

**RADIOLOGY SERVICES AGREEMENT  
WITH INDEPENDENT INSTITUTION  
AMENDMENT # 1**

**THIS RADIOLOGY SERVICES AGREEMENT WITH INDEPENDENT INSTITUTION AMENDMENT # 1** (“Contract Amendment # 1”), effective on the day of last party signature (the “Contract Amendment #1 Effective Date”), is by and between

**Pharmaceutical Research Associates CZ, s.r.o.**, located at Jankovcova 1569/2c, 170 00 Prague 7, Czech Republic, company ID:27636852, the limited liability company duly registered in the Commercial Register of the Czech Republic maintained by the Municipal Court in Prague, Section C, Entry 120574, represented by [REDACTED], authorized representative based on power of attorney (“PRA”), an affiliate of **PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES INC.**, located at 4130 ParkLake Avenue, Suite 400, Raleigh, North Carolina 27612, USA (“PRA US”), acting as an independent contractor for Myovant Sciences GmbH located at Viaduktstrasse 8, 4051 Basel, Switzerland (the “Sponsor”); PRA has agreed to accept certain obligations and duties of PRA US in respect of the conduct of the clinical trial in the Czech Republic, and

**Nemocnice Písek, a.s.**, located at Karla Capka 589, Post Code (PSČ) 397 01 Písek, Czech Republic, IČ (Company ID number): 26095190, represented by MUDr. Jiri Holan, MBA, chairman of the Board and Ing. Dana Čagánková, board member (the “Institution”).

**WITNESSETH:**

**WHEREAS**, under the terms of a certain Radiology Services Agreement with Independent Institution, dated 10 January 2018, as amended (the “Agreement”) between and among the parties, Institution has been engaged by PRA to perform

**DODATEK KE SMLOUVĚ O  
RADIOLOGICKÝCH SLUŽBÁCH  
POSKYTOVANÝCH NEZÁVISLÝM  
ZDRAVOTNICKÝM ZAŘÍZENÍM # 1**

**TENTO DODATEK Č. 1 KE SMLOUVĚ O POSKYTOVÁNÍ RADIOLOGICKÝCH SLUŽEB NEZÁVISLÝM ZDRAVOTNICKÝM ZAŘÍZENÍM** (dále jen “Dodatek č. 1”) nabývá účinnost dnem podpisu poslední smluvní strany (dále jen „datum účinnosti Dodatku č. 1“), a uzavírají ho:

**Pharmaceutical Research Associates CZ, s.r.o.**, se sídlem Jankovcova 1569/2c, 170 00 Praha 7, Česká republika IČ: 27636852, společností s ručeným omezeným řádně zapsanou v Obchodním rejstříku České republiky vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka 120574, zastoupenou [REDACTED], pověřenou zástupkyní na základě plné moci (dále jen “PRA”) pobočkou společnosti **PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES INC.**, se sídlem 4130 ParkLake Avenue, Suite 400, Raleigh, North Carolina 27612, USA (dále jen “PRA US”), jednající jako nezávislý dodavatel společnosti Myovant Sciences GmbH se sídlem Viaduktstrasse 8, 4051 Basel, Švýcarsko (dále jen „Zadavatel“); Společnost PRA se zavazuje převzít určité závazky a povinnosti společnosti PRA US týkající se provádění klinického hodnocení v České republice, a

**Nemocnice Písek, a.s.**, se sídlem Karla Čapka 589, 397 01 Písek, Česká republika, IČ: 26095190, zastoupená MUDr. Jirím Holanem, MBA, předsedou představenstva a Ing. Danou Čagánkovou, členkou představenstva (dále jen “Zdravotnické zařízení”).

