

1 AMENDMENT TO CLINICAL STUDY AGREEMENT	1. DODATEK KE SMLOUVĚ O KLINICKÉM HODNOCENÍ
<b>Pfizer Protocol # XXX</b>	
<p><b>THIS 1. AMENDMENT TO CLINICAL STUDY AGREEMENT</b> (this “<b>Amendment</b>”) is made and entered into by and between</p> <p><b>PPD Investigator Services LLC</b>, with a place of business at 929 North Front St, Wilmington, NC 28401, USA Company ID: 46-2919241 Represented by: MUDr. Alena Hynstova, based on the Power of Attorney (“<b>CRO</b>”), and</p> <p><b>Vseobecná fakultní nemocnice v Praze</b>, with a place of business at U Nemocnice 499/2, 128 08 Prague, Czech Republic, Company ID 00064165, represented by XXX (“<b>Institution</b>”)</p> <p>(CRO and Institution collectively the “<b>Parties</b>”),</p> <p>The Amendment is effective upon its publication in contract register (the “<b>Amendment Effective Date</b>”) however the Parties and Pfizer comply with GDPR as of 25 May 2018, the date on which the GDPR entered into force.</p> <p style="text-align: center;"><b>WITNESSETH:</b></p> <p><b>WHEREAS</b>, Pfizer Inc., with a place of business at 235 East 42nd Street, New Yor, NY 10017, USA, Company ID: 13-5315170 and EU Pfizer Ltd. (“<b>Pfizer</b>”) has delegated responsibility for management of this Study, including contracting and Study monitoring, to CRO, and has authorized CRO to bind Pfizer to all commitments within the Agreement and this Amendment identified as belonging to Pfizer.</p> <p><b>WHEREAS</b>, CRO on behalf of Pfizer and Institution have entered into the clinical study agreement referenced above (the “<b>Agreement</b>”) pursuant to which Institution participates in the Study sponsored by Pfizer that requires the Processing of Personal Data (the “<b>Study</b>”).</p>	<p><b>TENTO 1. DODATEK KE SMLOUVĚ O KLINICKÉM HODNOCENÍ</b> (dále jen „<b>Dodatek</b>“) uzavírají</p> <p><b>PPD Investigator Services LLC</b>, se sídlem 929 North Front St, Wilmington, NC 28401, USA, identifikační číslo společnosti: 46-2919241, zastoupena MUDr. Alenou Hynštovou na základě zplnomocnění (dále jen „<b>CRO</b>“) a</p> <p><b>Všeobecná fakultní nemocnice v Praze</b>, se sídlem U Nemocnice 499/2, 128 08 Praha 2, Česká republika, IČO: 00064165, zastoupena XXX (dále jen „<b>Instituce</b>“)</p> <p>(CRO a Instituce souhrnně dále jen „<b>Strany</b>“),</p> <p>Dodatek je účinný ode dne jeho uveřejnění v registru smluv (dále jen „<b>Datum účinnosti Dodatku</b>“), nicméně smluvní strany a společnost Pfizer dodržují GDPR k 25. květnu 2018, kdy vstoupila v účinnost GDPR</p> <p style="text-align: center;"><b>STVRZUJÍ:</b></p> <p><b>VZHLEDEM k tomu, že</b> Společnost Pfizer Inc., se sídlem 235 East 42nd Street, New Yor, NY 10017, USA, identifikační číslo společnosti: 13-5315170 a EU Pfizer Ltd. (dále jen „<b>Pfizer</b>“) přenesl odpovědnost za řízení této Studie, včetně uzavírání smluv a monitorování Studie, na CRO a oprávnil CRO k zavázání společnosti Pfizer ke všem závazkům v rámci Smlouvy, a tento Dodatek je identifikován jako patřící společnosti Pfizer.</p> <p><b>VZHLEDEM k tomu, že</b> CRO jménem společnosti Pfizer a Instituce uzavřely výše uvedenou smlouvu o klinické studii (dále jen „<b>Smlouva</b>“), podle níž se Instituce účastní Studie, jejímž zadavatelem je společnost Pfizer a která vyžaduje Zpracovávání Osobních údajů (dále jen „<b>Studie</b>“).</p>
<p><b>WHEREAS</b>, Pfizer considers itself an independent Controller with respect to its Processing of Personal Data regarding Study subjects and reported by Institution to Pfizer pursuant to the Study protocol and the Agreement,</p>	<p><b>VZHLEDEM k tomu, že</b> Pfizer se považuje za nezávislého Správce, co se týká Zpracovávání Osobních údajů ohledně subjektů hodnocení a ve věci podávání zpráv ze strany Instituce společnosti Pfizer podle protokolu Studie a Smlouvy, a</p>

