

AMENDMENT NO 2 TO CLINICAL TRIAL AGREEMENT

This Amendment No. 2 to Clinical Trial Agreement dated 30 June 2015, amended by Amendment No. 1 dated 10 May 2016 ("Amendment") is between IQVIA RDS Czech Republic s.r.o. with registered address at Pernerova 691/42, Karlín, 186 00 Praha 8, Czech Republic, Identification number: 24768651 ("IQVIA"), Fakultní nemocnice u sv. Anny v Brně, having a place of business at Pekařská 664/53, 656 91 Brno, Czech Republic, Identification number: 00159816, Tax Identification Number CZ00159816, represented by Ing. Vlastimil Vaidák, director (the "Institution") and [REDACTED]

[REDACTED] (the "Investigator") and AstraZeneca AB with registered address at SE-151 85 Södertälje, Sweden, Identification number: 556011-7482, Tax identification number: SE556011748201 ("Sponsor") and is effective as of the date of its publication in the Agreements Register, but the parties agree to be bound by this Amendment from the date 25.5.2018

WITNESSETH:

WHEREAS, IQVIA, Institution, Investigator and Sponsor are parties to an agreement entitled Clinical Trial Agreement for Protocol "A Long-Term Outcomes Study to Assess STatin Residual Risk Reduction with EpaNova in HiGh Cardiovascular Risk PatienTs with Hypertriglyceridemia (STRENGTH)" effective as of 30.6.2015 (the "Agreement").

WHEREAS, in order to implement the Regulation EU 2016/679 on the protection of natural persons with regard to the processing of personal data and on the free movement of such data as implemented from 25 May 2018, the parties desire to amend the Agreement.

NOW THEREFORE, in consideration of the mutual promises and covenants set forth herein, and other good and valuable consideration, the sufficiency of which is hereby acknowledged, the Parties hereby agree to amend the Agreement as follows:

DODATEK Č. 2 KE SMLOUVĚ O KLINICKÉM HODNOCENÍ

Tento dodatek č. 2 ke smlouvě o klinickém hodnocení ze dne 30. 6. 2015, ve znění dodatku č. 1 ze dne 10. 5. 2016 („Dodatek“) se uzavírá mezi společnostmi IQVIA RDS Czech Republic s.r.o. se sídlem Pernerova 691/42, Karlín, 186 00 Praha 8, Česká republika, IČO: 24768651 („IQVIA“), a Fakultní nemocnice u sv. Anny v Brně, s adresou Pekařská 664/53, 656 91 Brno, Česká republika, Identifikační číslo 00159816, Daňové identifikační číslo, CZ00159816 zastoupená Ing. Vlastimilem Vaidákem ředitelem („Zdravotnické zařízení“) a [REDACTED]

(„Zkoušející“) a společností AstraZeneca AB, se sídlem SE-151 85 Södertälje, Švédsko, Identifikační číslo: 556011-7482, Daňové identifikační číslo: SE556011748201 („Zadavatel“) a nabývá účinnosti ke dni uveřejnění v registru smluv, avšak strany si přejí být tímto Dodatkem vázány již ode dne 25. 5. 2018.

TÍMTO SE STVRZUJE:

VZHLEDEM K TOMU, že IQVIA, Zdravotnické zařízení, Zkoušející a Zadavatel jsou strany smlouvy pojmenované Smlouva o klinickém hodnocení na základě Protokolu s názvem: „Klinická studie hodnotící dlouhodobé parametry účinnosti snížení reziduálního rizika při statinové terapii přípravkem Epanova u pacientů s hypertriglyceridemií s vysokým kardiovaskulárním rizikem (STRENGTH)“ uzavřené dne 30. 6. 2015 („Smlouva“).

VZHLEDEM K TOMU, že pro účely implementace nařízení EU 2016/679 o ochraně fyzických osob v souvislosti se zpracováním osobních údajů a o volném pohybu těchto údajů, které nabylo účinnosti dne 25. května 2018, si strany přejí změnit Smlouvu tímto dodatkem.