**ÚVODNÍ USTANOVENÍ:**

**VZHLEDEM K TOMU, ŽE** na základě Smlouvy o poskytování radiologických služeb nezávislým zdravotnickým zařízením mezi smluvními stranami ze dne 10. ledna 2018 a jejich následných dodatků (dále jen „Smlouva“), PRA

certain additional radiology services which relate to the clinical research study entitled “[REDACTED]”, Protocol [REDACTED] (the “Study”) sponsored by Myovant Sciences GmbH (the “Sponsor”), as more particularly described in the Agreement; and

**WHEREAS**, the parties hereto have entered into certain additional agreements with respect to modification of the Agreement, and which they desire to memorialize in this Contract Amendment # 1;

**NOW, THEREFORE**, in consideration of the premises and of the following mutual promises, covenants and conditions hereinafter set forth, the parties hereto agree as follows:

- 1. Privacy and Data Protection** The parties agree that Section 6 of the Agreement is hereby deleted in its entirety and replaced by the following:

The Institution, PRA and the Sponsor, its U.S.-based affiliate Myovant Sciences, Inc. 2000 Sierra Point Parkway, 9th Floor, Brisbane, California, USA (collectively, “Myovant”) agree that each will comply with their respective obligations as required under applicable privacy and data protection laws. PRA will provide a personal information consent form to obtain the Study Team members’ consent with regard to their own personal information use, processing, holding and transfer of their information to countries other than their own, that may not have the same level of data protection as their own country. For any personal information (the “Study Data”) received from either subjects on the Study or the Study Team, (collectively, the “Data Subjects”), Myovant will be the data “controller” for purposes of Regulation (EU) 2016/679 (the “General Data Protection Regulation” or “GDPR”) with respect to the Study Data, PRA will be the data “processor” for purposes of the GDPR for clinical trial management and monitoring duties, and Institution will be a “subprocessor” for

pověřila Zdravotnické zařízení prováděním určitých radiologických služeb, které se týkají klinického hodnocení pod názvem „[REDACTED]“ (dále jen „Studie“), č. protokolu [REDACTED] sponzorované společností Myovant Sciences GmbH (dále jen „Zadavatel“), jak je podrobněji popsána ve Smlouvě; a

**VZHLEDEM K TOMU, ŽE** smluvní strany se dohodly na změně obsahu Smlouvy, kterážto má být zaznamenána v tomto Dodatku č. 1 ke Smlouvě.

**SE NYNÍ TÍMTO**, s ohledem na předpoklady a následující vzájemné přísliby, dohody a podmínky dále ustanovení smluvní strany dohodly takto:

- 1. Ochrana soukromí a Osobních údajů.**

Smluvní strany tímto souhlasí, že část 6 Smlouvy bude v celém svém rozsahu zrušena a bude nahrazena následujícím:

Zdravotnické zařízení, PRA, Zadavatel, jeho pobočka založená v USA Myovant Sciences, Inc. 2000 Sierra Point Parkway, 9. patro, Brisbane, Kalifornie, USA (společně „společnost Myovant“) se zavazují, že každá z nich bude dodržovat své povinnosti stanovené v protokolu a v platných předpisech o ochraně osobních údajů. PRA poskytne formulář souhlasu pro nakládání s osobními údaji pro získání souhlasu členů studijního týmu Zdravotnického zařízení, pokud jde o používání, zpracování, uchování a předávání jeho osobních údajů jiným než jeho vlastním osobám, které nemusí mít stejnou úroveň ochrany údajů jako vlastní země působnosti Zdravotnického zařízení. Veškeré osobní údaje (dále jen „studijní údaje“) obdržené od subjektů klinického hodnocení nebo studijního týmu (dále jen „subjekty se zpracovatelnými údaji“) bude společnost Myovant „správce“ údajů pro účely obecného nařízení o ochraně osobních údajů (EU) č. 2016/679 (dále jen „Obecné nařízení o ochraně údajů“ nebo „GDPR“), pokud jde o studijní údaje, PRA bude „zpracovatelem“ údajů pro účely GDPR

purposes of the GDPR for its processing pursuant to the instructions of PRA where the Study is within the European Economic Area.

As such, Institution shall:

- (a) Comply with and act on any written instruction from and on behalf of PRA and/or Myovant in connection with the processing of Study Data. Such obligation also applies to the transfer of Study Data to a third country.
- (b) Not process Study Data for any purposes other than to provide the Services under this Agreement to PRA and/or Myovant.
- (c) Immediately notify PRA, where Institution in its opinion believes that an instruction of PRA would result in a violation of the GDPR.
- (d) Ensure that persons authorized by Institution to process Study Data on behalf of PRA are suitably informed, trained and instructed in respect of the GDPR and have committed themselves in writing to confidentiality, and procure that such authorized persons observe the GDPR beyond their respective employment periods.
- (e) Implement appropriate technical and organisational security measures in accordance with Section 13 hereof that meet the requirements of the GDPR, taking into account the state of the art, the costs of implementation and the nature, scope, context and purposes of the processing under or in connection with the Agreement, as well as the risks of varying likelihood and severity for the rights and freedoms of natural persons and the risks presented by the processing.

pro řízení a sledování klinického hodnocení a Zdravotnické zařízení bude „dílčím zpracovatelem“ pro účely GDPR pro zpracování podle pokynů PRA, pokud klinického hodnocení probíhá v rámci Evropského hospodářského prostoru.

