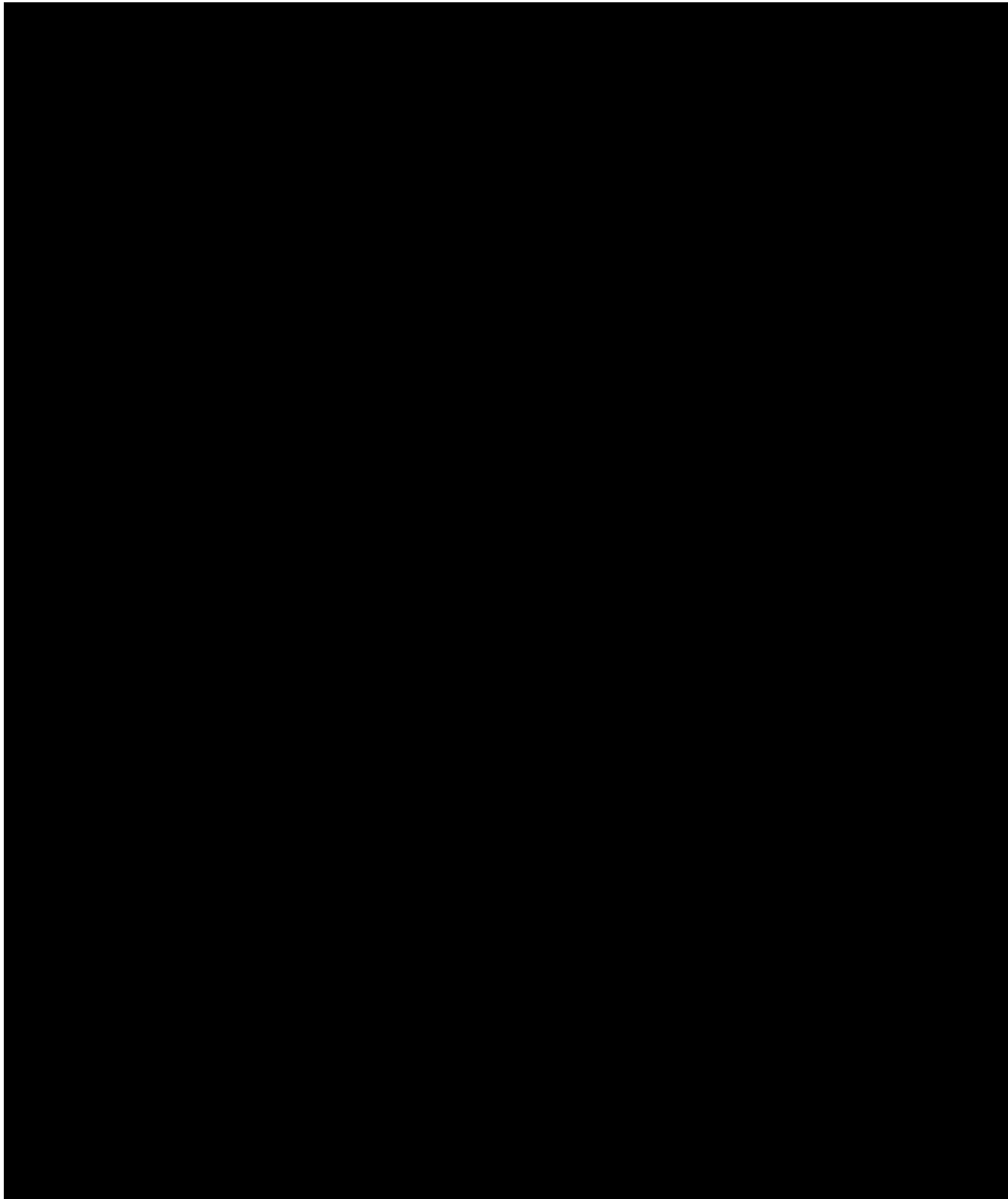


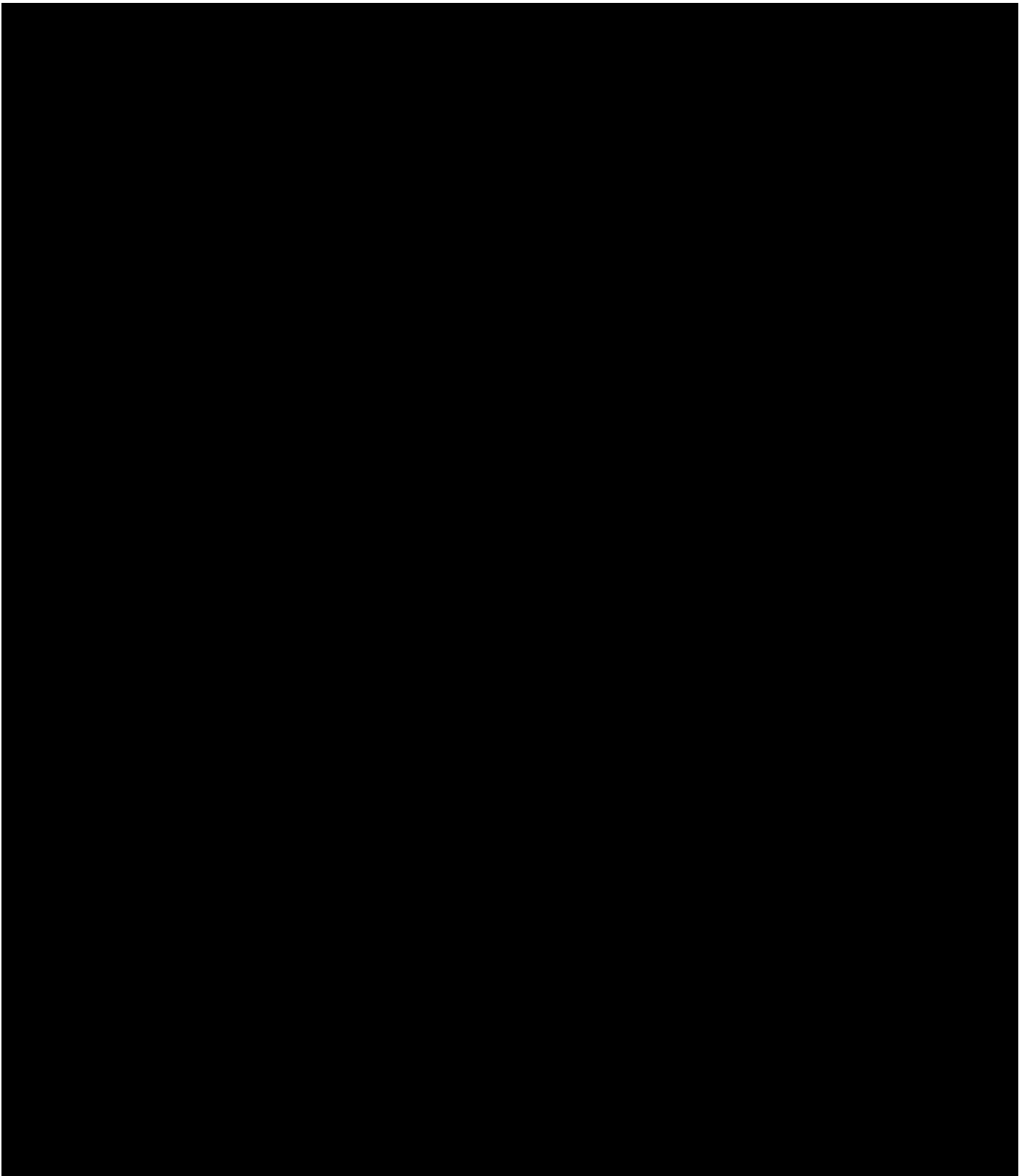
AMENDMENT # 1	DODATEK č. 1
TO	KE
CLINICAL TRIAL AGREEMENT	SMLOUVĚ O KLINICKÉM HODNOCENÍ
THIS AMENDMENT # 1 ("Amendment #1") effective as of the date of last signature and shall enter into force on date of publication in Register of Contracts in accordance with Act No. 340/2015 Coll. On the Register of Contracts (the "Effective Date") which covers services from the 31st January 2025 between Fakultní nemocnice Ostrava, having an address at 17. listopadu 1790/5, 708 52 Ostrava-Poruba, Czech Republic ("Institution"), [REDACTED] with an office at the Dermatology department, Fakultní nemocnice Ostrava, having an address at 17. listopadu 1790/5, 708 52 Ostrava-Poruba, Czech Republic ("Principal Investigator"). Clinical Trial Agreement Tracking no.: 017/OZV/22/089-P, variable symbol: 64907173 and Regeneron Pharmaceuticals, Inc., located at 777 Old Saw Mill River Road, Tarrytown, New York 10591-6707, USA ("Sponsor"), and shall amend the Clinical Trial Agreement dated, 19 June 2023 ("Agreement").	TENTO DODATEK č. 1 (dále jen „dodatek č. 1“) platný od data posledního podpisu a účinný ode dne uveřejnění v registru smluv v souladu se zákonem č. 340/2015 Sb., o registru smluv (dále jen „datum účinnosti“), který se týká služeb od 31. ledna 2025 mezi Fakultní nemocnicí Ostrava, se sídlem na adrese 17. listopadu 1790/5, 708 52 Ostrava-Poruba, Česká republika (dále jen „zdravotnické zařízení“), a [REDACTED] s pracovištěm na Oddělení kožním, Fakultní nemocnice Ostrava, se sídlem na adrese 17. listopadu 1790/5, 708 52 Ostrava-Poruba, Česká republika (dále jen „hlavní zkoušející“). Evidenční číslo smlouvy: 017/OVZ/22/089-P, variabilní symbol: 649071473 a společností Regeneron Pharmaceuticals, Inc., se sídlem na adrese 777 Old Saw Mill River Road, Tarrytown, New York 10591-6707, USA (dále jen „zadavatel“), a mění smlouvu o klinickém hodnocení ze dne 19. června 2023 (dále jen „smlouva“).