PO ZVÁŽENÍ vzájemných příslibů a závazků uvedených v tomto Dodatku a za přiměřené a hodnotné protiplnění, jehož dostatečnost je tímto potvrzena, se Strany dohodly na uzavření Dodatku ke Smlouvě v tomto znění:

1. Effective as of 25 May 2018, the Agreement shall be amended as follows:

1.1 Definitions of "Personal Data" and "Dual Capacity" shall be deleted entirely

1.2 The following definitions shall be added to the Agreement:

Controller: means the natural or legal person, public authority, agency or other body which, alone or jointly with others, determines the purposes and means of the processing of personal data.

Personal Data: means any information relating to an identified or identifiable natural person ("Data Subject"); an identifiable natural person is one who can be identified, directly or indirectly, in particular by reference to an identifier such as a name, an identification number, location data, an online identifier or to one or more factors specific to the physical, physiological, genetic, mental, economic, cultural or social identity of that natural person.

Personal Data Breach: means a breach of security leading to the accidental or unlawful destruction, loss, alteration, unauthorised disclosure of, or access to, personal data transmitted, stored or otherwise processed.

Applicable Law: means all applicable international, national, regional and local laws, rules, regulations and guidance including without limitation regulatory authority rules and regulations, decisions and industry codes (including any modification or re-enactment thereto) applicable to the Study and the activities or interactions under the Agreement, including Good Clinical Practice, and all generally accepted standards of good laboratory practice, good clinical practice and good medical practice.

1.3 Section 6 Study Subject Personal Data shall be deleted entirely and replaced with the following section 6 Personal Data:

6. PERSONAL DATA

6.1 Investigator Personal Data

1. S účinností od 25. května 2018 se Smlouva upravuje následujícím způsobem:

1.1 Definice „Osobních údajů“ a „Duální funkce“ se ruší bez náhrady.

1.2 Následující definice se tímto doplňují do Smlouvy:

Správce: znamená fyzická nebo právnická osoba, orgán veřejné moci, agentura nebo jiný subjekt, který sám nebo společně s jinými určuje účely a prostředky zpracování osobních údajů.

Osobní údaje: znamenají veškeré informace o identifikované nebo identifikovatelné fyzické osobě („Subjekt údajů“); identifikovatelnou fyzickou osobou je fyzická osoba, kterou lze přímo či nepřímo identifikovat, zejména odkazem na určitý identifikátor, například jméno, identifikační číslo, lokační údaje, síťový identifikátor nebo na jeden či více zvláštních prvků fyzické, fyziologické, genetické, psychické, ekonomické, kulturní nebo společenské identity této fyzické osoby.

Porušení zabezpečení osobních údajů: znamená porušení zabezpečení, které vede k náhodnému nebo protiprávnímu zničení, ztrátě, změně nebo neoprávněnému poskytnutí nebo zpřístupnění přenášených, uložených nebo jinak zpracovávaných osobních údajů.

Příslušné právní předpisy: znamenají veškeré příslušné mezinárodní, národní, oblastní a místní právní předpisy, pravidla, nařízení a směrnice včetně zejména pravidla, nařízení, rozhodnutí a oborové kodexy regulačního orgánu (včetně jakýchkoli jejich změn a novel) příslušných pro tuto Studii a činnosti a jednání podle Smlouvy, včetně Správné klinické praxe a veškeré obecně přijaté standardy správné laboratorní praxe, správné klinické praxe a správné zdravotní praxe.

1.3 Článek 6 Osobní údaje Subjektu studie se zcela ruší a nahrazuje se článkem 6 Osobní údaje v následujícím znění:

6. OSOBNÍ ÚDAJE

6.1 Osobní údaje Zkoušejícího

Both prior to and during the course of the Study, the Investigator may be called upon to provide Personal Data. This data falls within the scope of the law and regulations relating to the protection of personal data and may be used by IQVIA, Sponsor, and their affiliates in compliance with Applicable Law, including as set forth below and for the length of time reasonably necessary for the purposes below.

