

Clinical Trial Agreement	Smlouva o provedení klinického hodnocení
<p>This Clinical Trial Agreement (together with <u>Attachment A</u>, the “Agreement”) among</p> <p>AVEO Pharmaceuticals, Inc., a United States Delaware corporation with an office at One Broadway, 14th Floor, Cambridge, MA 02142 USA (“Sponsor” or “AVEO”) represented by PAREXEL International (IRL) Limited, with a registered address at 70 Sir John Rogerson’s Quay, Dublin 2, Ireland, based on Power of Attorney (“PAREXEL”)</p> <p>And</p> <p>Masarykův onkologický ústav, with a place of business at Zluty kopec 7, 656 53 Brno, Czech republic , Iden.number: 00209805 TAX iden.number :CZ00209805 Represented by : prof.MUDr. Jan Žaloudík, CSc., director (“Institution”)</p> <p>And</p> <p>MUDr.Alexandr Poprach , Ph.D., [REDACTED] (“Investigator”) when signed by all parties, is effective as of the date of last signature (the “Effective Date”).</p>	<p>Tato smlouva o provedení klinického hodnocení (dále jen, spolu s <u>přílohou A</u>, “smlouva”) se uzavírá mezi</p> <p>AVEO Pharmaceuticals, Inc., společnost registrovaná ve státě Delaware (USA) se sídlem One Broadway, 14th Floor, Cambridge, MA 02142 USA (dále jen “zadavatel” nebo “AVEO”) zastoupena společností PAREXEL International (IRL) Limited, se sídlem 70 Sir John Rogerson’s Quay, Dublin 2, Irsko (dále jen “PAREXEL”)</p> <p>A</p> <p>Masarykův onkologický ústav se sídlem Žlutý kopec 7, 656 53 Brno, Česká republika, IČ: 00209805, DIČ: CZ00209805 Zastoupený: prof. MUDr. Janem Žaloudíkem, CSc., ředitelem (dále jen “poskytovatel zdravotních služeb”)</p> <p>A</p> <p>MUDr. Alexandr Poprach, Ph.D., [REDACTED] [REDACTED] (dále jen “zkoušející”) a po jejím podepsání všemi smluvními stranami nabývá účinnosti k datu, kdy jí podepíše poslední smluvní strana (dále jen “datum účinnosti”).</p>
<p>AVEO is the sponsor of a multi-center clinical trial of Tivozanib Hydrochloride (the “Trial Drug”) under protocol number AV-951-15-303 entitled “A Phase 3, Randomized, Controlled, Multi-Center, Open-Label Study to Compare Tivozanib Hydrochloride to Sorafenib in Subjects with Refractory Advanced Renal Cell Carcinoma” as it may be amended from time to time, the “Protocol”; the performance of the Protocol at all sites is referred to in this Agreement as the “Multi-</p>	<p>Společnost AVEO je zadavatelem multicentrického klinického hodnocení přípravku Tivozanib hydrochlorid (dále jen “studijní léčivo”), prováděného dle protokolu číslo AV-951-15-303 s názvem “ Randomizované, kontrolované, multicentrické, otevřené klinické hodnocení fáze 3 porovnávající tivozanib hydrochlorid se sorafenibem u subjektů s refrakterním pokročilým renálním karcinomem“ (dále jen “protokol”). Protokol může být čas od</p>

<p>Center Clinical Trial". Sponsor wishes to engage Institution and Investigator to participate in the conduct of the Multi-Center Clinical Trial (such conduct at Institution, the "Trial"). AVEO has engaged PAREXEL ("PAREXEL") as a contract research organization to set up and manage the conduct of the Trial</p>	<p>času změněn. Plnění ustanovení protokolu ve všech centrech uvedených v této smlouvě se dále označuje jako "multicentrické klinické hodnocení". Zadavatel si přeje zavázat poskytovatele zdravotních služeb a zkoušejícího k účasti na provádění multicentrického klinického hodnocení (pokud je prováděno v zařízení poskytovatele zdravotních služeb bude dále v textu označováno jako "klinické hodnocení"). Společnost AVEO pověřila firmu Parexel jako smluvní výzkumnou organizaci (dále také jako „PAREXEL“), za účelem nastavení a vedení klinického hodnocení.</p>
<p>The parties agree as follows:</p>	<p>Smluvní strany se proto dohodly na následujícím:</p>
<p>1. <u>Investigators and Trial Staff.</u></p>	<p>1. <u>Zkoušející a osoby podílející se na provádění klinického hodnocení.</u></p>
<p>1.1 <u>Investigator.</u> The Investigator, who is employed by or under contract with Institution, will be responsible for the conduct of the Trial in accordance with the terms of this Agreement.</p>	<p>1.1 <u>Zkoušející.</u> Zkoušející, který je zaměstnancem poskytovatele zdravotních služeb nebo má s poskytovatelem zdravotních služeb uzavřenou smlouvu, bude odpovědný za provedení klinického hodnocení v souladu s ustanovením této smlouvy.</p>
<p>1.2 <u>Sub-investigators and Trial Staff.</u> Institution and Investigator will ensure that only individuals who are appropriately trained and qualified assist in the conduct of the Trial as sub-investigators or research staff (collectively, the "Trial Staff").</p>	<p>1.2 <u>Spoluzkoušející a osoby podílející se na provádění klinického hodnocení.</u> Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející jsou povinni zajistit, aby se na provádění klinického hodnocení jako spoluzkoušející a osoby podílející se na provádění klinického hodnocení (dále jen "členové týmu klinického hodnocení") podílely pouze řádně proškolené a kvalifikované osoby.</p>
<p>1.3 <u>Obligations of Institution and Investigator.</u> Institution and Investigator are responsible to Sponsor for compliance by all Trial Staff with the terms of this Agreement. Institution and Investigator will ensure that any Trial</p>	<p>1.3 <u>Povinnosti poskytovatele zdravotních služeb a zkoušejícího.</u> Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející odpovídají zadavateli za to, že všichni členové týmu klinického hodnocení budou dodržovat ustanovení této smlouvy. Poskytovatel zdravotních</p>

