

**AMENDMENT 1 TO THE CLINICAL TRIAL AGREEMENT**

This Amendment 1 (the “**Amendment**”) to the Clinical Trial Agreement, dated 02<sup>nd</sup> November 2018 (the “**Agreement**”) for the clinical study conducted in accordance with the Protocol ID-080A301 / PRECISION titled: “Multi-center, blinded, randomized, PaRallel-group, Phase 3 study with aproClintentan in Subjects with ResIstant HypertensiON (RHT)” and any amendments thereto (the “**Study**”), has been concluded by and between:

**Idorsia Pharmaceuticals Ltd.**,  
Hegenheimermattweg 91, 4123 Allschwil,  
Switzerland (“**IDORSIA**”)

and

**Thomayerova nemocnice** located at Vídeňská 800, 140 59, Praha 4-Krč, Czech Republic, represented by [REDACTED], registered in the Commercial register maintained by the Municipal Court in Prague, section Pr, number 1043, ID no.: 00064190, State Contribution Organization set up by the Ministry of Health of Czech Republic, entirely wording of the founding charter MZDR 17268-IV/2012 (“**INSTITUTION**”)

and

[REDACTED] (the “**INVESTIGATOR**”)

(Each a “**Party**” and collectively the “**Parties**”)

The Parties hereby agree to replace a section in the Exhibit A of the Agreement as follows:

1. [REDACTED]  
[REDACTED]  
[REDACTED] This section will be replaced in the Exhibit A, Payment Schedule as follows:

Tento dodatek 1 (dále jen „**dodatek**”) ke smlouvě o klinickém hodnocení ze dne 2. Listopadu 2018 (dále jen „**smlouva**”) pro klinické hodnocení provedené v souladu s protokolem ID-080A301 / PRECISION s názvem: „Multicentrické, zaslepené, randomizované klinické hodnocení fáze 3 s paralelními skupinami s aprocitentanem u pacientů s rezistentní hypertenzí (RHT)” a v souladu s jakýmkoli jeho dodatky (dále jen „**hodnocení**”), byl uzavřen mezi:

**Idorsia Pharmaceuticals Ltd.**,  
Hegenheimermattweg 91, 4123 Allschwil,  
Švýcarsko (dále jen „**IDORSIA**”)

a

**Thomayerovou nemocnicí** na adrese Vídeňská 800, 140 59, Praha 4-Krč, Česká republika, zastoupenou [REDACTED], ředitelem, zapsanou v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl Pr, číslo 1043, identifikační číslo: 00064190, státní příspěvkovou organizací zřízenou Ministerstvem zdravotnictví České republiky, úplné znění zakládací listiny MZDR 17268-IV/2012 (dále jen „**INSTITUCÍ**”)

a

[REDACTED] (dále jen „**ZKOUŠEJÍCÍM**”)

(přičemž smluvní strany jsou dále jednotlivě nazývány jako „**strana**” nebo společně jako „**strany**”)

Smluvní strany se tímto dohodly nahradit část v příloze A smlouvy takto:

1. [REDACTED]  
[REDACTED] Tato část bude nahrazena v příloze A, harmonogram plateb takto:

**Pharmacy Costs**

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

**Náklady na léky**

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

[REDACTED]

3. This Amendment shall be effective as of 18 December 2018

3. Tento dodatek se stane účinným od 18 December 2018

4. This Amendment shall be made part of the Agreement and attached thereto. Except as provided herein, all other terms and conditions of the Agreement shall remain in full force and effect.

4. Tento dodatek bude součástí smlouvy a bude k ní připojen. S výjimkou ustanovení uvedených v tomto dodatku zůstávají v platnosti všechny ostatní podmínky smlouvy.

In the event of a discrepancy between the Czech and English version of this Amendment, the Czech version prevails.

V případě rozporu mezi českou a anglickou jazykovou verzí tohoto dodatku je rozhodující verze česká.

Done in three (3) originals, each party having received one original copy.

Vyhotoveno ve třech (3) stejnopisech, přičemž každá strana obdržela jeden.

**IDORSIA****INSTITUTION / ZDRAVOTNÍCKÉ ZAŘÍZENÍ**

Signature / podpis: \_\_\_\_\_

Signature / podpis: \_\_\_\_\_

Name / Jméno: \_\_\_\_\_

Name / Jméno: \_\_\_\_\_

Title / Funkce: \_\_\_\_\_

Title / Funkce: \_\_\_\_\_

Date: \_\_\_\_\_

Date / Datum: \_\_\_\_\_

**and/a****ZKOUŠEJÍCÍ**

Signature / podpis: \_\_\_\_\_

Signature / Podpis \_\_\_\_\_

Name / Jméno: \_\_\_\_\_

Date / Datum: \_\_\_\_\_

Title / Funkce: \_\_\_\_\_

Date / Datum: \_\_\_\_\_