Investigator's 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:

- (i) the conduct of clinical trials and/or statistical analysis;
- (ii) verification by governmental or regulatory agencies, the Sponsor, IQVIA, and their agents and affiliates;
- (iii) compliance with legal and regulatory requirements;
- (iv) publication on www.clinicaltrials.gov and websites and databases that serve a comparable purpose;
- (v) storage in databases to facilitate the selection of investigators for future clinical trials or other businesses; and
- (vi) anti-corruption compliance.

Investigator's personal data may be transferred to countries outside of Investigator's country, which may not provide the same level of protection as is applicable in Investigator's country. In such event, IQVIA or Sponsor, as applicable, will make sure that appropriate safeguards are secured in advance of any transfer in accordance with IQVIA's or Sponsor's, as applicable, legal obligations to ensure the protection of Investigator's personal data according to the data protection laws and regulations applicable in Investigator's country.

6.2 Study Subject and Study Staff Personal Data

Jak před zahájením, tak i v průběhu provádění Studie, může být Zkoušející požádán o poskytnutí svých Osobních údajů. Tyto údaje spadají do rámce právních předpisů na úseku ochrany osobních údajů a mohou být používány společností IQVIA, Zadavatelem a jejich pobočkami v souladu s Příslušnými právními předpisy, jak je uvedeno níže, a po přiměřenou dobu nezbytnou k níže uvedeným účelům.

Osobní údaje Zkoušejícího mohou zahrnovat jména, kontaktní informace, pracovní zkušenosti a profesní kvalifikaci, přehled publikací, resumé, informace o absolvovaném vzdělání, a informace týkající se finančních vztahů nebo dalších potenciálních střetů zájmů a údaje o platbách uskutečněných vůči Příjemci plateb dle této Smlouvy, a to pro následující účely:

- (i) provádění klinických hodnocení a/nebo statistických analýz;
- (ii) ověření ze strany veřejných nebo regulatorních orgánů, Zadavatele, společnosti IQVIA, a jejich zástupců či poboček;
- (iii) zajištění souladu s právními a regulatorními požadavky;
- (iv) zveřejnění na stránkách www.clinicaltrials.gov a webových stránkách a v databázích, které slouží obdobnému účelu;
- (v) evidování v databázích pro účely usnadnění výběru zkoušejících pro budoucí klinická hodnocení nebo jiné záležitosti; a
- (vi) zajištění souladu na poli zákazu jakéhokoli korupčního jednání.

Osobní údaje Zkoušejícího mohou být předávány do zemí mimo zemi Zkoušejícího, které nemusejí poskytovat stejnou úroveň ochrany, jaká platí v zemi Zkoušejícího. V takovém případě IQVIA nebo případně Zadavatel zajistí, aby byly v souladu se zákonnými povinnostmi společnosti IQVIA nebo případně Zadavatele před každým takovým předáním zajištěny příslušné záruky, které zajistí ochranu osobních údajů Zkoušejícího podle zákonů a předpisů o ochraně údajů platných v zemi Zkoušejícího.

6.2 Osobní údaje Subjektů studie a Studijního personálu

The Parties agree to adhere to the principles of medical confidentiality in relation to Study Subjects involved in the Study and to comply at all times with their respective obligations under all data protection applicable laws in relation to this Agreement and the protection of the Personal Data of Study Subjects and Study Staff, where the Sponsor, the Institution and the Investigator shall act as Data Controllers with regard to the processing and protection of this Personal Data each of them undertakes.

The Parties shall maintain appropriate technical and organizational security measures to protect the Study Subjects' and the Study Staff's Personal Data they process in relation to this Agreement.

Names of Study Staff may be processed in IQVIA's study contacts database for study-related purposes only.