WHEREAS, Sponsor has requested that Institution conduct a clinical study (further as "Study") of REGN3767 Fianlimab (further as "Investigational Drug") as part of a multi-center study under a protocol R3767-ONC-2011 entitled "A Phase 3 Trial of Fianlimab (REGN3767, anti-Lag-3) + Cemiplimab versus Pembrolizumab in Patients with Previously Untreated Unresectable Locally Advanced or Metastatic	VZHLEDEM K TOMU, ŽE zadavatel požádal zdravotnické zařízení o provedení klinické studie (dále jen „studie“) přípravku REGN3767 Fianlimab (dále jen „hodnocený přípravek“) v rámci multicentrické studie podle protokolu R3767-ONC-2011 nazvaného „Studie fáze 3 Fianlimab (REGN3767, anti-LAG-3) + cemiplimab versus pembrolizumab u pacientů s dříve neléčeným neresekovatelným lokálně

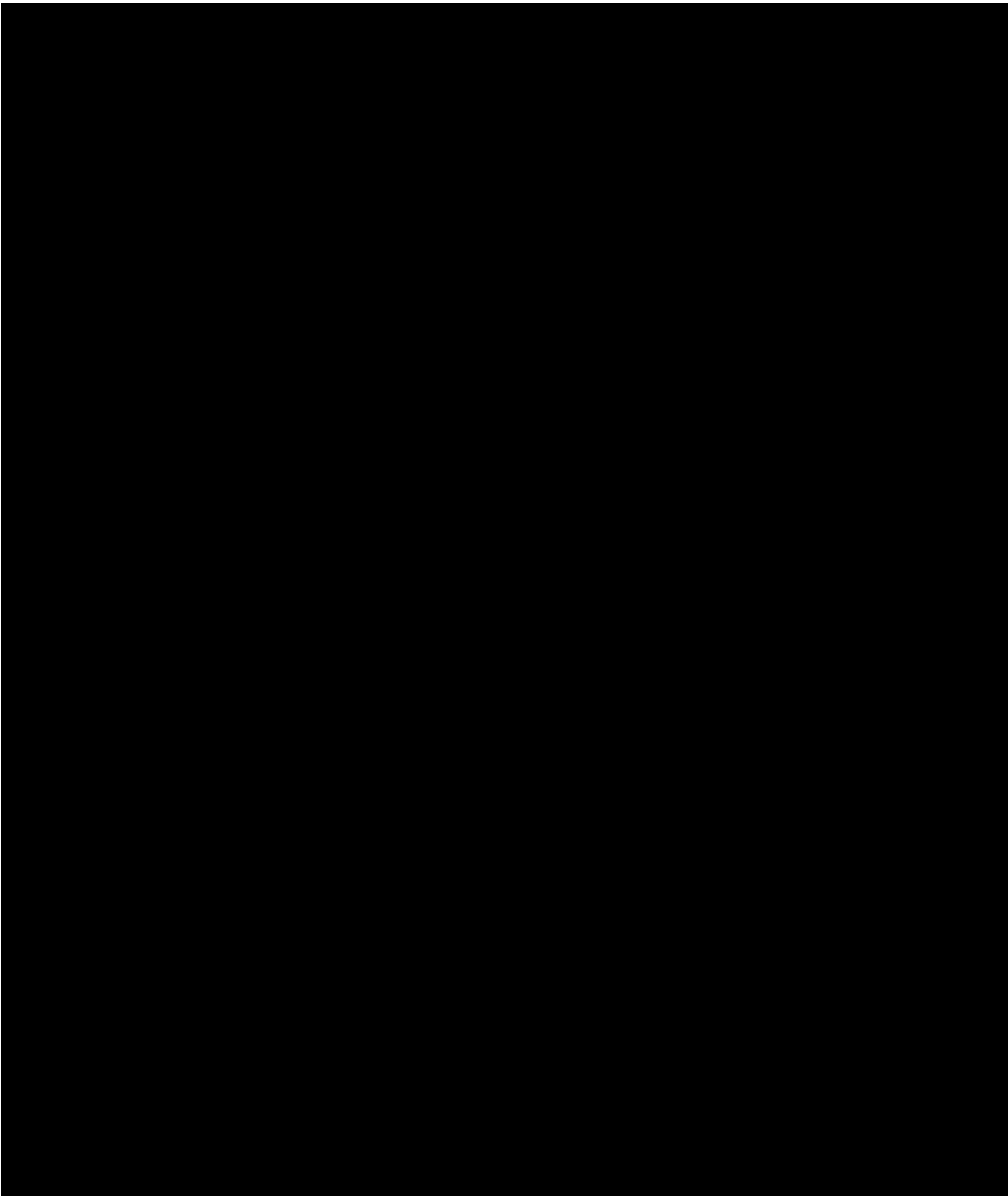
Melanoma " (the "Protocol") at Institution's facilities through, its employee, Principal Investigator; and	pokročilým nebo metastatickým melanomem " (dále jen „protokol“) v prostorách zdravotnického zařízení prostřednictvím svého zaměstnance, hlavní zkoušející; a
WHEREAS , the parties wish to amend the Agreement;	VZHLEDEM K TOMU, ŽE smluvní strany si přejí upravit smlouvu;
NOW, THEREFORE , the parties agree as follows:	NYNÍ NA ZÁKLADĚ TOHOTO se smluvní strany dohodly následovně:
