

AMENDMENT NO. 1 TO PARTICIPATING SITE AGREEMENT	SMLOUVA O ÚČASTI PRACOVIŠTĚ – DODATEK Č. 1
<p>This Amendment No. 1 to Participating Site Agreement (“Amendment No. 1), effective as the date of last signature hereto (the “Effective Date”), is by and among IQVIA RDS Czech Republic s.r.o. with an address at <i>Pernerova 691/42, 186 00 Praha 8 – Karlín; IČO: 24768651; DIČ: CZ24768651, registered in Commercial Register administered by the Municipal Court in Prague, section C, entry 1172751</i> (hereinafter referred to as the “Company”), and Glaxo Group Limited with an address at <i>980 Great West Road, Brentford, Middlesex, TW8 9GS UK</i> (hereinafter referred to as the “Sponsor”), and Nemocnice Třebíč with an address at <i>Purkyňovo náměstí 133/2, 674 01 Třebíč, Czech republic, registered in commercial register administered by the regional court in Brno, entry Pr 1441</i> (hereinafter referred to as the “Clinician Site”), each a “Party” and collectively “Parties”.</p>	<p>Tento dodatek č.1 ke smlouvě o účasti pracoviště („Dodatek č.1 “), s platností k datumu posledního podpisu („Datum platnosti“) je uzavírán mezi společnostmi IQVIA RDS Czech Republic s.r.o s adresou <i>Pernerova 691/42, 186 00 Praha 8 – Karlín; IČO: 24768651; DIČ: CZ24768651</i>, vedena v obchodním rejstříku u Městského soudu v Praze pod C 172751 (dále označována jako „Společnost“) a Glaxo Group Limited s adresou <i>980 Great West Road, Brentford, Middlesex, TW8 9GS UK</i> (dále označován jako „Zadavatel“), a Nemocnice Třebíč s adresou <i>Purkyňovo náměstí 133/2, 674 01 Třebíč, Czech republic, vedena v obchodním rejstříku Krajského soudu v Brně pod Pr 1441</i> (dále označováno jako „Klinické pracoviště“) neboli jednotlivě „Strana“ a společně „Strany“.</p>
<p>WHEREAS, the parties to this Amendment No. 1 entered into a <i>Participating site agreement</i> effective as of 07th of April 2017 (“Agreement”), whereby Clinician Site and Investigator agreed to participate in the study entitled “Post-authorization Safety (PAS) Observational Cohort Study to Quantify the Incidence and Comparative Safety of Selected Cardiovascular and Cerebrovascular Events in COPD Patients Using Inhaled UMEC/VI Combination or Inhaled UMEC versus Tiotropium (Study 201038)” (“Study”); and</p>	<p>KDE strany tohoto Dodatku č. 1 uzavřely smlouvu <i>Smlouva o účasti pracoviště</i> s platností od 07 dubna 2017 („Smlouva“), kde klinické pracoviště a zkoušející souhlasí s účastí na studii s názvem „Postautorizační pozorovací kohortová studie bezpečnosti ke kvantifikaci incidence a komparativní bezpečnosti vybraných kardiovaskulárních a cerebrovaskulárních událostí u pacientů s CHOPN s použitím kombinace inhalovaných přípravků UMEC/VI nebo inhalovaného přípravku UMEC oproti tiotropiu (studie 201038)“ („Studie“) a</p>
<p>WHEREAS, the parties desire to amend certain provisions of the Agreement as described in this Amendment No. 1</p>	<p>KDE si strany přejí doplnit některá ustanovení Smlouvy, jak je uvedeno v tomto Dodatku č. 1</p>
<p>NOW, THEREFORE, in consideration of the mutual covenants set forth herein, and other good valuable consideration, the receipt and sufficiency of which is hereby acknowledged,</p>	<p>NYNÍ PROTO po zvážení vzájemných dohod uvedených níže a jiných hodnotných okolností, jejichž přijetí a přiměřenost se tímto potvrzuje, souhlasí strany tímto s doplněním</p>

the parties hereby agree to amend the Agreement as follows:	Smlouvy následujícím způsobem:
• <u>New Section “Personal Data” shall be added to the Agreement as Exhibit 1:</u>	• <u>Nová část „Osobní údaje“ bude přidána do Smlouvy jako příloha 1:</u>
<u>“Personal Data</u>	<u>„Osobní údaje</u>
Process(ing): (in reference to Personal Data) any operation or set of operations that is performed upon Personal Data (as defined below), including without limitation collection, recording, retention, alteration, use, disclosure, access, transfer, storage or destruction.	Zpracování: (s ohledem na Osobní údaje) jakýkoli postup nebo soubor postupů prováděných u Osobních údajů (dle definice níže), včetně, bez omezení, sběru, záznamu, uchování, změn, použití, zveřejnění, přístupu, přenosu, uskladnění nebo zničení.