6.3 Data Controller

The Sponsor, the Institution and the Investigator shall be the data controllers for such Personal Data except that, if IQVIA deals with any Personal Data under this Agreement in the manner of a data controller, IQVIA shall be the data controller of such Personal Data to the extent of such dealings.

IQVIA may process Personal Data, as defined in the applicable data protection legislation enacted under the same or equivalent/similar national legislation (collectively "Data Protection Legislation"), of the Investigator and Study Staff for study-related purposes and all such processing will be carried out in accordance with the Data Protection Legislation.

6.4 Processing

Each Party shall be responsible for its own processing of Personal Data and IQVIA shall ensure that any Personal Data relating to a Study Subject, Investigator and/or Study Staff, is collected, stored, used, disclosed and transferred in accordance with all applicable

Strany souhlasí s tím, že budou dodržovat principy lékařského tajemství v souvislosti se Subjekty studie zařazenými do Studie a vždy plnit své příslušné povinnosti, které pro ně v souvislosti s touto Smlouvou a ochranou Osobních údajů Subjektů studie a Studijního personálu vyplývají ze všech příslušných právních předpisů na ochranu osobních údajů. Přičemž Zadavatel, Zdravotnické zařízení a Zkoušející budou jednat v pozici správců s ohledem na zpracování Osobních údajů, které každý z nich provádí.

Strany zavedou a budou využívat vhodná technická a organizační bezpečnostní opatření za účelem ochrany Osobních údajů Subjektů studie a Studijního personálu, které zpracovávají v souvislosti s touto Smlouvou.

Jména členů Studijního personálu mohou být zpracovávána v databázi studijních kontaktů společnosti IQVIA pro účely spojené se Studií.

6.3 Správce

Zadavatel, Zdravotnické zařízení a Zkoušející budou působit jako správci údajů ve vztahu k Osobním údajům, avšak s výjimkou případu, kdy IQVIA nakládá s jakýmkoli Osobními údaji na základě této Smlouvy jakožto správce údajů, v takovém případě bude IQVIA správcem takových Osobních údajů v rozsahu, v jakém s nimi nakládá.

Společnost IQVIA je oprávněna zpracovávat Osobní údaje, jak jsou tyto definovány příslušnými právními předpisy na úseku ochrany osobních údajů, jež byly přijaty na základě shodné či ekvivalentní/obdobné národní legislativy (společně dále jen „Právní předpisy na ochranu osobních údajů“), Zkoušejícího a členů Studijního personálu pro účely související se Studií, přičemž veškerá taková zpracování budou prováděna v souladu s Právními předpisy na ochranu osobních údajů.

6.4 Zpracování

Každá ze Stran ponese odpovědnost za svoje vlastní zpracování Osobních údajů a IQVIA zajistí, že veškeré Osobní údaje související se Subjektem studie, Zkoušejícím a/nebo Studijním personálem jsou sbírány, ukládány, používány, sdělovány a předávány v souladu

supranational and national privacy laws and with the informed consents that are or will be obtained from Study Subjects.

The Institution shall appoint a person that shall act as a primary point of contact and shall respond to all Data Subjects' rights exercised by the Study Subjects and/or the Study Staff in respect to the processing of their Personal Data in relation to this Agreement ("Data Subject's Request").

The Institution and/or Investigator shall inform the Sponsor and/or IQVIA and request its assistance in responding to a Data Subject's Request only to the extent the Institution or Investigator is unable to manage and respond to the Data Subject's Request without information which could only be provided by the Sponsor and/or IQVIA. To the extent, the Sponsor and/or IQVIA needs to provide information to the Institution or Investigator, the Institution or Investigator shall inform the Sponsor and/or IQVIA within five (5) days upon receiving the Data Subject's Request. Under such circumstances, the Sponsor and/or IQVIA shall cooperate with the Institution or Investigator and shall provide the Institution or Investigator with, subject to applicable laws, the requested information and undertake any reasonable actions to enable the Institution or Investigator to respond to the Data Subject's Request.

