

	ЗАКЛЮЧЕНИЕ ДОГОВОРА СО СПОНСОРОМ КИ ЛС, ИМН И МТ		
Отдел науки и образования	Код: СОП-ЗДСКИЛСИМНМТ-26/ОНИО	Версия 01	Стр.1 из 16
Дата введения: 14.07.2026 г.	Дата пересмотра: 14.07.2029 г.		

Название документа	Стандартная операционная процедура: Заключение договора со Спонсором КИ ЛС, ИМН И МТ			
Код:	СОП- ЗДСКИЛСИМНМТ -26/ОНИО			
Утверждено:	Приказом Председателя Правления РГП на ПХВ «Национальный координационный центр экстренной медицины» МЗ РК № 184 от «14» июля 2026 г.			
Разработчики:	Должность	Ф.И.О.	Дата	Подпись
	Руководитель отдела науки и образования	Сулейманова С.Б.	14.07.26	
	Главный специалист отдела науки и образования	Наби М.Е.	14.07.26	
Согласовано:	Заместитель Председателя Правления по координации экстренной помощи	Сапаров А.И.	14.07. 2026	
	Руководитель отдела контроля качества и службы поддержки пациентов	Абылкасова Н.Т.	14.07.26	
	Руководитель отдела правового обеспечения	Идрисова А.К.	14.07.2026	

Астана, 2026 г

	ЗАКЛЮЧЕНИЕ ДОГОВОРА СО СПОНСОРОМ КИ ЛС, ИМН И МТ		
Отдел науки и образования	Код: СОП-ЗДСКИЛСИМНМТ - 26/ОНИО	Версия 01	Стр.2из 16
Дата введения: 14.07.2026 г.	Дата пересмотра: 14.07.2029 г.		

1. Цель

Заключение договора со Спонсором клинических исследований лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники

2. Сокращения

GCP – Good Clinical Practice (надлежащая клиническая практика)

ИМН – изделия медицинского назначения

ИРК – Индивидуальная регистрационная карта

КИ – клиническое исследование

КФ МЗ РК – Комитет Фармации Министерства здравоохранения Республики Казахстан

ЛС – лекарственные средства

ЛЭК – локальная этическая комиссия

МТ – медицинская техника

3. Область применения

Данный СОП относится ко всем видам деятельности КИ, созданной в Центре или в коллаборации с ней.

4. Ресурсы

Материально-техническая оснащенность Центра, обученный персонал по GCP, перечень услуг подразделений, услуги на аутсорсинге, оргтехника, интернет.

5. Безопасность

Иметь данные по безопасности и эффективности исследуемого ЛС, ИМН и МТ

6. Документирование

Служебная записка, перечень услуг Общества, перечень персонала, обученного GCP, проект сметы бюджета клинического исследования, проект соответствующего договора о проведении клинического исследования

7. Алгоритм стандартных действий и/или операций

7.1. Комитету по обеспечению качества КИ для заключения договора о проведении клинического исследования необходимо запросить у Спонсора данного исследования:

	ЗАКЛЮЧЕНИЕ ДОГОВОРА СО СПОНСОРОМ КИ ЛС, ИМН И МТ		
Отдел науки и образования	Код: СОП-ЗДСКИЛСИМНМТ - 26/ОНиО	Версия 01	Стр.3из 16
Дата введения: 14.07.2026 г.	Дата пересмотра: 14.07.2029 г.		

- ☐ проект протокола клинического исследования;
- ☐ инструкцию по медицинскому применению (если применимо);
- ☐ руководство по эксплуатации для изделий медицинского назначения и медицинской техники.

