) – ‘Books and Records’.



Do not create records that are false, incomplete, or altered or that do not reflect the true nature of transactions. This is considered fraud and is not accepted.





4. Business Ethics in Our Interactions with Stakeholders

Public Officials

Novo Nordisk interacts with Public Officials ethically, responsibly and transparently. We never give or offer anything of value to unduly influence a Public Official.

The term Public Official is broad. For example, it covers politicians, officers, and others employed in government departments, in companies owned or partially owned by a government and in international organisations. Most medical and scientific personnel are seen as Public Officials when they work in government-owned hospitals, clinics, universities or similar facilities. In many countries, Public Officials also include HCPs.

It is important that you recognise that our interactions with Public Officials are subject to strict International laws and local rules in the countries where we operate.

If you interact with Public Officials, read and comply with the requirements and supporting guidance at the [Business Ethics Compliance Framework](#) – ‘Public Officials’.

Healthcare Professionals and Healthcare Organisations

Novo Nordisk believes that interactions with HCPs and HCOs have a profound and positive impact on the quality of patient treatment and future innovations.

We engage with HCPs and HCOs as part of our research and development activities, for example in clinical trials. We also sponsor and arrange meetings with HCPs to inform them about the medical aspects of our products, or to provide, exchange or obtain other scientific or educational input.

Where allowed, we also give samples of Novo Nordisk products to HCPs to enable HCPs to familiarise themselves with our products.

All these interactions are based on a valid scientific/business purpose and in compliance with all laws and industry codes.



We never give or offer anything of value to Healthcare Professionals or Organisations to influence their prescribing or purchasing decisions and we are transparent with regard to our contributions.

We never give or offer anything of value to HCPs or HCOs to unduly influence their prescribing or purchasing decisions and we are transparent with regard to our contributions.

If you interact with HCPs or HCOs, read and comply with the requirements and supporting guidance at the [Business Ethics Compliance Framework](#) – ‘Interactions with HCPs/HCOs’.

Patients and Patient Organisations

At Novo Nordisk we focus on doing what is best for the patient. We consider the exchange of information with patients and patient organisations to be vital for our continued improvement of products and treatments. Valuable insights can come from these relationships.

We comply with local and international laws, regulations and industry codes and ensure transparency and high ethical standards in our interactions with patients and patient organisations. In addition, we follow the codes developed by individual patient organisations and respect their independence.



If you interact with patients and patient organisations, read and comply with the requirements and supporting guidance at the [Business Ethics Compliance Framework](#) – ‘Patients and Patient Organisations’.

Third Party Representatives

Sometimes we hire companies or individuals who are not part of Novo Nordisk to provide services for us and represent us in interactions with Public Officials and/or HCPs or HCOs. For example, they may represent us in public tenders, perform lobbying, marketing or sales promotional activities on our behalf or organise our educational meetings for HCPs. We call them ‘Third Party Representatives’ or ‘TPRs’.

Because Third Party Representatives represent Novo Nordisk in critical relationships, they may expose us to liability and reputational damage, if they do not follow our Business Ethics standards. Therefore, we require them to agree to follow this Code.

Before we engage certain high-risk Third Party Representatives, we evaluate their integrity based on information collected from various sources. We also educate them in the standards of this Code.

During the business relationship, we continually monitor our Third Party Representatives’ compliance with this Code and the terms of the contract. If a Third Party Representative violates this Code, we will request immediate action. If necessary, we will terminate the business relationship.

If you interact with Third Party Representatives, read and comply with the requirements and supporting guidance at the [Business Ethics Compliance Framework](#) – ‘Third Party Representatives’.

If you interact with Third Party Representatives, read and comply with the requirements and supporting guidance at the [Business Ethics Compliance Framework](#) – ‘Third Party Representatives’.

Definitions

This list contains definitions of abbreviations and terms used in this document.