Security Breach: the occurrence of any event that could reasonably be expected to comprise the security of Confidential Information or the security of Personal Data in accordance with Data Protection Legislation (as defined below), or the occurrence of discovering any suspected or actual unauthorized disclosure, loss or theft of Confidential Information (as defined below) or Personal Data in accordance with Data Protection Legislation.	Narušení bezpečnosti: jakákoli příhoda, u které lze racionálně očekávat narušení bezpečnosti Důvěrných informací nebo bezpečnosti Osobních údajů v souladu s legislativou na ochranu údajů (dle definice níže), nebo zjištění podezření nebo potvrzení neautorizovaného zveřejnění, ztráty nebo krádeže Důvěrných informací (dle definice níže) nebo Osobních údajů v souladu s legislativou na ochranu údajů.
1.Study Staff Personal Data	1. Osobní údaje Studijního personálu
Both prior to and during the course of the Study, the Investigator and his/her teams may be called upon to provide “Personal Data,” as defined in the applicable data. protection legislation enacted under the same or equivalent/similar national legislation (collectively "Data Protection Legislation"). This data falls within the scope of the law and regulations relating to the protection of Personal Data and may be used by Company, Sponsor, and their affiliates in compliance with Data Protection Legislation, including as set forth below and for the length of time reasonably necessary for the purposes below.	Před studií i v jejím průběhu mohou být Zkoušející a jeho týmy vyzváni k poskytnutí „Osobních údajů“ dle definice v příslušných zákonech o ochraně údajů ve stejné nebo ekvivalentní/podobné národní legislativě (souhrnně „Legislativa na ochranu údajů“). Tyto údaje spadají do rozsahu zákonů a předpisů upravujících ochranu Osobních údajů a mohou být použity Společností, Zadavatelem a jejich dceřinými společnostmi v souladu s Legislativou na ochranu údajů včetně níže uvedeného a po dobu rozumně potřebnou pro níže uvedené účely.
Sponsor, Company, and Clinician Site will cooperate with each other to take the necessary	Zadavatel, Společnost a Klinické pracoviště budou spolupracovat na potřebných opatřeních

measures to ensure adherence to Data Protection Legislation. Clinician Site is responsible for supplying the Investigator and Study Staff with sufficient information regarding the collection of, handling, and use of their Personal Data.	s cílem zajistit dodržení Legislativy na ochranu údajů. Klinické pracoviště je zodpovědná za poskytnutí Zkoušejícímu a Studijnímu personálu dostatečných informací týkajících se sběru, manipulace a použití jejich Osobních údajů.