7.2. Центр по обеспечению качества клинического исследования изучает проект протокола клинического исследования для определения возможностей Центра, в том числе клинической лаборатории, отделения параклиники для проведения клинического исследования:

- ☐ определить риски, учитывая вид клинического исследования и его фазу;
- ☐ оценить возможности Центра по набору субъектов клинического исследования необходимой категории;
- ☐ определить наличие ограничений по набору потенциальных субъектов клинического исследования согласно критериям включения/не включения;
- ☐ рассмотреть перечень и объем необходимого для проведения клинического исследования лабораторно-диагностического обследования;
- ☐ оценить лабораторно-диагностические возможности клинических отделений для проведения клинического исследования;
- ☐ оценить лабораторно-диагностические возможности параклинических отделений для проведения клинического исследования;
- ☐ рассчитать длительность клинического исследования, учитывая объем выборки субъектов клинического исследования (необходимо соотнести с количеством коек, количеством обращений, графиками визитов согласно протокола исследования), сопоставить с предложенной Спонсором продолжительностью клинического исследования.

7.3. Центр информирует Спонсора об отсутствии необходимых единиц материально-технического оснащения для проведения клинического исследования:

- ☐ решается вопрос о предоставлении Спонсором специфического оборудования для клинического исследования (при отсутствии данного оборудования в Центре);
- ☐ в случае отказа - решается вопрос о заключении договора по аутсорсингу диагностических услуг с другими клинико-диагностическими базами/лабораториями для проведения необходимого вида обследования, отсутствующего в Центре.

7.4. Расходная часть на проведение клинического исследования рассчитывается Отделом экономического планирования и анализа Центра:

	ЗАКЛЮЧЕНИЕ ДОГОВОРА СО СПОНСОРОМ КИ ЛС, ИМН И МТ		
Отдел науки и образования	Код: СОП-ЗДСКИЛСИМНМТ - 26/ОниО	Версия 01	Стр.4из 16
Дата введения: 14.07.2026 г.	Дата пересмотра: 14.07.2029 г.		

☐ расходы на обследование субъекта КИ (в том числе приобретение необходимого оборудования и расходных материалов, а также стоимость аутсорсинговых услуг);

☐ дополнительные расходы на продление нахождения пациента в стационаре на срок, превышающий таковой согласно Протоколу диагностики и лечения с данной патологией в рамках Гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, при наличии требований согласно протокола клинического исследования;

☐ возмещение (компенсация) расходов субъектов КИ, связанных с участием в КИ (проезд, проживание, суточные);

☐ вознаграждение здоровым добровольцам за участие в КИ;

☐ работа исследовательской команды;

☐ обеспечение страхового обязательства исследователя и (или) Центра;

☐ налоги, налог на добавленную стоимость;

☐ доходная часть.

7.5. Проект договора составляется Отделом правового обеспечения Центра с учетом информации для включения в договор в соответствии с Приложением 1.

7.6. Согласование проекта договора клинического исследования проводится с:

☐ отделом правового обеспечения;

☐ отделом экономического планирования и анализа;

☐ отделом контроля качества и служба поддержки пациента;

☐ отделом науки и образования;

☐ заместителем Председателя Правления по медицинской части, заместителем Председателя Правления по координации экстренной помощи, руководителем отдела науки и образования, заместителем Председателя Правления по экономике и финансам

7.7. Отдел правового обеспечения направляет проект договора Спонсору на согласование.

7.8. Согласованный договор по проведению клинического исследования подписывается двусторонне Председателем Правления Центра и Спонсором с обязательством последнего предоставить к началу проведения клинического исследования следующие документы:

☐ приказ КФ МЗ РК на проведение клинического исследования, за исключением неинтервенционных КИ и проведения IV фазы КИ (приказ не требуется);

☐ заключение ЛЭК об одобрении КИ;

	ЗАКЛЮЧЕНИЕ ДОГОВОРА СО СПОНСОРОМ КИ ЛС, ИМН И МТ		
Отдел науки и образования	Код: СОП-ЗДСКИЛСИМНМТ - 26/ОНИО	Версия 01	Стр.5из 16
Дата введения: 14.07.2026 г.	Дата пересмотра: 14.07.2029 г.		

- ☐ утвержденную версию протокола клинического исследования (название утвержденного Спонсором протокола клинического исследования должно совпадать с названием в приказе КФ МЗ РК), за исключением неинтервенционных КИ и проведения IV фазы КИ (приказ не требуется);
- ☐ утвержденную версию формы информированного согласия на государственном и русском языках (при необходимости, на других языках);
- ☐ утвержденную версию брошюры исследователя;
- ☐ утвержденную версию формы ИРК;
- ☐ изделия медицинского назначения или медицинскую технику;
- ☐ копию договора страхования субъектов КИ;
- ☐ договор страхования исследователя и (или) Центра (при необходимости).

