

---

**DOHODA O ZMĚNĚ ČÍSLO 1 SMLOUVY O PROVEDENÍ KLINICKÉHO HODNOCENÍ  
HUMÁNNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**uzavřené mezi**

**AstraZeneca Czech Republic s.r.o.**

**a**

**Fakultní nemocnice u sv. Anny v Brně**

**a**

**XXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXXX**

---

**Název klinického hodnocení:**      **A Phase III, Randomized, Open-Label, Multi-Center, Global Study to Determine the Efficacy and Safety of Durvalumab in Combination with Gemcitabine+Cisplatin for Neoadjuvant Treatment Followed by Durvalumab Alone for Adjuvant Treatment in Patients with Muscle-Invasive Bladder Cancer.**

**Kód klinického hodnocení:**      **D933RC00001**

**Číslo místa klinického hodnocení:**      **1907**

**Místo klinického hodnocení:**      **Fakultní nemocnice u sv. Anny  
Onkologicko-chirurgické oddělení  
Pekařská 664/53  
656 91 Brno**

---





Kód Klinického hodnocení: **D933RC00001**

Číslo Místa klinického hodnocení: **1907**

**ODSOUHLASENO SMLUVNÍMI STRANAMI K DATU, JAK NÍŽE UVEDENO.**

**AstraZeneca Czech Republic s.r.o.**

**Fakultní nemocnice u sv. Anny v Brně**

---

Podpis

Jméno: XXXXXXXXXXXXX

Role: XXXXXXXXXXXX

Datum: 4.10.2019

---

Podpis

Jméno: Ing. Vlastimil Vajdák

Role: Ředitel

Datum: 9.10.2019

**Hlavní zkoušející**

---

Podpis

Jméno: XXXXXXXXXXXXX

Role: Hlavní zkoušející

Datum: 11.10.2019