This Personal Data may include names, contact information, work experience and professional qualifications, publications, resumes, educational background and information related to financial disclosures or other potential conflict of interest, and payments made to Payee(s) under this Agreement for the following purposes:	Tyto Osobní údaje mohou obsahovat jména, kontaktní informace, pracovní zkušenosti a odbornou kvalifikaci, publikace, životopisy, vzdělání a informace týkající se finančních zájmů nebo jiného potenciálního konfliktu zájmů a platby provedené příjemci (příjemcům) dle této smlouvy pro následující účely:
(i) the conduct of clinical trials and/or statistical analysis;	(i) vedení klinických hodnocení a/nebo statistická analýza;
(ii) verification by governmental or regulatory agencies, the Sponsor, Company, and their agents and affiliates;	(ii) ověření vládními nebo regulačními úřady, Zadavatelem, Společností a jejich zástupci a přidruženými subjekty;
(iii) compliance with legal and regulatory requirements;	(iii) dodržování právních a regulačních požadavků;
(iv) publication on www.clinicaltrials.gov and websites and databases that serve a comparable purpose;	(iv) zveřejnění na www.clinicaltrials.gov a na webových stránkách a v databázích, které slouží pro srovnatelný účel;
(v) storage in databases to facilitate the selection of investigators for future clinical trials or other business; and	(v) uchovávání v databázích pro usnadnění výběru zkoušejících pro budoucí klinická hodnocení nebo jiné obchodní účely; a
(vi) anti-corruption compliance.	(vi) dodržování předpisů proti korupci.
Investigator's and Study Staff's Personal Data may be transferred to countries outside of the European Union ("EU"), European Economic Area and Switzerland, such as the USA, which may not provide for the same level of protection as is applicable in Investigator's country. In such event, Company or Sponsor,	Osobní údaje Zkoušejícího a Studijního personálu mohou být odesílány do zemí mimo Evropskou unii („EU“), Evropský hospodářský prostor a Švýcarsko jako např. USA, které nemusí poskytovat stejnou úroveň ochrany jako země Zkoušejícího. V takovém případě Společnost nebo Zadavatel (dle

as applicable, will make sure that appropriate safeguards are secured in advance of any transfer in accordance with Company's or Sponsor's, as applicable, legal obligations to ensure the protection of Personal Data according to the Data Protection Legislation.	relevance) zajistí odpovídající ochranné prvky před jakýmkoli přenosem v souladu se zákonnými povinnostmi Společnosti nebo Zadavatele (dle relevance), aby byla zajištěna ochrana Osobních údajů dle Legislativy na ochranu údajů.
Names of members of Study Staff may be processed in Company's study contacts database for Study-related purposes only.	Jména členů Studijního personálu mohou být zpracována v databázi studijních kontaktů Společnosti pouze pro účely spojené se Studii.
2. Study Subject Personal Data	2. Osobní údaje Studijního personálu
The Investigator shall obtain Study Subject written consent for the collection and use of Study Subject Personal Data for Study purposes, including the Processing of data collected in accordance with the Protocol, in compliance with Data Protection Legislation. GSK and Clinician Site agree that, as between them, Clinician Site is best able to manage requests from Study Subjects for access, amendment, transfer, blocking, or deletion of Personal Data. If Sponsor receives a request from a Study Subject for such access, amendment, transfer, blocking, or deletion, Sponsor shall forward the request to Clinician Site.	Zkoušející získá písemný souhlas Studijního subjektu se sběrem a použitím Osobních údajů Studijního subjektu pro účely Studie, včetně zpracování údajů získaných podle Protokolu, v souladu s Legislativou na ochranu údajů. Společnost GSK a Klinické pracoviště souhlasí, že Klinické pracoviště je schopna nejlépe zpracovávat požadavky Studijních subjektů na přístup, úpravy, přenos, blokování nebo vymazání Osobních údajů. Pokud Zadavatel dostane požadavek od Studijního subjektu na takový přístup, úpravu, přenos, blokování nebo vymazání, Zadavatel předá požadavek Klinickému pracovišti.