and Institution remains the Controller of Personal Data collected from the Study subject with respect to the treatment of the Study subject pursuant to medical standard of care and applicable legal obligations; and	Instituce zůstává Správcem Osobních údajů shromážděných od subjektů hodnocení s ohledem na léčbu subjektů hodnocení podle standardů lékařské péče a příslušných zákonných povinností; a
<b>WHEREAS</b> , This Amendment sets forth the GDPR requirements that are applicable to Personal Data Processed by Pfizer, or CRO on behalf of Pfizer, and Institution under the Agreement and the Study.  <b>WHEREAS</b> , as a result of the Protocol Amendment No. 3 dated 20 <sup>th</sup> of July 2018, the title of the Study shall change and the cohort B shall be added to the Study to enroll ATTR-CM diagnosed subjects and Informed Consent change.	<b>VZHLEDEM k tomu</b> , že tento Dodatek stanovuje požadavky GDPR, které se vztahují na osobní údaje zpracovávané společností Pfizer nebo CRO jménem společnosti Pfizer a Instituce v rámci Smlouvy a Studie.  <b>VZHLEDEM k tomu</b> , že došlo ke změně Protokolu dodatkem č. 3 ze dne 20. července 2018, na základě kterého se mění název studie a do studie se doplňuje kohorta B pro zápis diagnostikovaných subjektů ATTR-CM; a změně informovaného souhlasu.
<b>NOW, THEREFORE</b> , for and in consideration of the mutual covenants herein contained, and intending to be legally bound hereby, the Agreement is amended as follows:	<b>NYNÍ TEDY</b> , s ohledem na vzájemné dohody zde obsažené a s úmyslem právní závaznosti, se Smlouva mění takto:
<b>A. EU GENERAL DATA PROTECTION REGULATION (“GDPR”) – DATA PROCESSING REQUIREMENTS</b>	<b>A. OBECNÉ NAŘÍZENÍ EU O OCHRANĚ OSOBNÍCH ÚDAJŮ (dále jen „GDPR“) – POŽADAVKY NA ZPRACOVÁVÁNÍ ÚDAJŮ</b>
1. <b>Definitions.</b> Capitalized terms used in this Amendment have the meanings set forth below. In the event of a conflict between the meanings of capitalized terms in this Amendment and any capitalized terms in the Agreement, the meanings set forth in this Amendment shall control.	1. <b>Definice</b> Pojmy s velkými písmeny používané v tomto Dodatku mají význam, jak je uvedeno níže. V případě rozporu mezi významy pojmů v tomto Dodatku a jakýmkoliv pojmy ve Smlouvě platí významy uvedené v tomto Dodatku.
(a) <b>“Applicable Law”</b> means any applicable law, regulation, or other legal requirement governing the relationship between Parties and between Parties and Pfizer under the Agreement.	(a) <b>„Platné právní předpisy“</b> jsou všechny platné právní předpisy, nařízení nebo jiné zákonné požadavky, jimiž se řídí vztah mezi stranami, a mezi stranami a Pfizer dle této Smlouvy.
(b) <b>“Controller”</b> shall mean the entity that alone or jointly with others determines the purposes and means of the Processing of Personal Data.	(b) <b>„Správce“</b> je subjekt, který sám nebo společně s jinými určuje účely a způsoby Zpracovávání Osobních údajů.
(c) <b>“Data Security Breach”</b> means a breach of security leading to the accidental or unlawful destruction, loss, alteration, unauthorised disclosure of, or access to, Personal Data that has been transmitted, stored, or otherwise processed.	(c) <b>„Porušení bezpečnosti údajů“</b> znamená porušení zabezpečení, které vede k náhodnému nebo protiprávnímu zničení, ztrátě, změně nebo neoprávněnému poskytnutí nebo zpřístupnění přenášených, uložených nebo jinak zpracovávaných osobních údajů.