8. Примечание

Условия начала процедуры - поступление заявки на проведение клинического исследования от Спонсора, служебная записка Отдела науки и образования по оценке возможности Центра по проведению клинического исследования, проект сметы бюджета КИ.

Указание условий пересмотра СОП

Настоящий СОП пересматривается 1 раз в 3 года и/или при появлении новых требований к ведению брошюры исследователя при проведении КИ.

9. Ответственные исполнители

Отдел науки и образования, Локальная этическая комиссия, Отдел контроля качества и служба поддержки пациента, Отдел экономического планирования и анализа, Отдел правового обеспечения.

10. Ссылки

- Кодекс Республики Казахстан «О здоровье народа и системе здравоохранения»;
- Хельсинская декларация Всемирной Медицинской Ассоциации, принятая на 64-ой Генеральной Ассамблее ВМА, Форталеза, Бразилия, октябрь 2013 г.;
- Приказ от 11 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-248/2020 «Об утверждении Правил проведения медико-биологических экспериментов, доклинических (неклинических) и клинических исследований, а также требований к доклиническим и клиническим базам»;

	ЗАКЛЮЧЕНИЕ ДОГОВОРА СО СПОНСОРОМ КИ ЛС, ИМН И МТ		
Отдел науки и образования	Код: СОП-ЗДСКИЛСИМНМТ - 26/ОНИО	Версия 01	Стр.биз 16
Дата введения: 14.07.2026 г.	Дата пересмотра: 14.07.2029 г.		

- Приказ Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 9 февраля 2021 года № 22167. «Об утверждении надлежащих фармацевтических практик»;
- Руководство ICH-GCP по проведению клинических исследований от 6 января 2025 г.;
- Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 23 ноября 2016 года № 79 «Об утверждении Правил надлежащей клинической практики Евразийского экономического союза».

Приложение 1

Информация для включения в Договор о проведении клинического исследования

Условия и сроки проведения клинического исследования

1. Необходимыми условиями проведения клинического исследования являются:

- строгое соблюдение Сторонами этических и юридических требований, предъявляемых к проведению клинических исследований;
- подтверждение Заказчиком выполнения требования об обязательном страховании жизни, здоровья субъекта клинического исследования;
- подтверждение Заказчиком выполнения требования о страховании Центра и (или) главного исследователя/исследователя (при необходимости).

2. Сроки проведения клинического исследования и количество субъектов клинического исследования:

- Начало клинического исследования: _____.
- Окончание клинического исследования: _____.

Количество субъектов клинического исследования после проведения скрининга будет составлять не менее _____ человек.

Определение общей стоимости программы клинического исследования

1. Общая стоимость программы клинического исследования, согласованная Сторонами, составляет _____ тенге
(сумму указать цифрами и прописью)

2. Оплата производится до начала работ в размере 100% стоимости на основании выставленного счета в безналичном порядке.

	ЗАКЛЮЧЕНИЕ ДОГОВОРА СО СПОНСОРОМ КИ ЛС, ИМН И МТ		
Отдел науки и образования	Код: СОП-ЗДСКИЛСИМНМТ - 26/ОНИО	Версия 01	Стр.7из 16
Дата введения: 14.07.2026 г.	Дата пересмотра: 14.07.2029 г.		

3. В случае досрочного прекращения действия Договора оплате подлежат фактически выполненные работы в размере, части стоимости настоящего Договора, рассчитанной пропорционально части фактически произведенных работ от их общего количества, предусмотренного настоящим Договором.

