

Smluvní strany

STEM/MARK, a.s.

Se sídlem: Na Hrázi 18, 180 00, Praha 8
IČO: 61859591
DIČ: CZ61859591
Bankovní spojení: UniCredit Bank ČR, Praha 1
Číslo účtu: 819 010 004 / 2700
Zápis do obchodního rejstříku: Praha, spis B2841
Zastoupená: Jan Tuček, prokurista

(dále jen dodavatel)

a

Česká republika - Státní ústav pro kontrolu léčiv, organizační složka státu
se sídlem: Šrobárova 48, 100 41 Praha 10
IČ: 00023817
DIČ: CZ00023817
zastoupená: PharmDr.Martinem Benešem, ředitelem ústavu

(dále jen objednatel)

uzavírají dále uvedeného dne, měsíce a roku podle příslušných ustanovení obchodního zákoníku v platném znění tuto

OBCHODNÍ SMLOUVU

Dle § 269 obchodního zákoníku

Článek 1

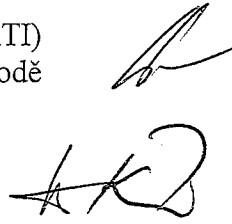
Předmět smlouvy

- 1.1 Předmětem smlouvy je závazek dodavatele provést dle potřeb a specifikace objednatele uvedené v této smlouvě a v příloze č.1 této smlouvy (část zadávací dokumentace) průzkum názorů a postojů dle metodiky stanovené touto smlouvou, výsledky průzkumu zpracovat a v podobě ucelené zprávy předat objednateli, a to za podmínek stanovených touto smlouvou.
- 1.2 Předmětem smlouvy je zároveň závazek objednatele předmět smlouvy uvedený v odstavci 1.1 odebrat a v souladu s článkem 4 této smlouvy za něj zaplatit smluvenou cenu.

Článek 2

Specifikace zadání výzkumu

- 2.1 Objednatel tímto objednává provedení průzkumu názorů a postojů lékařů a lékárníků k problematice regulace léčivých přípravků a průzkum srozumitelnosti vybraných příbalových informací léčivých přípravků pro cílové skupiny pacientů. Bližší specifikaci obsahuje Příloha č.1 této smlouvy.
- 2.2 Kvantitativní průzkum lékařů a lékárníků proběhne formou telefonického (CATI) dotazování na vzorku cca 600 respondentů u každé skupiny, vybraných po dohodě



s objednatelem. Návrh dotazníku připraví dodavatel ve spolupráci s objednatelem. Finální verze bude odsouhlasena objednatelem. Forma analýzy bude předem dohodnuta s objednatelem.

- 2.3 Kvalitativní výzkum srozumitelnosti příbalových informací léčivých přípravků proběhne formou hloubkového osobního rozhovoru s pacienty v 5 skupinách pacientů, každá o 15 respondentech. Bude hodnoceno celkem 10 příbalových informací, každý respondent v cca 60ti minutovém osobním rozhovoru zhodnotí 2 příbalové informace.
- 2.4 Dodavatel se zavazuje provést průzkum standardním způsobem. Výsledky dodavatel předá kontaktní osobě objednatele ve formě závěrečné zprávy a prezentace hlavních zjištění.
- 2.5 Dodavatel se zavazuje provést průzkum dle následujícího harmonogramu
 - do 31.3. 2008 - příprava průzkumu
 - do 30.5.2008 - sběr dat
 - do 30.6.2008 - předání výstupů ve formě zprávy v ČJ

Článek 3 **Závazky smluvních stran**

- 3.1 Při provádění průzkumu dle této smlouvy je dodavatel vázán pokyny objednatele.
- 3.2 Dodavatel se zavazuje výsledky průzkumu předat objednateli v jeho sídle, a to v následujícím členění:
 - 3.2.1 Závěrečná zpráva v českém jazyce ve formátu PPT (3 tištěné exempláře)
 - 3.2.2 Elektronická verze výstupů

Všechny předané dokumenty budou v elektronické podobě v prostředí kompatibilním s produkty MS Office 2000 a Adobe Acrobat 5.0. Pokud není specifikováno jinak budou dokumenty v českém jazyce.

- 3.3 Objednatel se zavazuje poskytnout dodavateli nezbytnou součinnost při stanovení priorit průzkumu. Objednatel poskytne dodavateli všechny informace nezbytné pro uskutečnění průzkumu, které má k dispozici.
- 3.4 Dodavatel se zavazuje realizovat průzkum ve smyslu této smlouvy podle nejvyšších profesionálních standardů a zajistit odpovídající odbornou úroveň a kvalitu všech fází průzkumu. Dodavatel se zejména zavazuje dodržet zásady etického kodexu mezinárodní asociace ESOMAR a standardy české asociace SIMAR.

Článek 4 Cena a její splatnost

- 4.1 Cena průzkumu byla stanovena na 900.000,- Kč. Tato cena nezahrnuje DPH 19 %.
- 4.2 Cena výzkumu bude uhrazena objednatelem na základě faktury vystavené dodavatelem. Dodavatel je oprávněn vystavit fakturu až po provedení kvantitativního výzkumu dle podmínek stanovených v této smlouvě.
- 4.3 Splatnost faktury je 21 dnů ode dne, kdy byla faktura prokazatelně doručena objednateli. Faktura musí mít náležitosti daňového dokladu dle § 28 zákona č.235/2004 Sb. Ve znění pozdějších předpisů. Faktura musí být prokazatelně doručena objednateli nejpozději do 30.6.2008.