The Institution and/or Investigator shall, upon the reasonable request by Sponsor and/or IQVIA, provide Sponsor and/or IQVIA with any information, undertake any actions or provide assistance to the Sponsor and/or IQVIA as may be required by the Sponsor and/or IQVIA to respond to a Data Subject's Request.

6.5. If a Personal Data Breach occurs in relation to any Study Subjects' or Study Staff's Personal Data processed in relation to this Agreement and it is likely that such breach poses a risk to an individual's rights and freedoms (a "Reportable Breach"), the Institution, must notify the relevant supervisory authority without undue delay and at the latest within 72 hours after having become aware of such breach.

se všemi příslušnými nadnárodními a národními předpisy na ochranu osobních údajů a soukromí a na základě informovaných souhlasů, které byly nebo budou získány od Subjektů studie.

Zdravotnické zařízení jmenuje osobu, která bude vystupovat jako primární kontaktní osoba a bude reagovat na uplatnění práv subjektu údajů ze strany Subjektů studie a/nebo člena Studijního personálu s ohledem na zpracování jejich Osobních údajů spojenému s touto Smlouvou („Žádost subjektu údajů“).

Zdravotnické zařízení a/nebo Zkoušející budou informovat Zadavatele a/nebo IQVIA a vyžádat součinnost Zadavatele za účelem vyřízení Žádosti subjektu údajů pouze v případě, že nejsou schopni vyřídit Žádost subjektu údajů bez informací, které mohou být poskytnuty pouze Zadavatelem a/nebo IQVIA. V případě, že bude nutné, aby Zadavatel a/nebo IQVIA poskytli informace Zdravotnickému zařízení nebo Zkoušejícímu, budou Zdravotnické zařízení nebo Zkoušející informovat Zadavatele a/nebo IQVIA do pěti (5) dnů po obdržení Žádosti subjektu údajů. Nastanou-li takové okolnosti, bude Zadavatel a/nebo IQVIA spolupracovat se Zdravotnickým zařízením nebo Zkoušejícím a poskytnou jim s ohledem na příslušné právní předpisy požadované informace a učiní veškeré přiměřené kroky k tomu, aby Zdravotnické zařízení a Zkoušející mohli reagovat na Žádost subjektu údajů.

Na přiměřenou žádost Zadavatele a/nebo IQVIA, poskytne Zdravotnické zařízení a/nebo Zkoušející Zadavateli a/nebo IQVIA veškeré informace, součinnost a učiní veškeré kroky, jak může být vyžadováno ze strany Zadavatele a/nebo IQVIA za účelem vyřízení Žádosti subjektu údajů.

6.5 V případě, že dojde k Porušení zabezpečení osobních údajů v souvislosti s jakýmkoli údajem Subjektu studie nebo člena Studijního personálu zpracovávanými v souvislosti s touto Smlouvou a je pravděpodobné, že takové porušení ohrozí práva a svobody jednotlivců („Porušení, které je nutné ohlásit“), ohlásí Zdravotnické zařízení toto porušení příslušnému dozorovému úřadu bez zbytečného odkladu, avšak nejpozději do 72 hodin po zjištění takového porušení.

If such Reportable Breach poses a high risk to the affected individuals, then the Institution shall also inform them, unless the Institution has put in place effective technical and organisational protection measures that ensure that the risk is no longer likely to materialise. The Institution shall notify the Sponsor and/or IQVIA of any Reportable Breach no later than 24 hours after having become aware of such Reportable Breach.

6.6. The Parties shall indemnify, defend, and hold each other harmless from and against any and all liabilities, claims, losses, suits, judgments, and reasonable legal fees arising from any breach, negligent act, error or omission of relevant data protection obligations under this Agreement by the other Party its staff or subcontractors.

6.7 Survival

This Section 6 "Personal Data" shall survive termination or expiration of this Agreement.

