

<p style="text-align: center;">AMENDMENT # 4 TO CLINICAL TRIAL AGREEMENT NO. 08/OVZ/18/004-P</p> <p style="text-align: center;">Protocol # PRN1008-010 (DFI17124)</p> <p>This Amendment # 4 (“Amendment”), dated as of date of last signature and effective as of date of publication of Amendment in the Register of Contracts (“Effective Date”) between</p> <p>Principia Biopharma, a Sanofi Company, located at 55 Corporate Drive, Bridgewater, NJ 08807, USA, formerly named Principia Biopharma Inc., and formerly located at 220 East Grand Avenue, South San Francisco, California 94080, USA (“Sponsor”)</p> <p>and</p> <p>Fakultni nemocnice Ostrava, with a place of business at 17. listopadu 1790/5, 708 52 Ostrava – Poruba, Czech Republic, ID No.: 00843989, VAT No.: CZ00843989, in matters related to this Agreement represented by: doc. et doc. MUDr. Petr Vávra, Ph.D., Deputy Director for Science, Research and Education (“Institution”)</p> <p>and</p> <p>prof. MUDr. Roman Hájek, CSc., with a place of work at Fakultni nemocnice Ostrava, Hematology Clinic, 17. listopadu 1790/5, 708 52 Ostrava - Poruba, Czech Republic (“Principal Investigator”).</p> <p>WHEREAS, the Parties desire to modify the Clinical Trial Agreement dated 31st August 2018, as amended on 16th May 2019 and 19th November 2019 and 18 June 2021 (“Agreement”) for the clinical trial with Sponsor Drug Rilzabrutinib (PRN1008), encoded PRN1008-010 (DFI17124) entitled “An Adaptive, Open-Label, Dose-Finding, Phase 1/2 Study Investigating the Safety, Pharmacokinetics, and Clinical Activity of Rilzabrutinib (PRN1008), an Oral BTK Inhibitor, in Patients with Relapsed Immune Thrombocytopenia” (“Protocol”) to be conducted at Institution (“Trial”) to involve patients participating in the Trial (“Trial Subjects”).</p>	<p style="text-align: center;">DODATEK Č. 4 KE SMLOUVĚ O KLINICKÉM HODNOCENÍ Č. 08/OVZ/18/004-P</p> <p style="text-align: center;">Protokol č. PRN1008-010 (DFI17124)</p> <p>Tento dodatek č. 4 („dodatek“) ze dne připojení posledního podpisu s účinností ke dni uveřejnění dodatku v registru smluv („datum účinnosti“) se uzavírá mezi</p> <p>společností Principia Biopharma, a Sanofi Company, se sídlem 55 Corporate Drive, Bridgewater, NJ 08807, USA, s dřívějším názvem Principia Biopharma Inc. a původním sídlem na adrese 220 East Grand Avenue, South San Francisco, Kalifornie 94080, USA (“zadavatel”)</p> <p>a</p> <p>Fakultní nemocnicí Ostrava, se sídlem 17. listopadu 1790/5, 708 52 Ostrava – Poruba, Česká republika, IČ: 00843989, DIČ: CZ00843989, ve věcech této smlouvy je oprávněn jednat a podepisovat doc. et doc. MUDr. Petr Vávra, Ph.D., náměstek ředitele pro vědu, výzkum a výuku (“zdravotnické zařízení”)</p> <p>a</p> <p>panem prof. MUDr. Romanem Hájkem, CSc., místo pracoviště: Fakultní nemocnice Ostrava, Klinika hematatoonkologie, 17. listopadu 1790/5, 708 52 Ostrava - Poruba, Česká republika (“hlavní zkoušející”).</p> <p>VZHLEDEM K TOMU, že strany chtějí změnit smlouvu o klinickém hodnocení ze dne 31. srpna 2018, ve znění dodatků ze dne 16. května 2019 a ze dne 19. listopadu 2019 a ze dne 18. června 2021 („smlouva“) pro klinické hodnocení s hodnoceným léčivým přípravkem Rilzabrutinib (PRN1008) s kódem PRN1008-010 (DFI17124) s názvem „Adaptivní otevřené klinické hodnocení fáze 1/2 zkoumající bezpečnost, farmakokinetiku a klinickou aktivitu Rilzabrutinibu (PRN1008), perorálního inhibitoru BTK, u pacientů s recidivující idiopatickou trombocytopenií“ („protokol“), které bude prováděno ve zdravotnickém zařízení („klinické hodnocení“) se zapojením pacientů do</p>
---	---