Права и обязанности сторон:

Права и обязанности Исполнителя

1. Исполнитель имеет право:

- обладать полной и достоверной информацией о результатах доклинического исследования лекарственного средства или изделия медицинского назначения или медицинской техники, содержащимися в брошюре исследователя;
- ознакомиться до начала проведения клинического исследования с проектом протокола клинического исследования лекарственного препарата, медицинского изделия, разработанным разработчиком (производителем) лекарственного препарата или изделия медицинского назначения или медицинской техники, или иным юридическим лицом, привлекаемым к организации проведения клинического исследования лекарственного препарата или медицинского изделия, и другими материалами исследования;
- запрашивать у Заказчика и получать от него документы, которые потребуются для проведения клинического исследования на высоком научном уровне;
- требовать страхования Исполнителя при проведении клинических исследований, имеющих риск выше, чем риск при стандартной медицинской помощи (медицинском вмешательстве);
- привлекать к проведению клинического исследования сторонние организации и (или) сторонниц лиц;
- получать денежные средства за проведение клинического исследования.

Исполнитель обязан:

- издать приказ о проведении клинического исследования в Центре с назначением главного исследователя (исследователя), ответственного за проведение клинического исследования, и соисследователей (при необходимости), членов исследовательской группы;
- давать независимую медицинскую оценку относительно соответствия каждого пациента требованиям протокола клинического исследования;
- получать от каждого пациента, участвующего в клиническом исследовании, подписанное им информированное согласие в соответствии с

	ЗАКЛЮЧЕНИЕ ДОГОВОРА СО СПОНСОРОМ КИ ЛС, ИМН И МТ		
Отдел науки и образования	Код: СОП-ЗДСКИЛСИМНМТ - 26/ОНиО	Версия 01	Стр.8из 16
Дата введения: 14.07.2026 г.	Дата пересмотра: 14.07.2029 г.		

протоколом клинического исследования, одобренным ЛЭК и Заказчиком в соответствии с международными принципами ICH и требованиями к качественной клинической практике (ICH GCP) и нормативно-правовыми актами Республики Казахстан;

- надлежащим образом проводить и руководить проведением клинического исследования в соответствии с протоколом, международными принципами ICH и требованиями к качественной клинической практике (ICH GCP) и другими требованиями, изложенными в настоящем Договоре;
- заполнять индивидуальные регистрационные карты пациентов, соблюдая правила их заполнения, изложенные в соответствующем руководстве, а также соблюдать принципы анонимности, точности и полноты данных до момента их предоставления Заказчику, содействовать представителям Заказчика, оперативно отвечая на запросы, исправляя неточности или ошибки в указанных картах, проводя проверку первичной медицинской документации пациентов, включая лабораторные отчеты или иную первичную документацию, на которой основаны все записи;
- оказывать должное содействие уполномоченному представителю Заказчика в деятельности по регулярному мониторингованию клинического исследования;
- выполнять процедуры в рамках клинического исследования аккуратно, добросовестно и квалифицировано, удостовериться, что персонал, вовлеченный в процедуры клинического исследования, в достаточной мере компетентен, имеет необходимые профессиональные навыки и квалификацию, обучен и опытен.
- приостановить или прекратить клиническое исследование, если в процессе его проведения обнаружена опасность для жизни, здоровья субъектов клинического исследования;
- предоставить Заказчику документацию клинического исследования в соответствии с надлежащей клинической практикой, если иное не оговорено в Договоре;
- предоставить уведомление в уполномоченный орган о начале и об окончании проведения клинического исследования в Центре;
- уведомить Заказчика об изменении решения ЛЭК относительно проведения клинического исследования, в том числе посредством отзыва ранее выданного одобрения, в течение не более трех рабочих дней со дня принятия решения;

	ЗАКЛЮЧЕНИЕ ДОГОВОРА СО СПОНСОРОМ КИ ЛС, ИМН И МТ		
Отдел науки и образования	Код: СОП-ЗДСКИЛСИМНМТ - 26/ОНИО	Версия 01	Стр.9из 16
Дата введения: 14.07.2026 г.	Дата пересмотра: 14.07.2029 г.		