Clinician Site shall respond to Study Subjects' requests for access, amendment, transfer, blocking, or deletion of Personal Data in accordance with Data Protection Legislation and the Agreement. Clinician Site acknowledges that in order to maintain the integrity of Study results, the ability to amend, block, or delete Personal Data may be limited, under Data Protection Legislation.	Klinické pracoviště bude reagovat na požadavky Studijních subjektů na přístup, úpravy, přenos, blokování nebo vymazání Osobních údajů v souladu s Legislativou na ochranu údajů a Smlouvou. Klinické pracoviště potvrzuje, že za účelem zajištění integrity výsledků Studie může být schopnost upravit, blokovat nebo vymazat Osobní údaje v souladu s Legislativou na ochranu údajů.
Sponsor acknowledges that Study Subjects may withdraw their informed consent to Study participation and consent to Processing of Personal Data at any time as described in the informed consent form signed by the Study Subject. Clinician Site shall promptly notify Sponsor of any such withdrawal that may affect the use of the Personal Data under the	Zadavatel potvrzuje, že Subjekty studie mohou stáhnout svůj souhlas s účastí ve Studii a souhlas se zpracováním Osobních údajů kdykoli dle informací ve formuláři informovaného souhlasu podepsaném Studijním subjektem. Klinické pracoviště neprodleně upozorní Zadavatele na případné takové stažení, které může ovlivnit použití

<p>Agreement. Clinician Site will use its best efforts to clarify what the Study Subject's expectations are if the Study Subject withdraws from the Study, including what forms of communication the Clinician Site may use to follow-up with the Study Subject, if any, about their Study Subject's status after withdrawing from the Study.</p>	<p>Osobních údajů dle Smlouvy. Klinické pracoviště vynaloží maximální snahu, aby objasnilo očekávání Studijního subjektu, pokud Studijní subjekt ze Studie vystoupí, včetně forem komunikace, které může Klinické pracoviště používat při následných kontrolách Studijního subjektu (pokud vůbec), o stavu Studijního subjektu po vystoupení ze Studie.</p>
<p>3. Data Protection and Security</p>	<p>3. Ochrana údajů a bezpečnost</p>
<p>Sponsor and Clinician Site shall comply with all applicable laws, including without limitation all applicable Data Protection Legislation relating to the privacy and security of Personal Data and shall implement appropriate technical and organisational measures in such a manner that Processing will meet the requirements of the General Data Protection Regulation ("GDPR") and ensure the protection of the rights of the data subject.</p>	<p>Zadavatel a Klinické pracoviště budou dodržovat platné zákony, včetně, bez omezení, veškeré platné Legislativy na ochranu údajů, aby byly zajištěny soukromí a bezpečnost Osobních údajů, a budou implementovat odpovídající technická a organizační opatření způsobem, který bude splňovat požadavky Obecného nařízení o ochraně osobních údajů („GDPR“) s cílem zajistit ochranu práv datového subjektu.</p>
<p>With respect to the coded Study data provided to Company and/or Sponsor, the Clinician Site and Sponsor are both considered data controllers for the Processing of the Personal Data and will both act in accordance with Data Protection Legislation.</p>	<p>S ohledem na kódované Studijní údaje poskytované Společnosti a/nebo Zadavateli jsou Klinické pracoviště i Zadavatel považovány za správce údajů pro účely zpracování Osobních údajů a budou jednat v souladu s Legislativou na ochranu údajů.</p>
<p>If Company deals with any personal data under this Agreement in the manner of a data controller, Company shall be the data controller of such personal data to the extent of such dealings and shall comply with Data Protection Legislation.</p>	<p>Pokud bude Společnost pracovat s jakýmkoli osobními údaji podle této Smlouvy způsobem odpovídajícím správci údajů, Společnost bude správcem těchto osobních údajů v takovém rozsahu a bude dodržovat Legislativu na ochranu údajů.</p>
<p>Before Processing any Personal Data, Clinician Site and Sponsor shall ensure, taking into account industry good practice, the costs of implementation and the nature, scope, context and purpose of Processing, as well as the risk of varying likelihood and severity for the rights and freedoms of natural persons, that appropriate technical and organisational controls are in place to prevent unauthorised or unlawful Processing of any Personal Data it</p>	<p>Před zpracováním jakýchkoli Osobních údajů zajistí Klinické pracoviště a Zadavatel, v souladu se zásadami dobré praxe oboru, náklady na implementaci a charakterem, rozsahem, kontextem a účelem Zpracování a rizikem různé pravděpodobnosti a závažnosti pro práva a svobody fyzických osob, implementaci odpovídajících technických a organizačních kontrol s cílem zabránit neautorizovanému nebo</p>

may hold and to protect any such Personal Data from accidental loss, damage or destruction.	nezákonnému Zpracování jakýchkoli Osobních údajů, kterými může daný subjekt disponovat, a ochranu takových Osobních údajů před náhodnou ztrátou, poškozením nebo zničením.
