

AMENDMENT TO CLINICAL TRIAL AGREEMENT

THE VALIDITY DATE OF THIS FIRST AMENDMENT TO THE CLINICAL TRIAL AGREEMENT (the “First Amendment”) starting from date of signature of all parties and the effective date of its publication in the Register of Contracts (the “First Amendment Effective Date”), by and between BioCryst Pharmaceuticals, Inc., a Delaware Corporation (together with its Affiliates, “BioCryst”) and University Hospital Pilsen (“Institution”) together with its employee Dr. Jana Hanzlikova (“Investigator”).

RECITALS

WHEREAS, BioCryst and Institution with Principal Investigator entered into a Clinical Research Agreement (the “Agreement”) having an effective date of November 8th, 2021; and

WHEREAS, the Investigator, Dr. Hanzlikova, is no longer able to serve as Investigator and the parties wish to appoint a new Principal Investigator to carry out Sponsor’s study.

NOW, THEREFORE, in consideration of the foregoing, and other good and valuable consideration, the receipt and sufficiency of which are hereby acknowledged, BioCryst and Institution with Principal Investigator, intending to be legally bound, have agreed to amend the terms of the Agreement as follows:

DODATEK SMLOUVY KLINICKÉHO HODNOCENÍ

TENTO PRVNÍ DODATEK SMLOUVY KLINICKÉHO HODNOCENÍ (dále jen „první dodatek“) nabývá platnosti dnem jejího podpisu všemi smluvními stranami a účinnosti dnem jejího uveřejnění v Registru smluv (dále jen „datum účinnosti prvního dodatku“) a je vyhotoven a uzavřen společností BioCryst Pharmaceuticals, Inc., Delaware Corporation. (společně se svými přidruženými společnostmi „BioCryst“) a Fakultní nemocnicí Plzeň („Instituce“) spolu se svou zaměstnankyní Dr. Janou Hanzlíkovou („Zkoušející“).

RECITÁLY

VZHLEDEM K TOMU, že společnost BioCryst a Instituce s hlavním zkoušejícím uzavřely Smlouvu o klinickém hodnocení (dále jen „Smlouva“) s datem účinnosti 8. listopadu 2021; a

VZHLEDEM K TOMU, že zkoušející, Dr. Hanzlíková, již nemůže pokračovat jako zkoušející a strany si přejí jmenovat nového hlavního zkoušejícího, aby prováděl studii zadávatele.

NYNÍ, TEDY, s ohledem na výše uvedené a další dobré a hodnotné protiplnění, jehož příjem a dostatečnost je tímto potvrzena, BioCryst a Instituce s hlavním zkoušejícím, hodlající být právně vázání, souhlasily se změnou podmínek smlouvy viz níže:

1. **Page 1 Recitals shall replace ‘the principal investigator’ as follows:**

The principal investigator, Martina Vachova (“Investigator”), working address: XXXX, Date of Birth XXXX.

2. By signing this amendment, the new Investigator, Dr. Martina Vachova, shall assume all rights and responsibilities under the Agreement and shall continue to perform the Sponsor’s Study as required by the Agreement and the Protocol.

Except as expressly amended hereby, the Agreement shall remain in full force and effect in accordance with its terms.

IN WITNESS WHEREOF, the parties have executed this Amendment as of the first date above written.

[Signatures on next page]

1. **Na straně 1 v oddílu 1 „hlavního zkoušejícího“ se nahrazují následujícím textem:**

Hlavní zkoušející Martina Vachová (dále jen „zkoušející“), pracoviště: XXXX, Datum narození XXXX.

2. Podpisem tohoto dodatku přebírá nová zkoušející, Dr. Martina Vachová, veškerá práva a povinnosti vyplývající ze Smlouvy a bude pokračovat v provádění studie zadavatele, jak to vyžaduje Smlouva a Protokol.

S výjimkou případů, kdy je tato smlouva výslovně změněna, zůstává smlouva plně platná a účinná v souladu s jejími podmínkami.

NA DŮKAZ ČEHOŽ strany podepsaly tento dodatek k prvnímu výše uvedenému datu.

[Podpisy na další stránce]

University Hospital Plzen Fakultní nemocnice Plzeň	BioCryst Pharmaceuticals, Inc. BioCryst Pharmaceuticals, Inc.
Signature/Podpis: _____	Signature/Podpis: _____
Name/Jméno: _____	Name/Jméno: _____
Title/Titul: _____	Title/Titul: _____
Investigator Zkoušející	
Signature/Podpis: _____	
Name/Jméno: _____	
Title/Titul: _____	