Proto Zdravotnické zařízení musí:

- (a) Dodržovat veškeré písemné pokyny od PRA a/nebo společnosti Myovant ve spojení se zpracováním studijních údajů. Taková povinnost rovněž platí pro přenos studijních údajů do třetí země.
- (b) Nezpracovávat studijní údaje pro jiné účely, než je poskytování služeb podle této Smlouvy pro PRA a/nebo společnost Myovant.
- (c) Okamžitě informovat PRA, pokud se podle názoru Zdravotnického zařízení dozví, že pokyny PRA by vedly k porušení GDPR.
- (d) Zajistit, aby osoby zmocněné Zdravotnickým zařízením ke zpracování studijních údajů jménem PRA byly vhodně informovány, vyškoleny a poučeny o GDPR a písemně se zavázaly zachovat důvěrnost a zajistit, aby takto oprávněné osoby dodržovaly GDPR nad rámec svých příslušných období zaměstnání.
- (e) Implementovat příslušná technická a organizační bezpečnostní opatření dle oddílu 13 této Smlouvy, která splňují požadavky GDPR, s přihlédnutím k nejnovějšímu stavu techniky, nákladům na realizaci a povaze, rozsahu, kontextu a účelu zpracování v rámci nebo v souvislosti s touto Smlouvou, a rovněž i rizikům různé pravděpodobnosti a závažnosti pro práva a svobody fyzických osob a rizikům spojeným se zpracováním.

- (f) Assist PRA by appropriate technical and organisational security measures for the fulfillment of Myovant's obligation to respond to requests for exercising Data Subject rights concerning information, access, rectification and erasure, restriction of processing, notification, data portability, objection and automated decision-making.
- (g) Take actions requested or instructed by Myovant or PRA on behalf of Myovant in order to comply with Data Subject rights under the GDPR., Institution must provide the information on action taken on such request without undue delay.
- (h) Make available to Myovant and/or PRA, all information required to demonstrate and verify compliance with their obligations under applicable data protection law.
- (i) Allow for and contribute to audits, including inspections conducted by Myovant and/or PRA or other auditor mandated by Myovant and/or PRA in accordance with the terms of the Agreement as set out herein or as may be otherwise specified.
- (j) Notify Myovant and PRA:
- Immediately about any legally binding request for disclosure of Study Data by a law enforcement authority, unless otherwise prohibited, such as a prohibition under criminal law to preserve the confidentiality of a law enforcement investigation;
  - Promptly, and in any event not later than two working days following receipt from the Data Subject, of any complaints and requests received directly from
- (f) Pomáhat PRA vhodnými technickými a organizačními bezpečnostními opatřeními při plnění povinností společnosti Myovant reagovat na žádosti o uplatnění práv subjektů se zpracovatelnými údaji týkajícími se informací, přístupu, oprav a vymazání, omezení zpracování, oznámení, přenositelnosti dat, námitek a automatizovaného rozhodování.
- (g) Přijmout kroky vyžadované nebo podle pokynů společnosti Myovant nebo PRA jménem společnosti Myovant ke splnění práv subjektů se zpracovatelnými údaji podle GDPR. Zdravotnické zařízení musí bez zbytečného odkladu poskytnout informace o opatřeních přijatých v reakci na takový požadavek.
- (h) Zpřístupnit společnosti Myovant a/nebo PRA všechny informace požadované pro prokázání a ověření souladu s jeho závazky podle platných zákonů o ochraně údajů.
- (i) Umožnit audit a přispívat k auditům, včetně inspekci provedených společností Myovant a/nebo PRA nebo jiným auditorem pověřeným společností Myovant a/nebo PRA v souladu s podmínkami Smlouvy, jak je stanoveno v této Smlouvě nebo jinak specifikováno.
- (j) Informovat společnost Myovant a PRA:
- Okamžitě o jakékoli právně závazné žádosti o zpřístupnění údajů z klinického hodnocení orgánem činným v trestním řízení, pokud to není zakázáno, jako je zákaz podle trestního práva pro zachování důvěrnosti informací o vyšetřování;
  - Bezodkladně a v každém případě nejpozději dva pracovní dny po obdržení jakékoli stížnosti nebo žádosti subjektu se zpracovatelnými údaji obdržené přímo od subjektu se zpracovatelnými