Článek 5 Sankce

- 5.1 Smluvní strany ujednaly, že prodlení dodavatele s dodáním výsledků podle čl. 2.5 a prodlení odběratele s úhradou faktury podle čl. 4 po dobu delší než 14 dní je považováno za podstatné porušení smluvní povinnosti ve smyslu § 345 obchodního zákoníku. Toto ustanovení se nepoužije v případě, že faktura nebude předložena dle podmínek stanovených touto smlouvou. Tímto ustanovením není dotčeno právo na náhradu škody.
- 5.2 Nedodrží-li dodavatel z důvodů, které způsobil nebo mohl předpokládat, termíny dodání stanovené v čl. 2.5 a neodevzdá-li výsledky výzkumu na písemnou výzvu ani v dodatečně lhůtě 7 kalendářních dnů, je odběratel oprávněn požadovat po něm náhradu škody podle obchodního zákoníku.
- 5.3 Při prodlení s platbou podle čl. 4. je odběratel povinen zaplatit dodavateli úrok z prodlení ve sjednané výši 0,05 % z ceny předmětu plnění za každý kalendářní den prodlení. Při prodlení s plněním smlouvy ze strany dodavatele je dodavatel povinen uhradit smluvní pokutu ve výši 0,01 % z celkové ceny za každý kalendářní den.

Článek 6 Zvláštní ustanovení

- 6.1 Výsledky průzkumu a data vztahující se k osobě nebo činnosti odběratele se stávají okamžikem předání odběrateli jeho vlastnictvím. Objednatel s nimi může nakládat dle vlastního uvážení, publikovat či je poskytnout dalším subjektům.
- 6.2 Know-how, průzkumné techniky a data obecného charakteru, která nemají přímý vztah k osobě nebo činnosti objednatele, zůstávají majetkem dodavatele.
- 6.3 Obě smluvní strany se zavazují zachovat mlčenlivost o obsahu této smlouvy i o všech skutečnostech týkajících se druhé smluvní strany, které se dozví v souvislosti s plněním této smlouvy. Za porušení této povinnosti jsou obě smluvní strany oprávněny požadovat smluvní pokutu ve výši 50 % celkové ceny kontraktu a současně náhradu škody vzniklé tímto porušením povinností.

- 6.4 Dodavatel uchová v tajnosti a nesdělí žádné třetí osobě jakékoliv informace o Objednateli, které se v souvislosti s prováděním průzkumů dle této smlouvy dozví, pokud nejsou tyto informace veřejně známé a jejich prozrazení třetím osobám by bylo v rozporu se zákonem, touto smlouvou a oprávněnými zájmy Objednatele. Tato povinnost zachovávat důvěrnost informací a mlčenlivost trvá dva roky po ukončení této smlouvy.
- 6.5 Dodavatel se dále zavazuje využívat získané informace o Objednateli pouze pro účely splnění této smlouvy.
- 6.6 Dodavatel je oprávněn informace uvedené v bodě 6.5 sdělit třetí osobě pouze po předchozím písemném souhlasu ze strany Objednatele, nebo pokud povinnost poskytnout informaci vyplývá z obecně závazného právního předpisu.

Článek 7 Závěrečná ustanovení

- 7.1 Tato smlouva nabývá účinnosti dnem podpisu oběma stranami a platí až do vypořádání závazků vyplývajících z této smlouvy.
- 7.2 Kontaktní osoby ve smyslu této smlouvy jsou: za odběratele RNDr. Blanka Pospíšilová a za dodavatele Mgr. Jan Lajka.
- 7.3 Smlouva je vyhotovena ve čtyřech vyhotoveních, z nichž každá strana obdrží dva.
- 7.4 Změny a doplňky k této smlouvě mohou být učiněny pouze písemně formou dodatku ke smlouvě podepsaných osobami oprávněnými za smluvní strany jednat.
- 7.5 Smluvní strany prohlašují, že tato smlouva vyjadřuje jejich vůli a byla přijata bez jakéhokoliv nátlaku.

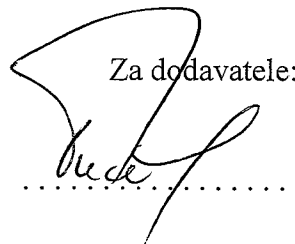
V Praze dne 13. 3. 2008

Za odběratele



PharmDr. Martin Beneš
ředitel SÚKL

Za dodavatele:



Ing. Jan Tuček
prokurista STEM/MARK

Příloha č. 1 k obchodní smlouvě

1 Vymezení předmětu plnění

1.1 Specifikace předmětu plnění veřejné zakázky

- A) Provedení exkluzivního průzkumu postoje k regulaci léčiv formou kvantitativního výzkumu : a) mezi lékaři
b) mezi lékárníky
- B) Provedení kvalitativního průzkumu srozumitelnosti příbalových informací léčivých přípravků formou hloubkového rozhovoru s pacienty

1.2 Požadavky na plnění předmětu veřejné zakázky

A) Výběr reprezentativního vzorku lékařů (kvótně – náhodný dle specializace a typu praxe)/lékárníků (nemocniční vs. základní-soukromé lékárny), minimálně 600 respondentů z každé skupiny; připraveno 11 otázek pro každou cílovou skupinu (z toho 4 otázky otevřené)

B) 5 skupin respondentů o 15 účastnících, 10 vybraných příbalových informací z 5 indikačních skupin, každý respondent hodnotí 2 příbalové informace z jedné skupiny, délka osobního rozhovoru cca 60 minut.

Výběr indikačních skupin pro průzkum srozumitelnosti PI:

- antiepileptika (cílová skupina patientská organizace)
- antihypertenziva (cílová skupina ve věku nad 60 let)
- antidepresiva (cílová skupina napříč populací)
- běžné léky pro děti (cílová skupina rodiče dětí do 15 let)
- léky proti nachlazení - OTC (cílová skupina napříč populací)