- предоставить Заказчику копии всех измененных документов и данных, в случае если согласие ЛЭК на проведение клинического исследования выражается посредством внесения изменений в документы и данные клинического исследования.
- обеспечить хранение документов клинического исследования в соответствии с условиями Договора, заключенного с Заказчиком, или если данное условие не оговорено, как правило, в течение не менее 15 лет или двух лет после государственной регистрации лекарственного препарата или изделия медицинского назначения или медицинской техники в Республике Казахстан или официального прекращения клинической разработки исследуемого лекарственного препарата или изделия медицинского назначения или медицинской техники на основании письма Заказчика.

Права и обязанности Заказчика

Заказчик имеет право:

- осуществлять выбор исследователей для проведения клинического исследования, при проведении многоцентрового клинического исследования может быть организован координационный комитет и (или) выбран координатор из числа исследователей;
- на всех этапах клинического исследования (от разработки протокола, индивидуальной регистрационной карты, плана статистического анализа, для общего руководства клиническим исследованием, работы с данными, верификации данных - до проведения статистического анализа полученных данных и подготовки промежуточного и финального отчетов о клиническом исследовании) привлекать лиц, обладающих соответствующей квалификацией;
- получать информацию о главном исследователе, ответственном за проведение клинического исследования, и о соисследователях;
- устанавливать и распределять права, обязанности и ответственность всех лиц, участвующих в клиническом исследовании;
- утверждать документы по порядку проведения клинического исследования, сбору, регистрации и представления данных в соответствии с протоколом и стандартными операционными процедурами;
- осуществлять внедрение и поддержание систем обеспечения и контроля качества в соответствии со стандартными операционными процедурами по клиническому исследованию Заказчика;

	ЗАКЛЮЧЕНИЕ ДОГОВОРА СО СПОНСОРОМ КИ ЛС, ИМН И МТ		
Отдел науки и образования	Код: СОП-ЗДСКИЛСИМНМТ - 26/ОНИО	Версия 01	Стр.10из 16
Дата введения: 14.07.2026 г.	Дата пересмотра: 14.07.2029 г.		

- назначать лиц, обладающих необходимыми знаниями и квалификацией, которые оказывают консультативную помощь Исполнителю по вопросам медицинского характера при проведении клинического исследования;
- осуществлять контроль качества и полноты полученных в ходе клинического исследования данных;
- вносить изменения в протокол в форме поправок, оформленных в письменном виде посредством описания изменений или официальных разъяснений протокола;
- пересматривать брошюру исследователя не реже одного раза в год и, при необходимости, дополнять новыми данными, предоставлять актуальную редакцию брошюры исследователя главному исследователю (соисследователям), ЛЭК;
- получать от Исполнителя информацию о ходе клинического исследования в форме отчета.

Заказчик обязан:

- до начала клинического исследования получить разрешение уполномоченного органа на проведение клинического исследования;
- предоставить Исполнителю протокол клинического исследования и брошюру в текущей редакции до подписания Договора на проведение клинического исследования и дать время для ознакомления с предоставленной информацией;
- обеспечивать ведение индивидуальной регистрационной карты в отношении каждого участника клинического исследования;
- принимать решение об образовании независимого комитета по мониторингу данных для оценки проводимого клинического исследования, рассмотрения данных по безопасности и эффективности исследуемого лекарственного препарата или изделия медицинского назначения или медицинской техники, в том числе с целью выработки рекомендаций о целесообразности продолжения, прекращения клинического исследования или внесения изменений в протокол;
- обеспечивать хранение документов, относящихся к клиническому исследованию, при прекращении клинической разработки исследуемого лекарственного препарата по одному, нескольким или всем показаниям, путям введения, лекарственным формам, или изделия медицинского назначения или медицинской техники, как правило, в течение не менее 15 лет или двух лет с

	ЗАКЛЮЧЕНИЕ ДОГОВОРА СО СПОНСОРОМ КИ ЛС, ИМН И МТ		
Отдел науки и образования	Код: СОП-ЗДСКИЛСИМНМТ - 26/ОНиО	Версия 01	Стр.11из 16
Дата введения: 14.07.2026 г.	Дата пересмотра: 14.07.2029 г.		