<p>Staff who assist in the conduct of the Trial are informed of and agree to abide by all terms of this Agreement applicable to the activities they perform. Institution and Investigator will conduct the Trial in accordance with (a) the Protocol; (b) Sponsor's or its designee's written instructions; and (c) all applicable laws, ethical principles, regulations and guidances governing the performance of clinical investigations where the Trial is being performed including, without limitation, all relevant International Conference on Harmonization-Good Clinical Practice ("ICH GCP") guidelines and standards, and all laws and regulations relating to data protection, data privacy, anti-bribery and anti-corruption (collectively, "Applicable Law"). Investigator will complete and return to Sponsor or its designee (i) United States Food and Drug Administration (the "FDA") Form 1572 Statement of Investigator; and (ii) the financial disclosure document provided by Sponsor or its designee, which document discloses the amounts payable to Investigator and any financial interests which Investigator and/or his/her family members may have in Sponsor and/or the Trial Drug. Investigator will ensure that all sub-investigator(s) complete and provide Sponsor or its designee with such financial disclosure forms. Such financial disclosure forms will be kept updated by Investigator and any sub-investigators for a period of one (1) year after Trial completion.</p>	<p>služeb a zkoušející jsou povinni zajistit, aby osoby, které se podílí na provádění klinického hodnocení, byly řádně informovány o všech ustanoveních této smlouvy, která se týkají činností, které provádějí a aby se zavázaly tato ustanovení dodržovat. Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející se zavazují provést klinické hodnocení v souladu (a) s ustanovením protokolu; (b) s písemnými pokyny zadavatele nebo zadavatelem jmenovaného zástupce; a (c) v souladu se všemi platnými zákony, etickými zásadami, předpisy a směrnici, kterými se řídí provádění klinických hodnocení. Současně platí, že klinické hodnocení musí být vždy prováděno v přísném souladu se všemi platnými zásadami pro správnou klinickou praxi mezinárodní konference o harmonizaci ("ICH GCP") a v souladu se všemi platnými zákony a předpisy, které se týkají ochrany dat, ochrany osobních údajů a boje proti úplatkům a korupci (dále jen souhrnně "platné zákony"). Zkoušející se zavazuje vyplnit a vrátit zadavateli nebo jeho zástupci (i) formulář prohlášení zkoušejícího číslo 1572 Úřadu pro schvalování léčiv a potravin („FDA“) Spojených států Amerických; a (ii) dokument finančního prohlášení, který poskytne zadavatel nebo jeho zástupce a ve kterém je uveden rozpis finančních částek zaplacených zkoušejícímu a případné finanční podíly, které zkoušející a/nebo jeho/její rodinní příslušníci mohou vlastnit ve společnosti zadavatele a/nebo na studijním léčivu. Zkoušející je povinen zajistit, aby finanční prohlášení vyplnili a odevzdali zadavateli nebo jeho zástupci také všichni spoluzkoušející. Tyto</p>
--	---