Term	Definition
Bribery	To offer, promise or give any undue advantage or anything of value, directly or indirectly, to a public official, business partner or any person, to obtain or retain business or other improper business advantage.
Healthcare Organisation (HCO)	Any legal person that is a healthcare, medical or scientific association or organisation (regardless of the legal or organisational form) such as a hospital, clinic, foundation, university or other teaching institution or learned society (except for patient organisations), through which one or more Healthcare Professionals provide services. This definition also includes Healthcare Institutions (HCI). Note that the meaning of 'HCO'/'HCI' may vary from country to country.
Healthcare Professional (HCP)	Any member of the medical, dental, pharmacy or nursing professions or any other person who in the course of his/her professional activities, may prescribe, purchase, supply, recommend, or administer a medicinal product. This includes also any official or employee of a government agency or other organisation (whether in the public or private sector) that may prescribe, purchase, supply or administer medicinal products. In some cases, HCPs may also be covered by the term 'Public Officials' by international anti-corruption laws. Note that the meaning of 'HCP' may vary from country to country
Public Official	(i) An officer or employee or person acting in an official capacity for or on behalf of a government, including any government department, agency or instrumentality; (ii) an officer or employee or person acting in an official capacity for or on behalf of a public international organisation including any department, agency or instrumentality and any entity thereof; or (iii) a political party official, candidate for political office, or person acting in an official capacity of a political party official or candidate for office
UN Global Compact	A voluntary UN initiative based on commitments from companies to implement universal sustainability principles and to take steps to support the United Nations' goals. Novo Nordisk has made a commitment to comply with the principles of the UN Global Compact. Principle 10 on anti-corruption states that "businesses should work against corruption in all its form, including extortion and bribery."
Third Party Representative	Any company or individual that is not part of the Novo Nordisk group but is engaged by Novo Nordisk to provide certain services and, as part of the performance of such services, acts on behalf of or in the interest of Novo Nordisk towards Public Officials and/or Healthcare Professionals/Healthcare Organisations. Guidance on how to identify if a current or potential business partner is a Third Party Representative is available at Business Ethics Compliance Framework (link) -'Third Party Representatives'
Off-label promotion	Off-label promotion means any communication to an external audience that is designed to promote an off-label use of a product. Off-label use means any use of a product that is not consistent with the currently approved product labelling or any use of an unapproved product. Product means any Novo Nordisk medicinal product or medical device (approved or unapproved). The product labelling is the information on the package insert as approved by the appropriate regulatory authority. The meaning of promotion varies from country to country. In the EU, it is defined as 'any form of door-to-door information, canvassing activity or inducement designed to promote the prescription, supply, sale or consumption of medicinal products'

References

No. Title

- 1 128363 - (QBIQ Document) Novo Nordisk policies
- 2 140665 - (QBIQ Document) Disciplinary Sanction Guidelines

Change Log

Edition no.	1.0	Effective date: See Signature Page
CR Number	N/A	
Change to document		This Business Ethics Code of Conduct (BE CoC) replaces the previous five (5) Global Business Ethics (BE) SOPs.
Rationale for document change		The release of this BE CoC supports the reduction in TOP SOPs and it is part of simplifying the management and communication of Novo Nordisk's global BE requirements.
Replaced document(s)		Five BE documents will be abolished from QBIQ: 1-March-2017: <ul style="list-style-type: none">• 107878• 107880• 107521• 140148• 125847

Novo Nordisk Business Ethics Code of Conduct

Effective Date:

01-Mar-2017

This is a representation of an electronic record that was signed electronically and this page is the manifestation of the electronic signature.

Document signed by:

Initials	Full Name	Date and Time of Signature (Server Time)
Meaning		
kbun	KBun - Kim Robert Bundegaard	
Owner Approval		14-Dec-2016 09:54 GMT+0000
ctvb	CTVB - Caroline Thufason von Barnekow	
Author Approval		14-Dec-2016 18:02 GMT+0000
mcni	MCNi - Mads Christian Nielsen	
Quality Assurance Approval		15-Dec-2016 10:04 GMT+0000
ctll	CTII - Charlotte Theill	
Document Release Approval		16-Dec-2016 07:29 GMT+0000