<p>WHEREAS, in accordance with Section 26 (Entire Agreement) of the Agreement, the Parties desire to modify the specific language and hence agree to the following modifications to the Agreement:</p> <p>1. As of 28 September 2020, Sponsor has changed its legal name from “Principia Biopharma Inc.” to “Principia Biopharma, a Sanofi Company”. As of 01 April 2022, Sponsor has changed its address from “220 East Grand Avenue, South San Francisco, CA 94080” to “ 55 Corporate Drive, Bridgewater, NJ 08807”</p> <p>a. Consequently any and all references to Sponsor’s name and address shall refer to the following:</p> <p style="padding-left: 40px;">Principia Biopharma, a Sanofi Company Corporate Drive, Bridgewater, NJ 08807</p> <p>b. Section 34 (Notices) is amended to include the updated Sponsor address as follows: Principia Biopharma, a Sanofi Company Corporate Drive, Bridgewater, NJ 08807, USA</p> <p>2. All other provisions of the Agreement shall remain unaltered and given full force and effect.</p> <p>3. This Amendment embodies the entire agreement between Sponsor, Institution and Principal Investigator with respect to the amendment of the Agreement. In the event of any conflict or inconsistency between the provisions of the Agreement and this Amendment, the provisions of this Amendment shall control.</p> <p>4. This Amendment shall be executed in four counterparts in Czech and English language. In case of any discrepancy between both</p>	<p>klinického hodnocení („subjekty klinického hodnocení“).</p> <p>VZHLEDEM K TOMU, že v souladu s částí 26 (Úplná smlouva) smlouvy chtějí strany upravit konkrétní znění, a proto souhlasí s následujícími změnami smlouvy:</p> <p>1. Od 28. září 2020 změnil zadavatel svůj obchodní název z “Principia Biopharma Inc” na “Principia Biopharma, a Sanofi Company “. Od 1. dubna 2022 změnil zadavatel Sponsor adresu svého sídla z „220 East Grand Avenue, South San Francisco, CA 94080” na „55 Corporate Drive, Bridgewater, NJ 08807” Část A-10 (Faktury) přílohy A (Platební podmínky) se mění tak, že se upravuje adresa, kam musí být všechny faktury vystaveny a zaslány:</p> <p>a. Z tohoto důvodu se veškeré odkazy na jméno a adresu zadavatele vztahují k následujícím údajům:</p> <p style="padding-left: 40px;">Principia Biopharma, a Sanofi Company Corporate Drive, Bridgewater, NJ 08807</p> <p>b. Oddíl 34 (Oznámení) se mění tak, aby obsahoval aktualizovanou adresu zadavatele: Principia Biopharma, a Sanofi Company Corporate Drive, Bridgewater, NJ 08807, USA</p> <p>2. Ostatní ustanovení smlouvy zůstávají beze změny a v plné platnosti a účinnosti.</p> <p>3. Tento dodatek představuje úplnou dohodu mezi zadavatelem, zdravotnickým zařízením a hlavním zkoušejícím ohledně úpravy smlouvy. V případě jakéhokoliv rozporu nebo nesouladu mezi ustanoveními smlouvy a tohoto dodatku mají přednost ustanovení tohoto dodatku.</p> <p>4. Tento dodatek je sepsán ve čtyřech vyhotoveních v českém a anglickém jazyce. V případě rozporu obou jazykových verzí je rozhodující české znění dodatku.</p>
--	---

<p>language versions, the Czech language version shall prevail.</p> <p><i>[SIGNATURE PAGE FOLLOWS]</i></p>	<p>[NÁSLEDUJE STRANA S PODPISY]</p>
--	-------------------------------------

Agreed to and accepted: / Souhlasím a přijímám:

SPONSOR / ZADAVATEL

**INSTITUTION /
ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ**

Signature / Podpis

Signature / Podpis

Printed Name / Jméno hůlkovým písmem

**DOC. ET DOC. MUDR. PETR VÁVRA,
PH.D.**

Printed Name / Jméno hůlkovým písmem

Title / Pozice

DEPUTY DIRECTOR FOR SCIENCE,
RESEARCH AND EDUCATION / NÁMĚSTEK
ŘEDITELE PRO VĚDU, VÝZKUM A VÝUKU

Title / Pozice

Date / Datum

Date / Datum

**PRINCIPAL INVESTIGATOR /
HLAVNÍ ZKOUŠEJÍCÍ**

Signature / Podpis

PROF. MUDR. ROMAN HÁJEK, CSC.

Printed Name / Jméno hůlkovým písmem

PRINCIPAL INVESTIGATOR / HLAVNÍ
ZKOUŠEJÍCÍ

Title / Pozice

Date / Datum