	<p>formuláře finančního prohlášení musí být zkoušejícím a spoluzkoušejícími uchovávány po dobu jednoho (1) roku po ukončení klinického hodnocení a musí být po celou tuto dobu aktualizovány.</p>
<p>1.4 <u>No Substitution.</u> Institution and Investigator may not reassign the conduct of the Trial to a different investigator without prior written authorization from Sponsor. Any replacement Investigator will be required to agree to the terms and conditions of this Agreement in writing. In the event Sponsor does not approve a replacement Investigator, Sponsor may terminate this Agreement in accordance with Section 15 (Termination).</p>	<p>1.4 <u>Zákaz zastupování.</u> Poskytovatel zdravotních služeb ani zkoušející nesmí prováděním klinického hodnocení pověřit jiného zkoušejícího bez předchozího písemného souhlasu zadavatele. Všichni náhradní zkoušející musí písemně souhlasit s ustanovením a podmínkami této smlouvy. V případě, že zadavatel neschválí náhradního zkoušejícího, může tuto smlouvu vypovědět, v souladu s ustanovením článku 15 (Výpověď).</p>
<p>1.5 <u>Compliance with Institutional Policies.</u> Investigator will comply with the policies and procedures of Institution, including any applicable financial policies. Investigator will notify Sponsor and its designee promptly of any conflict between the terms of this Agreement and any such policy or procedure, and the parties will attempt to reach an appropriate accommodation.</p>	<p>1.5 <u>Dodržování vnitřních předpisů a nařízení poskytovatele zdravotních služeb.</u> Zkoušející se zavazuje dodržovat všechny předpisy a směrnice poskytovatele zdravotních služeb, včetně platných finančních předpisů. Zkoušející se zavazuje neprodleně informovat zadavatele nebo jeho zástupce o případných rozporech mezi ustanovením této smlouvy a ustanovením takových předpisů či směrnic a smluvní strany se zavazují sjednat vhodné náhradní ustanovení.</p>
<p><u>1.6.Data Transfer.</u> Both prior to and during the conduct of the Trial, Investigator and the Trial Staff may provide Sponsor and its designee with personal data. Such data may include names, contact information, bank</p>	<p>1.6 <u>Přenos údajů.</u> Zkoušející a osoby podílející se na provádění klinického hodnocení mohou zadavateli nebo jeho zástupci poskytovat osobní údaje, a to jak před zahájením klinického hodnocení, tak během jeho</p>

<p>account, work experience, qualifications, publications, resumes, educational background, performance information, facilities, staff capabilities, and other information relating to the Trial (the “Personal Data”). Investigator consents to the processing (including use, disclosure or transfer) of his/her Personal Data by Sponsor and its designee, and their respective agents and affiliates and national and foreign governmental or regulatory agencies for the following purposes (the “Purposes”): (a) the conduct of clinical trials; (b) review by governmental or regulatory agencies, Sponsor and its designee and their respective agents, and affiliates; (c) satisfying legal or regulatory requirements; and (d) storage in databases for use in selecting investigators and institutions for future clinical trials. Investigator also agrees to a transfer of his/her Personal Data abroad</p>	<p>provádění. Mezi tyto osobní údaje mohou patřit jméno, kontaktní informace, bankovní účet, pracovní zkušenosti, kvalifikace, publikace, životopisy, vzdělání, informace o výkonnosti, vybavení, schopnostech zaměstnanců a ostatní informace týkající se klinického hodnocení (dále jen “osobní údaje”). Zkoušející souhlasí se zpracováním svých osobních informací (včetně používání, sdělování a předávání těchto informací) zadavatelem nebo jeho zástupcem, jejich zástupci a sesterskými společnostmi a národními či zahraničními státními úřady nebo orgány státního dozoru pro následující účely (dále jen “účely”): (a) provádění klinických hodnocení; (b) kontroly ze strany státních úřadů či orgánů státního dozoru, zadavatele a jeho zástupce či jejich zástupců a sesterských společností; (c) plnění zákonných požadavků a požadavků orgánů státního dozoru; a (d) ukládání v databázích používaných při výběru zkoušejících a poskytovatelů zdravotních služeb pro budoucí klinická hodnocení. Zkoušející také souhlasí s poskytnutím jeho/jejích osobních údajů do zahraničí.</p>
<p>2. <u>Informed Consent Form/Protocol</u>. Sponsor will provide Investigator with an informed consent form approved by the responsible ethics committee (the “EC”) and Sponsor (the “Informed Consent Form”) which Investigator will use in the Trial. If the EC requires changes to the Informed Consent Form, such changes will not be implemented unless and until Sponsor gives its written approval. Investigator will ensure that the Informed Consent Form is signed by all subjects enrolled in the Trial prior to their enrolment in the Trial (the “Trial Subjects”). Any changes or supplements to the Protocol may be made by Sponsor from time to time.,</p>	<p>2. <u>Formulář informovaného souhlasu/protokol</u>. Zadavatel se zavazuje zkoušejícímu poskytnout formulář informovaného souhlasu schválený příslušnou odpovědnou etickou komisí (dále jen “etická komise”) a zadavatelem (dále jen “formulář informovaného souhlasu”), který zkoušející bude pro účely klinického hodnocení používat. Pokud si etická komise vyžádá provedení změn v informovaném souhlasu, nesmí být příslušný formulář informovaného souhlasu používán až do obdržení písemného souhlasu od zadavatele. Zkoušející zajistí, aby informovaný souhlas podepsaly všechny subjekty hodnocení zařazené do klinického</p>