момента официального прекращения разработки или с момента последней регистрации лекарственного препарата или медицинского изделия;

- при прекращении клинической разработки исследуемого лекарственного препарата, или изделия медицинского назначения или медицинской техники сообщать об этом всем участвующим в клиническом исследовании исследователям и Исполнителю;
- сообщать о передаче прав на данные об исследуемом лекарственном препарате или изделия медицинского назначения или медицинской техники в уполномоченный орган и Исполнителю;
- предоставлять полную и достоверную информацию о результатах доклинического исследования лекарственного средства, технических испытаниях и исследований по оценке биологического действия изделия медицинского назначения или медицинской техники, содержащимися в брошюре исследователя, проект протокола клинического исследования лекарственного препарата или медицинского изделия и другие материалами исследования;
- обеспечивать поставку исследуемого лекарственного препарата, или изделия медицинского назначения или медицинской техники;
- иметь исследуемый лекарственный препарат, или изделия медицинского назначения или медицинской техники в количестве, необходимом для проведения клинического исследования, а также вести учет анализов и характеристик образцов лекарственного препарата или изделия медицинского назначения или медицинской техники из партии (серии);
- осуществлять постоянную оценку безопасности исследуемого лекарственного препарата или изделия медицинского назначения или медицинской техники и уведомлять Исполнителя о полученных данных, которые могут неблагоприятно отразиться на безопасности участников клинического исследования и (или) повлиять на проведение клинического исследования;
- страховать риск причинения вреда жизни, здоровью субъекта клинического исследования в результате проведения клинического исследования за свой счет путем заключения договора обязательного страхования;
- страховать Исполнителя при клинических исследованиях, имеющих риск выше, чем риск при стандартной медицинской помощи (медицинского вмешательства);

	ЗАКЛЮЧЕНИЕ ДОГОВОРА СО СПОНСОРОМ КИ ЛС, ИМН И МТ		
Отдел науки и образования	Код: СОП-ЗДСКИЛСИМНМТ - 26/ОНИО	Версия 01	Стр.12из 16
Дата введения: 14.07.2026 г.	Дата пересмотра: 14.07.2029 г.		

- обеспечить гарантии на юридическую и финансовую поддержку Общества и исследователя в случае предъявления им претензий, связанных с исследованием, за исключением тех претензий, которые возникли в результате умысла или неосторожности со стороны исследователя или членов исследовательской группы.
- приостановить или прекратить клиническое исследование, если в процессе его проведения обнаружена опасность для жизни, здоровья субъектов клинического исследования;
- сообщать Исполнителю и РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РК обо всех серьезных и непредвиденных нежелательных реакциях, а также представляет в РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РК периодические отчеты по безопасности исследуемого препарата в установленном порядке;
- иметь данные по безопасности и эффективности исследуемого лекарственного препарата или изделий медицинского назначения и медицинской техники, обосновывающие их применение, а также обновлять брошюру исследователя по мере получения в рамках проведения клинического исследования новых данных, влияющих на эффективность и безопасность исследуемого лекарственного препарата или изделий медицинского назначения и медицинской техники;
- оплатить Исполнителю проведение клинического исследования;
- оплатить расходы субъектов клинического исследования на проезд с другого населенного пункта, проживание и суточные.

Порядок сдачи и приёмки работ

1. По завершении работы Исполнитель представляет Заказчику:

- акт сдачи-приема выполненных работ в соответствии с Перечнем основных документов клинического исследования в соответствии законодательством Республики Казахстан в сфере регулирования клинических исследований лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, Договором;

2. В течение 5 дней со дня получения акта сдачи-приема выполненных работ и отчетных документов, обязан отправить Исполнителю подписанный акт сдачи-приема.

	ЗАКЛЮЧЕНИЕ ДОГОВОРА СО СПОНСОРОМ КИ ЛС, ИМН И МТ		
Отдел науки и образования	Код: СОП-ЗДСКИЛСИМНМТ - 26/ОНИО	Версия 01	Стр.13из 16
Дата введения: 14.07.2026 г.	Дата пересмотра: 14.07.2029 г.		