Data Subjects without responding to that request, unless it has been otherwise authorized to do so;

údaji bez předchozí odpovědi na tuto žádost, pokud neobdržel jinak souhlas tak učinit;

- c. Immediately after Institution becomes aware of a Study Data breach at Institution or its sub-processors. In case of such Study Data breach, Institution will assist PRA and Myovant with investigating the Study Data breach and Myovant's obligation under applicable data protection law to inform Data Subjects and supervisory authorities, as applicable, and to document the Study Data breach, including the facts relating to the breach, its effects and remedial action taken.
- c. Okamžitě poté, co se Zdravotnické zařízení dozví o porušení utajení studijních údajů ve Zdravotnickém zařízení nebo je jeho dílčích zpracovatelů. V případě takového porušení studijních údajů poskytne Zdravotnické zařízení PRA a společnosti Myovant pomoc při vyšetřování porušení studijních údajů a povinností společnosti Myovant podle příslušných zákonů o ochraně údajů, aby mohli být případně informováni subjekty se zpracovatelnými údaji nebo dozorcí orgány, a bylo zdokumentováno porušení důvěrnosti studijních údajů, včetně skutečností týkajících se porušení, jejich účinků a přijatých nápravných opatřeních.
- (k) Assist Myovant and/or PRA with any data protection impact assessment and with prior consultation, if any, that relate to the Services provided by Institution to Myovant and/or PRA and the Study Data processed on behalf of Myovant and/or PRA.
- (k) Pomáhat společnosti Myovant a/nebo PRA s případným posouzením dopadu ochrany údajů a s případnými předběžnými konzultacemi, které se týkají služeb poskytovaných Zdravotnickým zařízením, společnosti Myovant a/nebo PRA a studijních údajů zpracovaných jménem společnosti Myovant a/nebo PRA.
- (l) In carrying out its obligations under this Agreement (including, in particular, the provision of the Services), comply with all applicable data protection law.
- (l) Při provádění svých povinností vyplývajících z této Smlouvy (včetně zejména poskytování služeb) dodržovat všechny platné zákony na ochranu údajů.
- (m) If required by the GDPR, in accordance with the GDPR:
- (m) Pokud je vyžadováno podle GDPR, v souladu s GDPR:
- a. Designate a representative in the EU. Such a representative will be mandated by Institution to be addressed in addition to or instead of Institution, especially by relevant supervisory authorities and Data Subjects, on all issues relating to the processing to ensure compliance with the GDPR; and
- a. Jmenovat zástupce v EU. Tento zástupce bude pověřen Zdravotnickým zařízením, aby byl kontaktován místo Zdravotnického zařízení, zejména příslušnými dozorcími orgány a subjekty údajů, ve všech záležitostech souvisejících se zpracováním pro zajištění souladu s GDPR; a