4. Security Breaches	4. Narušení bezpečnosti
i. Notification of Security Breaches. Sponsor and Clinician Site agree to notify each other without undue delay after of discovery of a Security Breach.	i. Upozornění o narušení bezpečnosti. Zadavatel a Klinické pracoviště souhlasí, že upozorní druhou stranu bez zbytečné prodlevy na zjištěné Narušení bezpečnosti.
a. Notice of a Security Breach to Sponsor, will be sent via e-mail to csir@gsk.com	a. Upozornění o Narušení bezpečnosti pro Zadavatele bude odesláno e-mailem na adresu csir@gsk.com.
b. Notice of a Security Breach to Clinician Site will be sent to <i>Purkyňovo náměstí 133/2, 674 01 Třebíč, Czech republic</i>	b. Upozornění o Narušení bezpečnosti pro Klinické pracoviště bude odesláno na <i>Purkyňovo náměstí 133/2, 674 01 Třebíč, Czech republic.</i>
ii. In the course of notification to each other, Sponsor and Clinician Site will provide, as feasible, sufficient information for the parties to jointly assess the Security Breach and make any required notification to any government authority within the timeline required by Data Protection Legislation. Such information may include, but is not necessarily limited to:	ii. V průběhu procesu upozornění druhé strany poskytne Zadavatel a Klinické pracoviště, v možné míře, dostatečné informace, aby mohly strany společně vyhodnotit Narušení bezpečnosti a případně dle požadavků upozornit vládní úřady v časovém limitu vyžadovaném Legislativou na ochranu údajů. Takové informace mohou zahrnovat, mimo jiné:
a. The nature of the Security Breach the categories and approximate number of data subjects and records;	a. charakter Porušení bezpečnosti, kategorie a přibližný počet datových subjektů a záznamů;
b. The likely consequences of the Security Breach, in so far as consequences are able to be determined; and	b. pravděpodobné důsledky Porušení bezpečnosti, v míře, do které byly stanovené; a
c. Any measures taken to address or mitigate the incident.	c. veškerá opatření za účelem řešení nebo minimalizace incidentu.
iii. Sponsor and Clinician Site will jointly decide on the basis of all available information and Data Protection Legislation if the Security Breach will be considered a reportable Security Breach and arrange for notification to data subjects and/or government authorities if required by Data Protection Legislation. Where Sponsor and Clinician Site decide that notification is required by Data Protection Legislation, the party that incurred the Security	iii. Zadavatel a Klinické pracoviště společně rozhodnou na základě veškerých dostupných informací a Legislativy o ochraně údajů, jestli bude Porušení bezpečnosti považováno za hlásitelné Porušení bezpečnosti, a zajistí hlášení datovým subjektům a/nebo vládním úřadům, pokud to vyžaduje Legislativa na ochranu údajů. Strana, u které došlo k Porušení bezpečnosti, bude zodpovědná za takové hlášení, když Zadavatel

Breach shall be responsible for providing such notification.	a Klinické pracoviště rozhodnou, že Legislativa na ochranu údajů vyžaduje hlášení.