1. the Budget of the Study was updated based on protocol amendment no. 5 dated 12 July 2024 , which is Annex A of this Amendment.	1. Rozpočet studie byl aktualizovaný na základě dodatku protokolu č. 5 ze dne 12. července 2024 , který je přílohou A tohoto dodatku.
2. In the event of a conflict between the terms of this Amendment and the Agreement, the terms of this Amendment shall take precedence.	2. V případě rozporu mezi podmínkami tohoto dodatku a smlouvy mají přednost podmínky tohoto dodatku.
3. Except as amended and annexed 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. S výjimkou této změny a příloh zůstávají všechny ostatní podmínky smlouvy v plné platnosti a účinnosti a jsou tímto ve všech ohledech potvrzeny.
(Signature Page to Follow)	(Následuje stránka s podpisy)

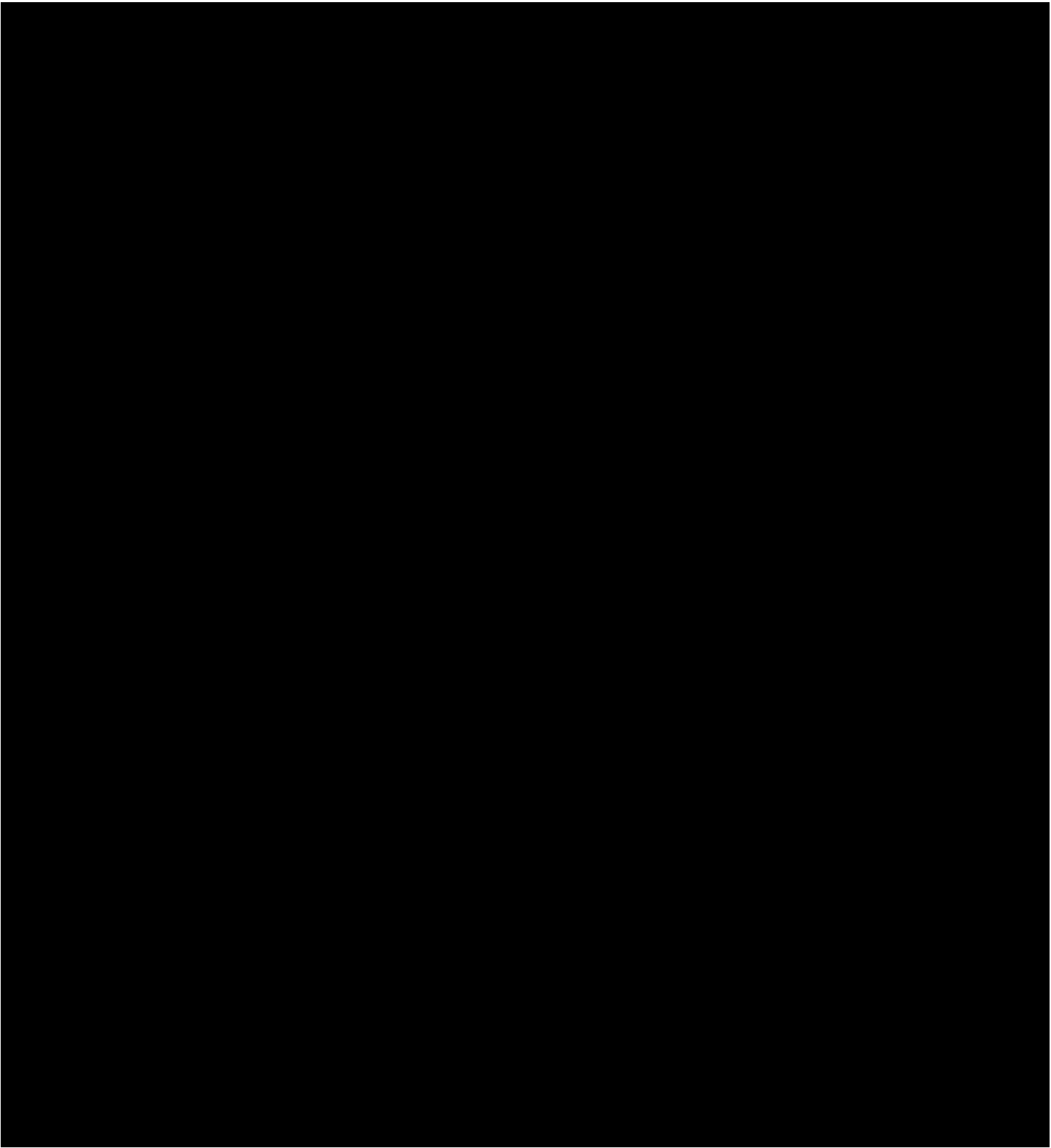
IN WITNESS WHEREOF , the parties have executed this Amendment as of the Effective Date.	NA DŮKAZ ČEHOŽ strany uzavřely tento dodatek k datu účinnosti.
ICON Clinical Research Limited on behalf of REGENERON PHARMACEUTICALS, INC./ ICON Clinical Research Limited jménem REGENERON PHARMACEUTICALS, INC.	
By / Podpis:	
Name / Jméno: MUDr. Jana Vlková	
Title / Funkce: Sr. Manager FSA	
Date/ Datum:	
Fakultní nemocnice Ostrava	