3. В случае несоответствия результатов работы условиям договора сторонами составляется двусторонний акт с перечнем необходимых доработок. Претензии о проведении доработок должны быть предъявлены ом в течение 10 рабочих дней после получения акта сдачи-приема работ.

Исполнитель обязан произвести необходимые исправления (доработки) без дополнительной оплаты в случае, если ошибки были допущены по вине Исполнителя.

4. В случае досрочного выполнения работ Исследователем, Заказчик вправе принять работу.

Конфиденциальность

1. Исполнитель должен соблюдать конфиденциальность в отношении всей научной, технической, и/или иной информации, при обращении с данными, документами, результатами, формулами и т.д., которые были получены от Заказчика или из других источников в связи с исполнением данного Договора и помеченной «конфиденциально» или имеющей конфиденциальный характер, за исключением следующей информации, которую Исполнитель может оглашать:

- информация, которая во время ее получения от Заказчика уже являлась общественным достоянием;
- информация, которая уже была известна до ее получения от Заказчика;
- информация, которая становится общедоступной информацией вне зависимости от действий Исполнителя;
- информация, которая соответствует по сути информации, добросовестным способом полученной от третьего лица, имеющего право передать такую информацию.

Полученная информация не может быть использована для других целей, не предусмотренных данным договором.

2. Условия настоящего Договора не должны препятствовать раскрытию информации в той ее части, в которой это требуется законом или решениями суда. Однако, при условии, что Исполнитель в случае, если от него потребуется раскрыть любую подобную информацию, должен незамедлительно в любой форме уведомить Заказчика о такой потребности с тем, чтобы Заказчик смог предпринять поиск мер защиты или других надлежащих способов предотвращения или ограничения разглашения информации.

	ЗАКЛЮЧЕНИЕ ДОГОВОРА СО СПОНСОРОМ КИ ЛС, ИМН И МТ		
Отдел науки и образования	Код: СОП-ЗДСКИЛСИМНМТ - 26/ОНИО	Версия 01	Стр.14из 16
Дата введения: 14.07.2026 г.	Дата пересмотра: 14.07.2029 г.		

Права интеллектуальной собственности

Заказчик является владельцем и обладает исключительным правом использовать и распоряжаться по своему усмотрению всеми результатами, данными, информацией и всеми соответствующими правами на созданную или разработанную Исполнителем интеллектуальную собственность, которые были получены в результате действий по исполнению этого Договора или в связи с ним.

Приложение № 1
к Договору № _____ от _____ 202_г.

ПРОТОКОЛ

соглашения о договорной цене за проведение работ

Мы, нижеподписавшиеся, от лица Исполнителя – _____ и от лица Заказчика – _____, удостоверяем, что сторонами достигнуто следующее соглашение о величине договорной цены за проведение следующих работ:

№	Наименование услуги	Цена	Налоговая ставка	Сумма налога	Сумма
1	Организация клинических исследований «...».	...		...	...
2	Проведение клинических исследований «...».	...		...	...
	Всего:				

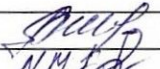
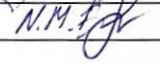
Настоящий протокол соглашения о договорной цене за проведение работ является основанием для проведения взаимных расчетов между ом и Исполнителем.

От Заказчика
Должность
ФИО

От Исполнителя
ФИО

	ЗАКЛЮЧЕНИЕ ДОГОВОРА СО СПОНСОРОМ КИ ЛС, ИМН И МТ		
Отдел науки и образования	Код: СОП-ЗДСКИЛСИМНМТ - 26/ОНиО	Версия 01	Стр.15из 16
Дата введения: 14.07.2026 г.	Дата пересмотра: 14.07.2029 г.		

Лист ознакомления

№	ФИО	Должность	Подпись	Дата ознакомления
1.	Суслова С.В.	руков. орг.		14.07.2026
2.	Наби М.Б.	Наб. спец		14.07.2026
3.				
4.				
5.				
6.				
7.				
8.				
9.				
10.				
11.				
12.				
13.				
14.				
15.				
16.				
17.				
18.				
19.				
20.				
21.				
22.				
23.				
24.				
25.				
26.				
27.				