(d) <b>“Security Incident”</b> shall mean (i) Data	(d) <b>„Bezpečnostní incident“</b> je (i) Porušení

Security Breach; (ii) a security vulnerability that carries a material risk of compromising the confidentiality, integrity, or security of Personal Data; (iii) a violation of Applicable Law relating to the Processing of Personal Data under this Agreement, or (iv) or any unauthorized acquisition, access or use of Personal Data that triggers a breach notification obligation under Applicable Law. A Security Incident shall exclude the following:	bezpečnosti údajů; (ii) bezpečnostní zranitelnost, která s sebou nese výrazné riziko ohrožení důvěrnosti, integrity nebo bezpečnosti Osobních údajů; (iii) porušení Platných právních předpisů týkajících se Zpracovávání Osobních údajů podle této Smlouvy; nebo (iv) jakékoli neoprávněné získání, přístup nebo užití Osobních údajů, které spouští oznamovací povinnost o porušení Osobních údajů podle Platných právních předpisů. Bezpečnostní incident nezahrnuje následující:
(i) any unintentional acquisition, access, or use of Personal Data by an employee or agent of Institution if such acquisition, access, or use was made in good faith and does not result in further unauthorized or inappropriate Processing of Personal Data;	(i) jakákoliv neúmyslné získání, přístup nebo užití Osobních údajů zaměstnancem nebo zástupcem Instituce, pokud bylo takové získání, přístup nebo užití provedeno v dobré víře a nemá za následek další neoprávněné nebo nevhodné Zpracovávání Osobních údajů;
(ii) any inadvertent disclosure by a person who is authorized to access Personal Data on behalf of Institution to another person who is authorized to access Personal Data on behalf of Institution, provided the information received as a result of such disclosure is not further used or disclosed in an unauthorized or inappropriate manner; or	(ii) jakékoliv neúmyslné zpřístupnění osobou, která je oprávněna k přístupu k Osobním údajům jménem Instituce, jiné osobě, která je oprávněna k přístupu k Osobním údajům jménem Instituce, za předpokladu, že informace, které obdržela v důsledku tohoto zpřístupnění, nejsou dále použity nebo zpřístupněny neoprávněným nebo nevhodným způsobem; nebo
(iii) any loss or unauthorized acquisition of or access to Encrypted Personal Data, provided the confidential process or key that is capable of compromising the security, confidentiality, or integrity of the Encrypted Personal Data is not also subject to loss or unauthorized acquisition or access.	(iii) jakákoliv ztráta nebo neoprávněný přístup k Šifrovaným Osobním údajům za předpokladu, že důvěrná hesla nebo klíč, které jsou schopny ohrozit bezpečnost, důvěrnost nebo integritu Šifrovaných Osobních údajů, nejsou současně předmětem ztráty, neoprávněného získání nebo přístupu.
(e) <b>“Personal Data”</b> shall have the meaning set forth in the Agreement, and includes all individually identifiable information about natural person created, collected or received pursuant to the Agreement.	(e) <b>„Osobní údaje“</b> mají význam uvedený ve Smlouvě a zahrnují všechny jednotlivě identifikovatelné informace o fyzické osobě vytvořené, shromážděné nebo obdržené podle této Smlouvy.
(f) <b>“Process”</b> or <b>“Processing”</b> shall mean any operation or set of operations, which is performed upon Personal Data, whether or not by automatic means, such as collection, recording, organization, structuring, storage, adaptation or alteration, retrieval, consultation, use, disclosure by transmission, dissemination or otherwise making available, alignment or combination, blocking, erasure or destruction.	(f) <b>„Zpracovávání“</b> je jakákoliv operace nebo soubor operací s osobními údaji nebo soubory osobních údajů, který je prováděn pomocí či bez pomoci automatizovaných postupů, jako je shromáždění, zaznamenání, uspořádání, strukturování, uložení, přizpůsobení nebo pozměnění, vyhledání, nahlédnutí, použití, zpřístupnění přenosem, šíření nebo jakékoli jiné zpřístupnění, seřazení či zkombinování, omezení, výmaz nebo zničení.