iv. Assistance in Event of Security Breach. In the event of a Security Breach relating to the Personal Data and/or Confidential Information collected or received by a party under this Agreement, the receiving party agrees to assist and fully cooperate with the sending party with any internal investigation or external investigation by third parties, such as law enforcement, through the provision of information, employees, interviews, materials, databases, or any and all other items required to fully investigate and resolve any such incidents and provide information necessary to provide required notifications. The breached party agrees to take such remedial actions as the parties mutually agree is warranted.	iv. Pomoc v případě Porušení bezpečnosti. V případě Porušení bezpečnosti ve spojitosti s Osobními údaji a/nebo Důvěrnými informacemi sesbíranými nebo získanými stranou dle této Smlouvy souhlasí přijímající strana, že pomůže a bude plně spolupracovat s odesílající stranou na jakémkoli interním nebo externím vyšetřování třetími stranami jako např. orgány na prosazování práva, poskytováním informací, zaměstnanců, rozhovorů, materiálů, databází nebo veškerých jiných položek potřebných k plnému vyšetření a vyřešení takových incidentů a poskytne informace potřebné pro požadovaná hlášení. Strana, u které došlo k porušení, souhlasí, že zavede nápravná opatření dle vzájemné dohody stran.
v. Neither Sponsor nor Clinician Site shall disclose, without the other party's prior written approval, any information related to the suspected Security Breach to any third party other than a vendor hired to investigate/mitigate such Security Breach and bound by confidentiality obligations, except as required by applicable laws. Clinician Site agrees to indemnify Sponsor, for all losses resulting from any Security Breach due to negligence or willful misconduct by Clinician Site, its agents, its Affiliates, or any vendor retained by Clinician Site, including but not limited to legal damages, government penalties, and/or mitigation expenses.	v. Zadavatel ani Klinické pracoviště neposkytnou, bez předchozího písemného souhlasu druhé strany, žádné informace týkající se podezření na Porušení bezpečnosti žádné jiné třetí straně než poskytovateli služeb, který byl najat k vyšetření/minimalizaci takového Porušení bezpečnosti a který je vázán mlčenlivostí, vyjma podmínek vyžadovaných platnými zákony. Klinické pracoviště souhlasí, že odškodní Zadavatele za veškeré ztráty spojené s Porušením bezpečnosti v důsledku nedbalosti nebo úmyslného pochybení ze strany Klinického pracoviště, jeho zástupců, jeho Dceřiných společností nebo jakéhokoli poskytovatele služeb najatého Klinickým pracovištěm, včetně, mimo jiné, soudních škod, vládních pokut a/nebo nákladů na minimalizaci.
5. Survival	5. Prodloužená platnost
This Section "Personal Data" shall survive termination or expiration of this Agreement."	Tato část „Osobní údaje“ bude platit i po ukončení nebo skončení platnosti této Smlouvy.“

<ul style="list-style-type: none"> <u>The first three paragraphs of Section A “Budget” of Exhibit B of the Agreement shall be entirely removed and replaced with the following:</u> 		<ul style="list-style-type: none"> <u>První tři odseky Části A Předmětný „Rozpočet“ B Smlouvy bude zcela odstraněna a nahrazena následujícím textem:</u> 	
“The Budget is as follows:		„Rozpočet je následovný:	
Enrollment Visit*	Kc 920	Návštěva při zařazení do studie*	920 Kč
Routine Care Visit *	Kc 594	Návštěva s rutinní péčí*	594 Kč
End of Study form completion in the EDC	Kc 0	Vyplnění formuláře na konci studie v EDC	0 Kč
*Maximum 2 visits per year per patient for estimated duration of study participation from enrolment to final follow up is between 2 and 5 years		*Maximálně 2 návštěvy za rok na pacienta po odhadované trvání účasti ve Studii od zařazení po konečnou kontrolu 2 až 5 let	
If any extra Routine Care Visits other than those required by protocol are entered into EDC, these will not trigger payment.		Pokud budou do EDC zadány jakékoli další Návštěvy s rutinní péčí než návštěvy vyžadované protokolem, nebudou tyto návštěvy uhrazeny.	