All terms and conditions of the Agreement not expressly amended by this Amendment remain in full force and effect.

Institution, Investigator, Sponsor and IQVIA hereby acknowledge that this Amendment will be published together with the Agreement and the Amendment No. 1 in the Agreements Register pursuant to Act no. 340/2015 Coll., on Agreements Register. As and between the Parties, Institution agrees to publish the Amendment, the Agreement and the Amendment No. 1 pursuant to the foregoing. Any information which constitutes trade secret of either Party is exempted from such publication. For the purposes of the Agreement, Amendment No. 1 and the Amendment, trade secrets include, but are not limited to, Attachment A to the Agreement - Budget and payment schedule, minimum enrollment goal, expected number of Study subjects enrolled and the expected duration of the Study. Furthermore, personal data of

Pokud je vysoce pravděpodobné, že bude Porušení, které je nutné nahlásit, mít za následek vysoké riziko pro práva a svobody dotčených jednotlivců, pak je Zdravotnické zařízení povinno informovat rovněž tyto jednotlivce, ledaže zavedlo Zdravotnické zařízení účinná technická a organizační ochranná opatření, která zajistí, že takové riziko se již pravděpodobně neprojeví. Zdravotnické zařízení je povinno informovat Zadavatele a/nebo IQVIA nejpozději do 24 hodin po zjištění Porušení, které je nutné ohlásit.

6.6 Strany se zavazují se navzájem hájit, odškodnit a zbavit se odpovědnosti v případě jakékoli odpovědnosti, nároků, ztrát, soudních řízení, rozsudků a přiměřených právních poplatků vzniklých z jakéhokoli porušení, nedbalého jednání, chyby či opomenutí dodržovat povinnosti týkající se ochrany osobních údajů podle této Smlouvy způsobené druhou stranou, jejími zaměstnanci či dodavateli.

6.7 Přetrvávající platnost

Tento Článek 6 „Osobní údaje“ zůstane v platnosti i v případě ukončení platnosti či při vypršení platnosti této Smlouvy.

Veškeré podmínky Smlouvy, které nejsou výslovně upraveny tímto Dodatkem, zůstávají nadále plně účinné v nezměněné podobě.

Zdravotnické zařízení, Zkoušející, Zadavatel a IQVIA tímto berou na vědomí, že tento Dodatek bude uveřejněn společně se Smlouvou a Dodatkem č. 1 v souladu se zák. č. 340/2015 Sb., o registru smluv. Za uveřejnění dle předchozí věty odpovídá Zdravotnické zařízení. Takovémuto zveřejnění nepodléhají ty údaje, které tvoří obchodní tajemství některé ze smluvních stran. Pro účely tohoto Dodatku, Dodatku č. 1 a Smlouvy se obchodním tajemstvím rozumí zejména Příloha A Smlouvy - Rozpočet a platební přehled, minimální cílový počet zařazení, očekávaný zařazený počet subjektů a očekávaná délka trvání Studie. Dále nebudou takovémuto uveřejnění podléhat osobní údaje fyzických osob, ledaže jsou již zveřejněny v jiném veřejně přístupném registru. Za uveřejnění tohoto Dodatku

individuals are also exempted from such publication, unless they have been previously published in another public register. The Institution is obliged to publish this Amendment together with the Agreement and the Amendment No. 1 in accordance with the article herein above. The Institution will inform IQVIA of publishing the Amendment together with the Agreement and the Amendment No. 1 by designating the following email address: [REDACTED] as the email address to which a notification of publication in the Agreements register shall be sent. Should the Institution fail to publish this Amendment together with the Agreement and the Amendment No. 1 within 10 working days from its full execution, it may be published by the Sponsor or IQVIA.

The estimated value of financial payment under the Agreement, as amended, shall be approximately CZK 830 000.

This Amendment is executed in 4 counterparts and each party shall receive one.