<p>(g) <b>“Transfer”</b>, <b>“Transferred”</b> or <b>“Transferring”</b> means, whether by physical or electronic means, across national borders, both (a) the moving of Personal Data from one location or person to another, and (b) the granting of access to Personal Data by one location or person to another.</p>	<p>(g) <b>„Přenos“</b>, <b>„Přenesené“</b> nebo <b>„Přenesení“</b> je ať už fyzickými nebo elektronickými prostředky, přes národní hranice, jak (a) pohyb Osobních údajů z jednoho místa nebo od osoby na druhé místo nebo ke druhé osobě, tak i (b) poskytnutí přístupu k Osobním údajům z jednoho místa nebo od jedné osoby na jiné místo nebo jiné osobě.</p>
<p>2. <u>Personal Data of Study Subjects.</u> Parties acknowledge that Pfizer shall act as an independent Controller with respect to its Processing of coded Personal Data of Study Subjects obtained in accordance with Informed consent form, and with respect to Personal Data of Investigator and Institution's employees obtained in accordance with Agreement that is reported by Institution to Pfizer or CRO.</p> <p>Institution shall act as an independent Controller of any medical records obtained by Investigator from Study Subjects and any other Personal Data gathered or generated by Investigator in the course of the Study for the purposes of conducting his independent medical judgment in accordance with the Protocol and with respect to the treatment of the Study subject pursuant to medical standard of care and applicable legal obligations.</p> <p>The Parties and Pfizer acknowledge that the Investigator shall obtain from each Study subject, prior to that individual's participation in the Study, a signed informed consent, approved in writing by Pfizer or CRO and by any applicable ethics committee, and which shall include the necessary content to allow for the Processing of the Study subject's Personal Data for the purposes described in the Study protocol and the Agreement.</p>	<p>2. <u>Osobní údaje subjektů hodnocení.</u> Strany berou na vědomí, že Pfizer jedná jako Správce údajů ve vztahu ke kódovaným Osobním údajům subjektů Studie získaným v souladu s Formulářem informovaného souhlasu a Osobním údajům Zkoušejícího a zaměstnanců Instituce získaným dle Smlouvy.</p> <p>Instituce jedná jako Správce údajů ve vztahu k jakýmkoli zdravotním záznamům, které Zkoušející získal od subjektů Studie, a jakýmkoli dalším osobním údajům, které Zkoušející shromáždil nebo vygeneroval v průběhu Studie pro účely provádění jeho nezávislého lékařského úsudku v souladu s Protokolem a s ohledem na léčbu subjektů hodnocení podle standardů lékařské péče a příslušných právních povinností.</p> <p>Smluvní strany a Pfizer berou na vědomí, že zkoušející před individuální účastí ve Studii získá od každého subjektu hodnocení podepsaný informovaný souhlas, písemně schválený společností Pfizer nebo CRO a příslušnou etickou komisí, který bude zahrnovat nezbytný obsah dovolující Zpracovávání Osobních údajů subjektu hodnocení pro účely popsané v protokolu Studie a Smlouvě.</p>
<p>3. <u>Personal Data of Study Staff.</u> The Parties and Pfizer acknowledge that Investigator shall provide to all current and future Study personnel the Privacy Notice for Investigators and Study Personnel.</p>	<p>3. <u>Osobní údaje Personálu Studie.</u> Smluvní strany a Pfizer berou na vědomí, že zkoušející musí poskytnout veškerému současnému i budoucímu Personálu Studie Oznámení o ochraně osobních údajů pro zkoušející a personál studie.</p>
<p>4. <u>Compliance.</u> The Parties and Pfizer agree to comply with Applicable Law throughout the term of the Agreement. It is the responsibility of each Party and Pfizer to effect and maintain all inventories and registrations for the Processing of Personal Data as required under Applicable Law. The Parties and Pfizer shall cooperate and assist each other with respect to any data protection</p>	<p>4. <u>Soulad.</u> Strany a společnost Pfizer souhlasí s tím, že budou po celou dobu trvání Smlouvy jednat v souladu s Platnými právními předpisy. Je zodpovědností každé Strany a společnosti Pfizer zavést a udržovat veškeré seznamy a registrace Zpracovávání Osobních údajů tak, jak je požadováno Platnými právními předpisy. Strany a společnost Pfizer budou spolupracovat a pomáhat si</p>



