

## Prohlášení uchazeče – právnické osoby ve vztahu k SÚKL

### I. Uchazeč:

obchodní firma nebo název <sup>1)</sup>: .....

sídlo <sup>1)</sup>: .....

IČO <sup>1)</sup>: .....

zapsán v obchodním rejstříku vedeném u <sup>1), 2)</sup> ....., v oddílu ....., vložka.....

zastoupen všemi osobami, které tvoří statutární orgán uchazeče nebo jsou členem statutárního orgánu uchazeče (dále jen "uchazeč").

### PROHLAŠUJI, že:

v souladu se Zadávací dokumentací veřejné soutěže ve výzkumu, experimentálním vývoji a inovacích Programu na podporu zdravotnického aplikovaného výzkumu na léta 2020 – 2026, Podprogram 3: Dopady pandemie covid-19 na zdravotní péči v ČR

### **předložený návrh projektu neodpovídá klinickému hodnocení humánních léčebných přípravků nebo zdravotnických prostředků a není třeba ho předkládat k posouzení SÚKL**

podle platných právních předpisů (zákon č. 378/2007 Sb. o léčivech a změnách některých souvisejících zákonů (zákon o léčivech), vyhláška č. 226/2008 Sb., o správné klinické praxi a bližších podmínkách klinického hodnocení léčivých přípravků, zákon č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích a o změně zákona č. 634/2004 Sb., o správních poplatcích, ve znění pozdějších předpisů).

A dále pro posouzení, zda návrh projektu odpovídá klinickému hodnocení léčiv pravdivě odpovídám na následující otázky (vč. tabulky) <sup>3)</sup>:

1. Je v návrhu projektu podáván/studován léčivý přípravek/ léčivo? Dostávají pacienti či zdraví dobrovolníci léky, které jsou důležité pro vyhodnocení projektu? (ANO - např. sledování odpovědi u pacientů před a po léčbě xxx pomocí hladiny yyy; NE - srovnání dvou operačních technik = i při operacích dostávají pacienti léky, ale ty nejsou součástí projektu, nezáleží, jaké léky, který pacient dostane a jejich podání není vymezeno projektem).  
Je-li v návrhu projektu použito placebo, jde vždy o klinické hodnocení.
2. Je v návrhu projektu pro jeho účely prováděna intervence? Podstoupí pacient/zdravý dobrovolník jakékoli vyšetření navíc, které by v běžné praxi nepodstupoval? (ANO - např. odběr krevních vzorků na stanovení hladiny léku..., NE - sběr informací o nežádoucích účincích, poznámka: dotazník, který pacient/zdravý dobrovolník vyplní, nepovažujeme za intervenci).
3. Je návrh projektu prováděn na lidských subjektech? Tzn., že pro zkoumání je důležitá účast pacientů či zdravých dobrovolníků? (ANO - např. sledování léčebné odpovědi u pacientů před a po léčbě xxx pomocí hladiny yyy; NE - projekt probíhá na zvířecích modelech či tkáňových kulturách).

## POMOCNÁ ROZLIŠOVACÍ TABULKA

LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK	INTERVENCE	LIDSKÉ SUBJEKTY	
Je v návrhu projektu podáván/studován léčivý přípravek?	Je v návrhu projektu pro jeho účely prováděna intervence?	Je návrh projekt prováděn na lidských subjektech?	
<b>nevím</b>	Nejste-li si jisti, zda látku podávanou v návrhu projektu je možné označit jako léčivo/léčivý přípravek - vzneste dotaz na SÚKL. <i>Můžete se dotazem obrátit na odd. klinického hodnocení léčiv MUDr. Alice Němcová (tel. 272185817, <a href="mailto:alice.nemcova@sukl.cz">alice.nemcova@sukl.cz</a>)<sup>4)</sup>:</i>		
<b>NE</b>	<b>NE</b>	<b>NE</b>	<b>nejde o KH LP, <u>NEPOSÍLAT k posouzení na SÚKL</u></b>  např. použití kosmetických přípravků u zvířat k posouzení snášenlivosti
<b>NE</b>	<b>NE</b>	<b>ANO</b>	<b>nejde o KH LP, <u>NEPOSÍLAT k posouzení na SÚKL</u></b>  např. podávání doplňků stravy či kosmetických přípravků u lidí
<b>NE</b>	<b>ANO</b>	<b>ANO</b>	<b>nejde o KH LP, <u>NEPOSÍLAT k posouzení na SÚKL</u></b>  např. epidemiologické studie (zjišťování incidence výskytu viru/protilátek...u obyvatelstva či určité skupiny populace; standardizace či zavedení nových diagnostických testů...)
<b>NE</b>	<b>ANO</b>	<b>NE</b>	<b>nejde o KH LP, <u>NEPOSÍLAT k posouzení na SÚKL</u></b>  např. vyšetření na zvířecích modelech, tkáňových kulturách – nové vyšetřovací metody, receptory...
<b>ANO</b>	<b>NE</b>	<b>NE</b>	<b>nejde o KH LP, <u>NEPOSÍLAT k posouzení na SÚKL</u></b>  např. citlivost na tkáňových kulturách či u zvířat
<b>ANO</b>	<b>ANO</b>	<b>NE</b>	<b>nejde o KH LP,</b>

			<p><b><u>NEPOSÍLAT k posouzení na SÚKL</u></b></p> <p>např. na zvířecích modelech či tkáních – podání léčiva a sledování jeho účinku či farmakologických vlastností</p>
<b>ANO</b>	<b>ANO</b>	<b>ANO</b>	<p><b>jedná se o KH LP regulované SÚKL</b></p> <p><b><u>MUSÍ BÝT POSLÁN k posouzení na SÚKL</u></b></p> <p>i v případě, že jsou podávány registrované LP v souladu s běžnou praxí (fáze IV)</p>
<b>ANO</b>	<b>NE</b>	<b>ANO</b>	<p><b>jedná se možná o studii regulovanou SÚKL</b></p> <p><b><u>MUSÍ BÝT VŽDY POSLÁN /PŘEDLOŽEN k posouzení na SÚKL</u></b></p> <p>i v případě, že jsou podávány registrované LP v souladu s běžnou praxí - studie farmakoekonomiky, postmarketingové studie bezpečnosti</p>

Tímto prohlašuji, že údaje uvedené v tomto dokumentu jsou pravdivé a správné. Jsem si plně vědom/a toho, že pokud bych uváděl/a nepravdivé údaje, budu čelit všem z toho vyplývajícím právním následkům.

V ..... dne .....<sup>1)</sup>

.....  
vlastnoruční podpisy **všech** osob tvořících statutární orgán uchazeče  
nebo **všech** členů statutárního orgánu uchazeče

<sup>1)</sup> Údaje vyplňte na počítači, strojem nebo hůlkovým písmem.

<sup>2)</sup> Vyplňuje se, je-li uchazeč zapsán v obchodním rejstříku.

<sup>3)</sup> Otázky a tabulku vyplňte zakroužkováním správných odpovědí.

<sup>4)</sup> Např. v některých zemích může být přípravek označen jako kosmetika či doplněk stravy, v ČR může být posouzen jako léčivo.