This Amendment is executed in the Czech and English language version. In case of any discrepancy between the Czech and the English version of this Amendment, the Czech version shall prevail.

společně se Smlouvou a Dodatkem č. 1 dle předchozího odstavce odpovídá Zdravotnické zařízení. Zdravotnické zařízení vyrozumí IQVIA o uveřejnění Dodatku společně se Smlouvou a Dodatkem č. 1 tak, že ve formuláři používaném k uveřejnění zadá adresu [REDACTED] jako emailovou adresu, na kterou má být zaslána notifikace o uveřejnění. Není-li Dodatek společně se Smlouvou a Dodatkem č. 1 uveřejněn Zdravotnickým zařízením ve lhůtě 10 pracovních dní od podpisu Dodatku všemi smluvními stranami, jsou k jeho zveřejnění oprávněni IQVIA či Zadavatel.

Předpokládaná hodnota finančního plnění dle Smlouvy ve znění tohoto Dodatku činí přibližně 830 000 Kč.

Tento Dodatek je vyhotoven ve 4 vyhotoveních, z nichž každá smluvní strana obdrží po jednom.

Tento Dodatek je vyhotoven v českém a anglickém jazykovém znění. V případě rozporu mezi jazykovými verzemi má přednost česká verze Dodatku.

IN WITNESS WHEREOF, this Amendment has been executed by the parties hereto through their duly authorized officers on the date(s) set forth below.

NA DŮKAZ TOHO byl tento Dodatek podepsán Stranami tohoto Dodatku prostřednictvím jejich řádně oprávněnými zástupci společnosti smluvních stran níže uvedeného data.

ACKNOWLEDGED AND AGREED BY IQVIA RDS Czech Republic / NA DŮKAZ SOUHLASU PŘIPOJUJE SVŮJ PODPIS OPRÁVNĚNÝ ZÁSTUPCE IQVIA RDS Czech Republic

By/ Jméno:

Title/ Funkce:

Signature/ Podpis:

Date/ Datum:

23 -01- 2020

ACKNOWLEDGED AND AGREED BY INSTITUTION/ NA DŮKAZ SOUHLASU PŘIPOJUJE SVŮJ PODPIS OPRÁVNĚNÝ ZÁSTUPCE ZDRAVOTNICKÉHO ZAŘÍZENÍ

By/ Jméno:

Ing. Vlastimil Vajdák

Title/ Funkce:

(must authorized to sign on Institution's behalf)/(musí se jednat o oprávněného zástupce Poskytovatele):

Signature/ Podpis:

Date/ Datum:

31. 01. 2020

Fakulta nemocnice
u sv. Anny v Brně
656 91001 Pekařská 53

ACKNOWLEDGED AND AGREED BY SPONSOR / NA DŮKAZ SOUHLASU PŘIPOJUJE SVŮJ PODPIS OPRÁVNĚNÝ ZÁSTUPCE ZADAVATELE

By/ Jméno:

Title/ Funkce:

Signature/ Podpis:

Date/ Datum:

23 -01- 2020

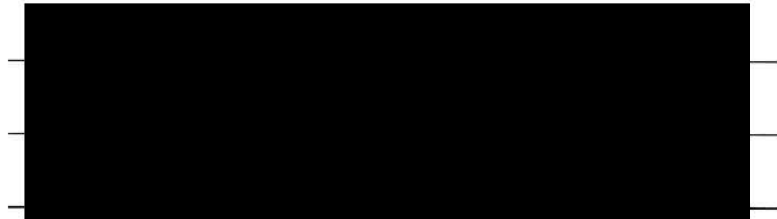
ACKNOWLEDGED AND AGREED BY INVESTIGATOR / NA DŮKAZ SOUHLASU PŘIPOJUJE
SVŮJ PODPIS OPRAVNĚNÝ ZKOUŠEJÍCÍ

By/ Jméno:

Title/ Funkce:

Signature/ Podpis:

Date/ Datum:



6.2.2020