- b. Appoint a data protection officer. Such a data protection officer may be contacted by Data Subjects in respect of all issues related to the processing of their Study Data and to exercise their rights under the GDPR.
- c. Cooperate, and where relevant, procure that its representative shall cooperate, on request, with any relevant supervisory authority in the performance of its tasks
- (n) Choose sub-processors diligently and obtain specific written consent of Myovant prior to subcontracting any Services;
- (o) Inform Myovant and PRA of any intended changes concerning the addition or replacement of Institution's sub-processors, thereby giving Myovant and PRA the opportunity to object to such changes. Such notice shall include details of the processing activity or activities to be subcontracted or undertaken by the relevant sub-processor and the identity and contact details of the sub-processor.
- (p) Ensure contractually that with respect to the subcontracted portion of the Services, Institution's sub-processor has corresponding obligations vis-à-vis Myovant and PRA, in particular that the Institution's sub-processor provides sufficient guarantees to implement appropriate technical and organizational security measures in such a manner that the processing will meet the requirements of applicable data protection law.
- (q) Remain fully liable to Myovant and/or PRA for the performance of the obligations of the Institution's sub-processor if it fails to fulfill its data protection obligations.
- b. Jmenovat pověřence pro ochranu údajů. Takový pověřenec pro ochranu údajů může být kontaktován subjekty údajů s ohledem na všechny problémy souvisejícími se zpracováním jejich studijních údajů a uplatnění jejich práv podle GDPR.
- c. Spolupracovat a popřípadě zajišťovat, aby jeho zástupce na požádání spolupracoval s příslušným orgánem dozoru při realizaci jejich činností.
- (n) Vybírat dílčí zpracovatele pečlivě a získat konkrétní písemný souhlas společnosti Myovant před zajištěním jakýchkoli služeb subdodavately;
- (o) Informovat společnost Myovant a PRA o jakýchkoli zamýšlených změnách týkajících se přidání nebo náhrady dílčích zpracovatelů Zdravotnického zařízení, čímž poskytne společnosti Myovant a PRA možnost vznést námitky proti takovým změnám. Taková oznámení musí zahrnovat podrobnosti o zpracovatelské činnosti nebo činnostech, které budou zajišťovány subdodavately nebo prováděny příslušným dílčím zpracovatelem, a údaje o identitě a kontaktní údaje dílčího zpracovatele.
- (p) Zajistit smluvně, aby (pokud jde o subdodavatelem část služeb), měl dílčí zpracovatel Zdravotnického zařízení odpovídající závazky vůči společnosti Myovant a PRA, zejména to, aby dílčí zpracovatel dodavatele poskytl dostatečné záruky pro zavedení vhodných technických a organizačních bezpečnostních opatření tak, aby zpracování odpovídalo požadavkům platných zákonů o ochraně údajů.
- (q) Být trvale plně odpovědný společnosti Myovant a/nebo PRA za plnění povinností dílčího zpracovatele Zdravotnického zařízení, pokud neplní své povinnosti týkající se ochrany údajů.

- (r) Allow Myovant and/or PRA to conduct direct audits at Institution's sub-processor and issue instructions to sub-processor directly. Provide a copy of the sub-processing agreement to Myovant and/or PRA upon request.
- (s) At the choice of Myovant, securely delete or return all Study Data to Myovant and/or PRA promptly after the end of the provision of Services and certify to Myovant in writing that it has done so, and save one copy to the extent required by EU or equivalent local legislation, in particular the EU Clinical Trials Regulation 536/2014.
- (t) Not process or transfer any Study Data to any third country or international organization outside the EEA except on the instructions or with the prior written approval of Myovant and/or PRA, and at all times in compliance with the GDPR and applicable data protection law.
- (u) Ensure that any agreed transfers of Study Data comply with applicable data protection law, including, but not limited to, any cross-border transfer requirements or prohibitions
2. **Budget.** To account for changes to the services and costs under the Agreement in compliance with Protocol Amendment no. 1 dated 12 March, 2018, the parties agree that the budget attached to the Agreement as Exhibit B is hereby stricken and replaced by the revised budget attached hereto as Exhibit B - Scope of Services and Costs.
3. **Notices.** The parties agree that **Section 14.(g) Notices** of the Agreement shall
- (r) Umožnit společnost Myovant a/nebo PRA provádět přímé audity u dílčího zpracovatele Zdravotnického zařízení a dávat pokyny přímo dílčímu zpracovateli. Poskytnout kopii smlouvy o subdodavatelském zpracování společnosti Myovant a/nebo PRA na vyžádání.
- (s) Na základě volby společnosti Myovant bezpečně vymazat nebo vrátit všechny studijní údaje společnosti Myovant a/nebo PRA bezprostředně po ukončení poskytování služeb a písemně doložit společnosti Myovant, že tak učinil, a uložit jednu kopii v rozsahu požadovaném EU nebo odpovídajícími místními právními předpisy, zejména nařízením EU o klinických hodnoceních č. 536/2014.
- (t) Nezpracovat ani nepřevádět žádné studijní údaje do žádné třetí země nebo mezinárodní organizace mimo EHP s výjimkou pokynů nebo s předchozím písemným souhlasem společnosti Myovant a/nebo PRA a vždy v souladu s GDPR a platnými zákony o ochraně údajů.
- (u) Zajistit, aby veškeré odsouhlasené převody studijních údajů byly v souladu s platnými právními předpisy na ochranu údajů, včetně, nikoli však výlučně, jakýchkoli požadavků nebo zákazů přenosu údajů do zahraničí.
2. **Rozpočet.** Za účelem zohlednění změn ve službách a nákladech podle Smlouvy v souladu s dodatkem Protokolu č. 1 ze dne 12. března 2018, se smluvní strany shodují, že rozpočet, který je připojen k této Smlouvě jako Příloha B, je tímto odstraněna a nahrazena upraveným rozpočtem, který je k ní připojen jako Příloha B – Rozsah služeb a rozpočet.
3. **Oznamování.** Smluvní strany souhlasí s tím, že se **Oddíl 14.(g)**