<u>Conditional Subject Visits* (included with regular payments):</u>		<u>Podmíněné návštěvy subjektu* (zařazené do pravidelných plateb):</u>	
Additional 6-month patient contact (follow up by phone) (Only occurs for patients who have no Routine Care Visit for a period of 6 months who would normally be contacted by phone as part of normal health care practice. Data must be present in EDC)	Kc 233	Další kontakt s pacientem po 6 měsících (kontrola po telefonu) (Pouze u pacientů, kteří neabsolvovali žádnou Návštěvu s rutinní péčí po dobu 6 měsíců a kteří by byli normálně telefonicky kontaktováni v rámci normálních zdravotnických postupů. Údaje musí být uloženy v EDC)	233 Kč
Event Related Patient Contact (ERPC)**	Kc 594	Kontakt pacienta související s příhodou (ERPC)**	594 Kč
<i>#All amounts are inclusive of any overhead.</i>		<i>#Všechny sumy zahrnují případnou režii.</i>	
*The compensation above is based on completion of the CRFs and resolution of all		*Kompenzace výše je založena na dokončení CRF a vyřešení všech dotazů. Zadávání dat do	

queries. Data entry into the Study electronic data capture system is required at baseline (enrollment) and every six (6) months thereafter for at least two (2) years and up to a total of five (5) years.”	systemu elektronického zachycování dat Studie je vyžadováno při vstupu (zařazení) a každých šest (6) měsíců po dobu alespoň dvou (2) let až po celkovou dobu pěti (5) let.“
**Payment is only considered for ERPC in those cases where payment is for (a) events consisting of the primary outcome events (which are: stroke, myocardial infarction, heart failure and death) and further, (b) appropriate EDC page is fully completed and all available required supporting documentation is provided to JUDI Endpoint Adjudication System.	**Platba za ERPC bude zvažena pouze v případech, kdy je platba určena pro (a) příhody představující příhody primárního cílového parametru (kterými jsou: mozková příhoda, infarkt myokardu, selhání srdce a smrt), a dále b) odpovídající strana EDC je zcela dokončena a veškerá dostupná požadovaná podpůrná dokumentace je zadána do Systému posouzení cílových parametrů JUDI.
All terms and conditions of the Agreement not expressly amended by this Amendment No.1 shall remain in full force and effect.	Všechny podmínky smlouvy, které nejsou tímto Dodatkem č. 1 výslovně upraveny, zůstávají v plné platnosti a účinnosti.
[THIS SPACE INTENTIONALLY LEFT BLANK.]	[TENTO PROSTOR JE ZÁMĚRNĚ PONECHÁN PRÁZDNÝ.]

<p>IN WITNESS WHEREOF, this Amendment No. 1 has been executed by the parties hereto through their duly authorized officers on the date(s) set forth below.</p>	<p>NA DŮKAZ ČEHOŽ strany uzavřely tento Dodatek č. 1 prostřednictvím svých řádně pověřených zástupců k datu/datům uvedenému/vedeným níže.</p>
<p>IQVIA RDS Czech Republic s.r.o.</p> <p>By: _____</p> <p>Print Name: _____</p> <p>Title: _____</p> <p>Date: _____</p> <p>CLINICIAN SITE/ KLINICKE PRACOVISTE</p> <p>By: _____</p> <p>Print Name: _____</p> <p>Title: _____</p> <p>Date: _____</p>	<p>GLAXO GROUP LIMITED</p> <p>Signed by IQVIA RDS Czech republic s.r.o. under Power of Attorney dated 31st of December, 2015, for and on behalf of Glaxo Group Limited</p> <p>By: _____</p> <p>Print Name: _____</p> <p>Title: _____</p> <p>Date: _____</p>