

<p style="text-align: center;"><b>AMENDMENT #2 TO CLINICAL TRIAL AGREEMENT</b></p>	<p style="text-align: center;"><b>DODATEK č. 2 KE SMLOUVĚ O KLINICKÉM HODNOCENÍ</b></p>
<p>This <b>Amendment #2</b> is made as of this 16<sup>th</sup> day of October, 2016 (“Effective Date”) between</p> <p><b>Regeneron Pharmaceuticals, Inc.</b>, a New York corporation, located at 777 Old Saw Mill River Road, Tarrytown, NY 10591-6707, United States (“Sponsor”),</p> <p>and</p> <p><b>Nemocnice Jihlava p.o.</b>, having an address at Vrchlickeho 59, 586 33, Jihlava Czech Republic (“Institution”),</p> <p>and</p> <p><b>XXX</b>, having an address at Nemocnice Jihlava p.o., MS centrum (centrum pro léčbu demyelinizacnich onemocneni), Vrchlickeho 59, 586 33 Jihlava Czech Republic (“Principal Investigator”).</p> <p>and shall amend the Clinical Trial Agreement dated 18 May 2016 (“Agreement”).</p>	<p>Tento <b>dodatek č. 2</b> je vyhotoven ke dni 16. října 2016 (dále jen „datum nabytí platnosti“) a uzavírá se mezi</p> <p><b>Regeneron Pharmaceuticals, Inc.</b> na adrese 777 Old Saw Mill River Road, Tarrytown, NY 10591 United States („zadavatel“),</p> <p>a</p> <p><b>Nemocnice Jihlava p.o.</b>, na adrese Vrchlického 59, 586 33, Jihlava Česká republika („zdravotnické zařízení“),</p> <p>a</p> <p><b>XXX</b>, s adresou Nemocnice Jihlava p.o., MS centrum (centrum pro léčbu demyelinizačních onemocnění), Vrchlickeho 59, 586 33 Jihlava Česká republika („hlavní zkoušející“).</p> <p>a upravuje smlouvu o provedení klinické studie ze dne 18. května 2016 (dále jen „smlouva“).</p>
<p><b>WHEREAS</b>, Sponsor has requested that Institution and Principal Investigator conduct a clinical study entitled “A Randomized, Double-blind, Multi-dose, Placebo-controlled Phase 2/3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Fasinumab in Patients with Moderate to Severe Chronic Low Back Pain” (the “Study”) at Institution's facilities through its employee, <b>XXX</b> (“Principal Investigator”) concerning Protocol number R475-PN-1524 (“Protocol”); and</p>	<p><b>TÍMTO</b> zadavatel žádá zdravotnické zařízení a hlavního zkoušejícího o provedení klinické studie s názvem „Randomizovaná, dvojitě zaslepená, placebem kontrolovaná studie s více dávkami fáze 2/3 hodnotící účinnost a bezpečnost fasinumabu u pacientů se středně těžkou až těžkou chronickou bolestí dolní části zad“ (dále jen „studie“) v prostorách zdravotnického zařízení, prostřednictvím svého zaměstnance, <b>XXX</b>, (dále jen „zkoušející“) týkající se protokolu číslo R475-PN-1524 (dále jen „protokol“); a</p>
<p><b>WHEREAS</b>, the parties wish to amend the Agreement;</p>	<p><b>TÍMTO</b> smluvní strany vyjadřují přání upravit smlouvu;</p>
<p><b>NOW, THEREFORE</b>, the parties agree as follows:</p>	<p><b>Z TOHO DŮVODU</b> se strany dohodly následovně:</p>
<p>1. Exhibit B-1 (Budget and Payment Terms) is replaced in its entirety with the attached Exhibit B-2 which</p>	<p>1. Příloha B-1 (Rozpočet a platební podmínky) je v celém svém rozsahu nahrazena přílohou B-2, v níž jsou v</p>

updates Section B amounts for visit 3, visit 5, visit 6 and visit 7 following study drug dosing termination. Additionally Section C screen failure language has been updated.	oddíle B uvedeny aktuální částky za návštěvu č. 3, návštěvu č. 5, návštěvu č. 6 a návštěvu č. 7 po ukončení podávání hodnoceného přípravku. Dále byl aktualizován text u neúspěšných screeningů v oddíle C.
2. In the event of a conflict between the terms of this Amendment and the Agreement, the terms of this Amendment #2 shall take precedence.	2. V případě jakéhokoli rozporu mezi podmínkami tohoto dodatku a smlouvou platí podmínky tohoto dodatku č. 2 ke smlouvě.
3. Except as amended and supplemented hereby, all of the terms of the Agreement shall remain and continue in full force and effect and are hereby confirmed in all respects.	3. Všechny podmínky smlouvy, které nejsou tímto dodatkem výslovně upraveny, zůstávají plně platné a jsou tímto ve všech ohledech potvrzeny.
<b>IN WITNESS WHEREOF</b> , the parties have executed this Amendment #2 as of the Effective Date.	<b>NA DŮKAZ VÝŠE UVEDENÉHO</b> vyhotovily smluvní strany tento dodatek č. 2 ke dni účinnosti.

**REGENERON PHARMACEUTICALS, INC.**

By/Podpis: \_\_\_\_\_

Name/Jméno: \_\_\_\_\_

Title/Funkce \_\_\_\_\_

**INSTITUTION/ ZDRAVOTNICKÉ ZAŘÍZENÍ**

By/Podpis: \_\_\_\_\_

Name/Jméno: MUDr. Lukáš Velez, MHA

Title/Funkce: Executive director/Jednatel

**PRINCIPAL INVESTIGATOR / HLAVNÍ ZKOUŠEJÍCÍ**

By/Podpis: \_\_\_\_\_

Name/Jméno: XXX

Title/Funkce: Principal Investigator / Hlavní zkoušející

**Exhibit B-2/ Příloha B-2**

**Budget and Payment Terms - Institution/ Rozpočet a platební podmínky - Zdravotnické  
zařízení**