be amended to replace Sponsor's address for notices with the following address:

If to the Sponsor:  
Myovant Sciences GmbH  
c/o Myovant Sciences, Inc.  
2000 Sierra Point Parkway  
9th Floor  
Brisbane, CA 94005  
USA  
Attention: Legal Department

4. **Change of Sponsor Address.** Sponsor's address as referenced throughout the Agreement is hereby amended to Viaduktstrasse 8, 4051 Basel, Switzerland.
5. **Ratification of Balance of Agreement.** In all other respects, the terms of the Agreement are hereby ratified and affirmed by each of the parties hereto.
6. **Headings.** The headings in this Contract Amendment # 1 are for convenience of reference only and shall not affect its interpretation.

**SIGNATURE PAGE FOLLOWS**

**Oznamování** této Smlouvy tímto upravuje tak, že se nahrazuje Zadavatelova adresa pro oznamování následující adresou:

Pokud jsou určeny pro Zadavatele:  
Myovant Sciences GmbH  
c/o Myovant Sciences, Inc.  
2000 Sierra Point Parkway  
9th floor  
Brisbane, CA 94005  
USA  
K rukám: Legal Department

4. **Změna adresy Zadavatele.** Adresa Zadavatele, na kterou se odkazuje v celé Smlouvě, se tímto mění na Viaduktstrasse 8, 4051 Basel, Švýcarsko.
5. **Potvrzení obsahu smlouvy.** Smluvní strany tímto potvrzují, že ve všech ostatních ustanoveních zůstává Smlouva nezměněna.
6. **Nadpisy.** Nadpisy uvedené v tomto Dodatku č. 1 ke Smlouvě mají pouze informativní význam a nemají jakýkoliv vliv na výklad Smlouvy.

**NÁSLEDUJE            PODPISOVÁ  
STRANA**



**IN WITNESS WHEREOF** the parties hereto, each by a duly authorized representative, have executed this Contract Amendment #1 as of the Contract Amendment # 1 Effective Date.

**NA DŮKAZ VÝŠE UVEDENÉHO** smluvní strany, prostřednictvím jejich řádně pověřených zástupců, uzavírají tento Dodatek č. 1 s účinností od data účinnosti Dodatku č. 1.

### PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES CZ, S.R.O.

By / Podepsal: [REDACTED]

Name / Jméno: [REDACTED]

Title / Funkce: Authorized Representative based on Power of Attorney/  
Pověřený zástupce na základě plné moci

Date / Datum: [REDACTED]

### INSTITUTION / ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ

By / Podepsal: [REDACTED]

Name / Jméno: MUDr. Jiří Holan, MBA

Title / Funkce: Chairman of the Board / Předseda Představenstva

Date / Datum: [REDACTED]

### INSTITUTION / ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ

By / Podepsala: [REDACTED]

Name / Jméno: Ing. Dana Čagánková

Title / Funkce: Member of the Board / Členka Představenstva

Date / Datum: [REDACTED]

**EXHIBIT B / PŘÍLOHA B**  
**SCOPE OF SERVICES AND COSTS / ROZSAH SLUŽEB A ROZPOČET**

[Exhibit B is kept blank based on non-disclosure agreement in accordance with Article 5. Confidentiality – Permitted Disclosure]

[Příloha B je ponechána prázdná dle ujednání o nezveřejňování v souladu s článkem č. 5. Utajení – Povinné vyzrazení]