<p><u>Study.</u> The Parties and Pfizer agree that, Institution and Principal Investigator are better able to manage requests from Study subjects for access, amendment, Transfer, restriction, or deletion of Personal Data included in the medical records. In the event that Pfizer or CRO receives a request from a Study subject for such access, amendment, Transfer, restriction, or deletion, Pfizer or CRO shall forward the request to Institution or Principal Investigator. Institution or Principal Investigator shall respond to Study subjects’ requests for access, amendment, Transfer, restriction, or deletion of Personal Data in accordance with Applicable Law, the Agreement, and any other instructions provided by Pfizer or CRO. XXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXX Institution acknowledges that in order to maintain the integrity of Study results, the ability to amend, restrict, or delete Personal Data may be limited, in accordance with Applicable Law. Pfizer acknowledges that Study subjects may withdraw their informed consent to Study participation and their consent to Processing of Personal Data at any time</p>	<p>Strany a společnost Pfizer souhlasí s tím, že Instituce nebo Zkoušející jsou nejlépe schopni spravovat požadavky subjektů hodnocení na přístup, změnu, Přenos, omezení nebo odstranění Osobních údajů obsažených v lékařských záznamech. V případě, že společnost Pfizer nebo CRO obdrží žádost od subjektu hodnocení o takový přístup, změnu, Přenos, omezení nebo odstranění, společnost Pfizer nebo CRO předá požadavek Instituci nebo Zkoušejícímu. Instituce nebo Zkoušející musí reagovat na žádosti subjektů hodnocení o přístup, změnu, Přenos, omezení nebo výmaz Osobních údajů v souladu s Platnými právními předpisy, Smlouvou a jakýmkoliv dalšími pokyny poskytnutými společností Pfizer nebo CRO. XXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX Instituce bere na vědomí, že v zájmu zachování integrity výsledků Studie, může být omezena možnost změnit, omezit, nebo odstranit Osobní údaje v souladu s Platnými právními předpisy. Společnost Pfizer bere na vědomí, že subjekty hodnocení mohou kdykoliv odvolat svůj informovaný souhlas s účastí ve Studii a souhlas se Zpracováváním Osobních údajů.</p>
<p>9. <u>Rights of Data Subject Participating in the Study post Study Closure.</u> Institution shall promptly notify Pfizer of any such withdrawal of consent that may affect the use of the Personal Data under the Agreement and any other instructions provided by Pfizer. Such requests will be directed to Pfizer at <a href="mailto:Research_dataprivacy@pfizer.com">Research_dataprivacy@pfizer.com</a>.</p>	<p>9. <u>Práva subjektů údajů, které se účastní Studie, po uzavření Studie.</u> Instituce neprodleně oznámí společnosti Pfizer každé takové odvolání souhlasu, které může mít vliv na použití Osobních údajů podle této Smlouvy a jakékoli jiné pokyny poskytnuté společností Pfizer. Tyto žádosti budou směrovány na e-mailovou adresu společnosti Pfizer <a href="mailto:Research_dataprivacy@pfizer.com">Research_dataprivacy@pfizer.com</a>.</p>
<p>10. <u>Cross-Border Data Transfers.</u> XXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXX</p> <p>Institution transfers Personal Data in coded so-called pseudoanonymized form outside the European Economic Area or Switzerland in</p>	<p>10. <u>Přeshraniční Přenosy údajů.</u> XXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXX</p> <p>Instituce předává Osobní údaje subjektů mimo území Evropského hospodářského prostoru nebo Švýcarska v kódované, tzv. pseudoanonymizované</p>

accordance with Study related instructional documents provided by Pfizer or CRO	formě, a to v souladu s příslušnými pokyny v souvislosti se Studií poskytnutými společností Pfizer nebo CRO.
11. <u>Records.</u> Each Party and Pfizer shall maintain a written record of all Processing activities that are carried out under the Agreement.	11. <u>Záznamy.</u> Každá ze Stran a Pfizer bude vést písemné záznamy o všech činnostech Zpracování Osobních údajů, které jsou prováděny v rámci Smlouvy.