By / Podpis:	
Name / Jméno: doc. MUDr. Ing. Jakub Cvek, Ph.D., MBA	
Title / Funkce: Deputy Director for Science, Research and teaching / Náměstek ředitele pro vědu, výzkum a výuku	
Date/ Datum:	
Principal Investigator / Hlavní zkoušející	
By / Podpis:	
Name / Jméno: [REDACTED]	
Date/ Datum:	

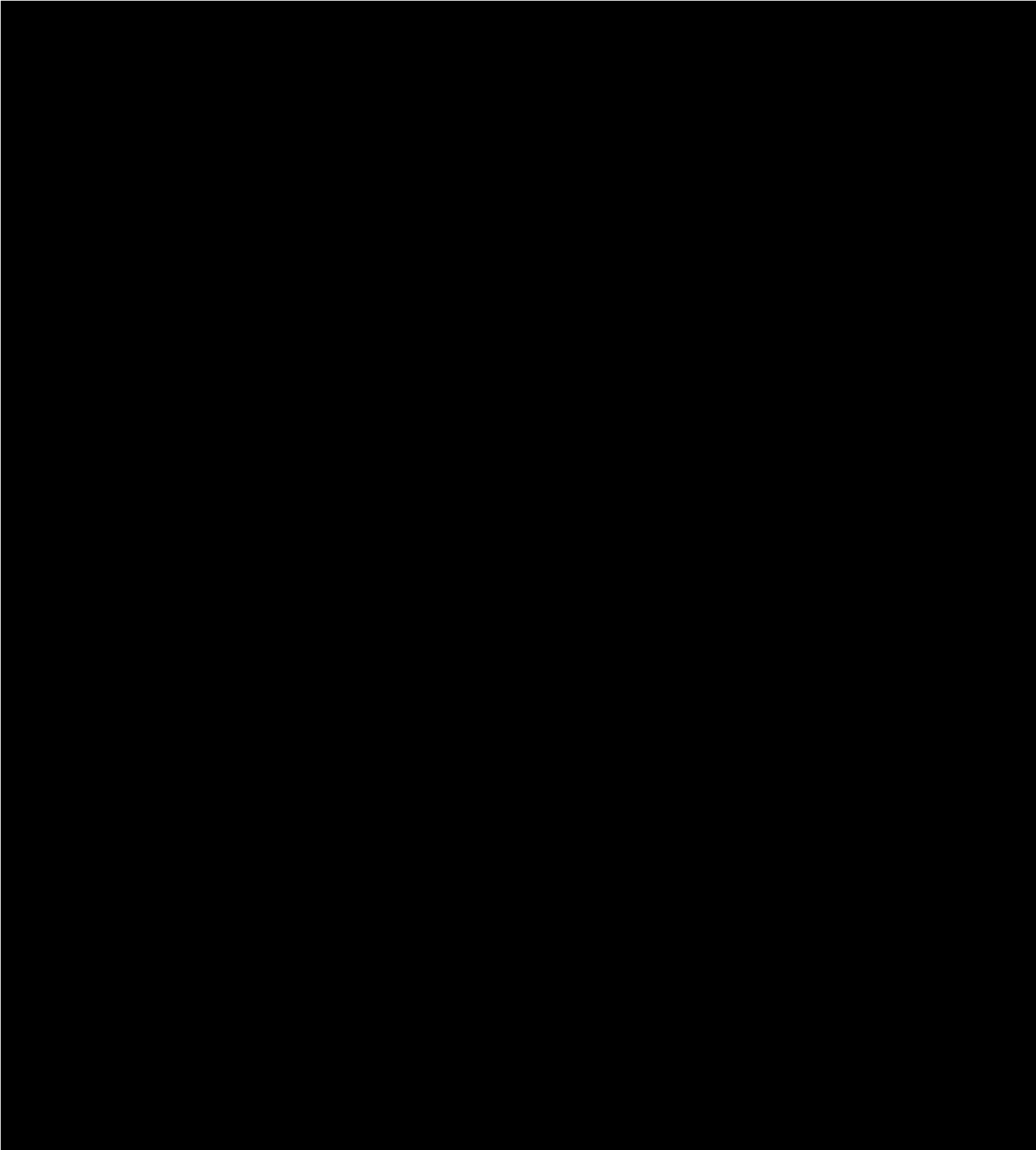
Exhibit A	Příloha A
Protocol Amendment	Dodatek protokolu
(Provided under separate cover)	(poskytnutý samostatně)





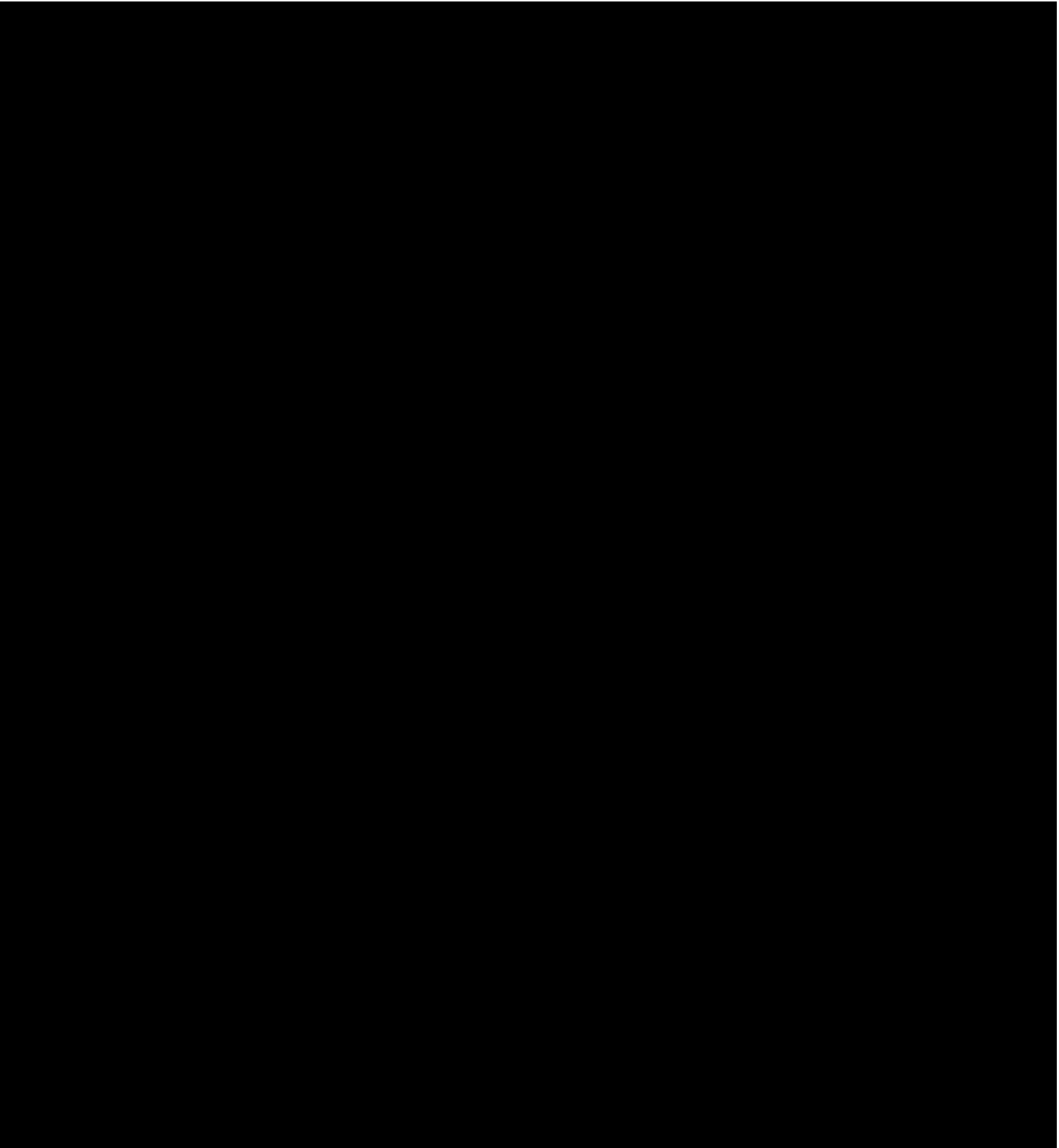


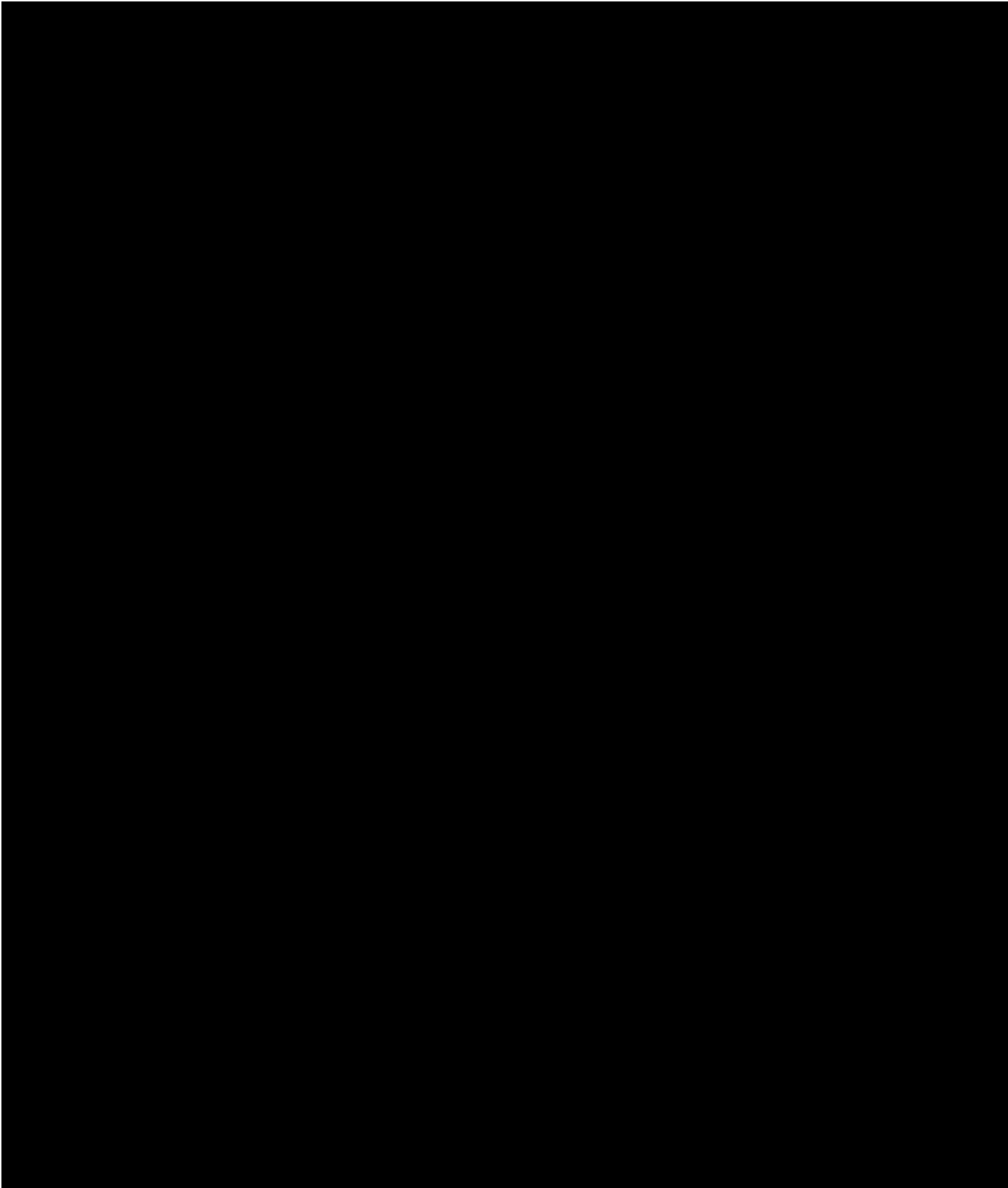


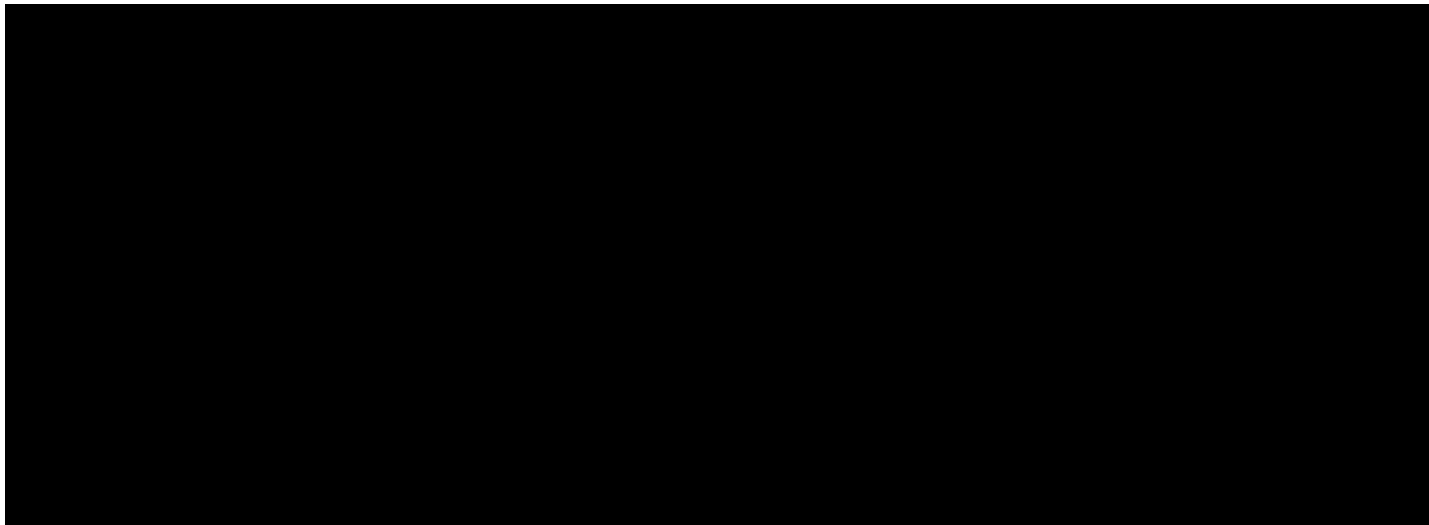


Template/ Templát: 20Jul2018 / 20. července 2018
Amendment no. 1 Tripartite contract_Sponsor-Public Inst.- PI- CZE
Protocol no.: R3767-ONC-2011
PI Name: [REDACTED]
Site No.: 203004

Dodatek č. 1 Trojstranné smlouvy_zadavatel-veřejné
zdrav. zařízení-hlavní zkoušející-CZE
č. Protokolu: R3767-ONC-2011
Jméno hl. zkoušejícího: [REDACTED] č. Pracoviště: 203004







Amendment no. 1 Tripartite contract_Sponsor-Public Inst.- PI- CZE
Protocol no.: R3767-ONC-2011
PI Name: [REDACTED]
Site No.: 203004

Dodatek č. 1 Trojstranné smlouvy_zadavatel-veřejné
zdrav. zařízení-hlavní zkoušející-CZE
č. Protokolu: R3767-ONC-2011
Jméno hl. zkoušejícího: [REDACTED], č. Pracoviště: 203004