12. <u>Use of Processors.</u> The Parties and Pfizer agree that all processing agreements shall be in writing and that processors shall be required to comply with the terms of the Agreement and this Amendment. Each Party and Pfizer shall be responsible for any noncompliance by a processor which it has engaged/employed, which noncompliance will constitute a breach as if committed directly by that Party or Pfizer.	12. <u>Využití zpracovatelů.</u> Strany a společnost Pfizer souhlasí s tím, že veškeré dohody o zpracování musí být v písemné formě a že zpracovatelé jsou povinni jednat v souladu s podmínkami Smlouvy a tohoto Dodatku. Každá ze Stran a společnost Pfizer musí být zodpovědná za jakékoliv porušení ze strany zpracovatele, kterého zaměstnala/najala; porušení pak bude považováno, jako by jej způsobila přímo příslušná Strana nebo společnost Pfizer.
13. <u>Additional Terms.</u> This Amendment supplements and does not replace any existing obligations related to the privacy and security of Personal Data as already set forth in the Agreement,. In the event of a conflict between the terms of this Amendment and the Agreement, the Parties and Pfizer shall each comply with the obligations that provide the most protection for Personal Data.	13. <u>Další podmínky.</u> Tento Dodatek doplňuje, ale nenahrazuje stávající povinnosti týkající se ochrany a bezpečnosti Osobních údajů, jak jsou uvedeny ve Smlouvě. V případě rozporu mezi podmínkami tohoto Dodatku a Smlouvy, Strany a společnost Pfizer musí jednat v souladu s povinnostmi, které poskytují nejlepší ochranu Osobních údajů..
14. <u>Survival.</u> Notwithstanding anything to the contrary in the Agreement, the obligations pursuant to this Amendment shall survive termination of the Agreement for as long as Parties hold or process Personal Data for purposes of the Study.	14. <u>Trvání.</u> Bez ohledu na cokoli, co je uvedeno ve Smlouvě zůstávají povinnosti uvedené v tomto Dodatku v platnosti i po ukončení platnosti Smlouvy tak dlouho, dokud budou smluvní strany uchovávat nebo Zpracovávat Osobní údaje pro účely této Studie.
<u>B. Budget change</u>	<u>B. Změna Rozpočtu Studie</u>
15. Attachment A change. Due to latest Protocol Amendment no. 3 dated 20 <sup>th</sup> July 2018 Attachment A of the Agreement STUDY BUDGET AND PAYMENT TERMS shall be deleted and replaced by Attachment A of this Amendment 1.	15. Změna Přílohy A. Na základě posledního dodatku protokolu 3 datovaného 20. 7. 2018 Příloha A Smlouvy ROZPOČET STUDIE A PLATEBNÍ PODMÍNKY bude odstraněna a nahrazena přílohou A tohoto dodatku 1.
16. The Parties hereby agree to amend the Agreement in order to change the title of the Study from XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX	16. Smluvní strany tímto souhlasí se změnou Smlouvy s cílem změnit název studie z XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX





<p><b>IN WITNESS WHEREOF</b>, the parties have executed this Amendment.</p>	<p><b>NA DŮKAZ ČEHOŽ</b>, Strany podepsaly tento Dodatek.</p>
<p><b>PPD Investigator Services LLC</b> <i>on behalf of</i> Pfizer Inc</p> <p>By: _____</p> <p>Name: _____</p> <p>Title: _____</p>	<p><b>PPD Investigator Services LLC</b> <i>jménem</i> Pfizer Inc</p> <p>Podpis: _____</p> <p>Jméno: _____</p> <p>Funkce: _____</p>
<p><b>Všeobecná fakultní nemocnicí v Praze</b></p> <p>By: _____</p> <p>Name: _____</p> <p>Title: _____</p>	<p><b>Všeobecná fakultní nemocnicí v Praze</b></p> <p>Podpis: _____</p> <p>Jméno: _____</p> <p>Funkce: _____</p>
<p><b>Principal Investigator acknowledgement:</b></p> <p>By: _____</p> <p>Name: XXX</p> <p>Title: Principal Investigator _____</p>	<p><b>Prohlášení hlavního zkoušejícího:</b></p> <p>By: _____</p> <p>Name: XXX</p> <p>Title: hlavní zkoušející _____</p>

<b>Attachment A</b>	<b>Příloha A</b>
<b>STUDY BUDGET AND PAYMENT TERMS</b>	<b>ROZPOČET STUDIE A PLATEBNÍ PODMÍNKY</b>

**XXX**

*Předpokládaná celková částka, která má být vyplacena Instituci za provedení této studie, je 257,642 Kč. /  
The anticipated total amount to be paid to Institution for conducting this Study is 257,642 CZK*