<p>If required by Applicable Law, changes to the Protocol must be approved by the EC and the applicable regulatory authority.</p>	<p>hodnocení, a to před jejich zařazením do klinického hodnocení (dále jen "subjekty hodnocení"). Zadavatel může protokol změnit nebo ho upravit formou dodatku, Pokud je to vyžadováno platnými zákony, musí být změny protokolu schváleny příslušnou etickou komisí a orgánem státního dozoru.</p>
<p>3. <u>Ethics Committee</u>. Before the Trial is initiated, Institution and Investigator will ensure that the Trial is approved by the EC..</p>	<p>3. <u>Etická komise</u>. Před zahájením klinického hodnocení musí zadavatel zajistit schválení klinického hodnocení ze strany etické komise.</p>
<p>4. <u>Trial Drug</u>. Sponsor or its designee will provide the Trial Drug (medicinal drug with active substances tivozanib and sorafenib) at no cost to Institution or Investigator in amounts sufficient for the conduct of the Trial, as well as certain materials to be determined by Sponsor at its sole discretion (collectively, the "Trial Supplies"). All Trial Supplies are and will remain the sole property of Sponsor. Institution and Investigator will maintain control of the Trial Drug in accordance with Applicable Law (as well as with the applicable terms and conditions stipulated by LEK-12 Directive issued by State Institute for Drug Control), and in the manner outlined in the Protocol and any additional documents provided by Sponsor or its designee related to the storage and distribution of the Trial Drug. Institution and Investigator will ensure that the Trial Supplies are (i) solely used for the purpose of conducting the Trial in accordance with the Protocol and for no other purpose; (ii) stored separately from other medication in the pharmacy; and (iii) that the Trial Supplies are not transferred to any third parties. Institution and Investigator will be responsible to Sponsor for the Trial Supplies entrusted to them and will notify Sponsor or its designee immediately if any Trial Supplies are lost, damaged or destroyed.</p>	<p>4. <u>Studijní léčivo</u>. Zadavatel nebo jeho zástupce poskytnou poskytovateli zdravotních služeb nebo zkoušejícímu bezplatně studijní léčivo (tj. léčivé přípravky s účinnými látkami tivozanib a sorafenib) v dostatečném množství pro provedení klinického hodnocení a také, výhradně na základě rozhodnutí zadavatele, další materiál, který zadavatel určí (dále jen souhrnně jako "potřeby pro klinické hodnocení"). Všechny potřeby pro klinické hodnocení jsou a zůstávají výhradním vlastnictvím zadavatele. Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející musí se studijním léčivem nakládat v souladu s platnými zákony (včetně všech platných ustanovení a podmínek předepsaných směrnicí LEK-12, kterou vydává Státní ústav pro kontrolu léčiv - SÚKL) a způsobem popsáným v protokolu a ve všech dalších dokumentech, týkajících se skladování a distribuce studijního léčiva, poskytnutých zadavatelem nebo jeho zástupcem. Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející se zavazují zajistit, aby potřeby pro klinické hodnocení: (i) byly používány výlučně pro provádění klinického hodnocení v souladu s ustanovením protokolu a nikoli k žádným jiným účelům; (ii) byly skladovány odděleně od ostatních léčiv v lékárně; a (iii) nebyly poskytovány třetím stranám. Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející</p>

<p>Institution shall appoint agent/agents meeting professional qualification criteria for the medical position of a pharmacist or pharmaceutical assistant pursuant to Applicable Law, who shall be responsible for handling of Trial Supplies and keeping full records thereon in accordance with Applicable Law, the Protocol and any written instructions furnished by or on behalf of Sponsor. Immediately after appointing such agent, Institution shall notify SPONSOR in writing of the name and surname of the appointee(s) along with the appropriate contact details, if applicable. Such appointee(s) are included in the definition of the Trial Staff.</p> <p>The Trial Drugs are to be supplied exclusively to the Pharmacy of the Institution, on working days between 7:00 and 15:30. Trial Drugs shall be clearly identified and sent to the attention of the employee of the Institution responsible for pharmaceutical part of the Study.</p> <p>Liquidation of opened and unused Trial Drugs shall be ensured by the Institution. Other unused Trial Drugs shall be returned to the SPONSOR upon Study termination.</p>	<p>odpovídají zadavateli za svěřené potřeby pro klinické hodnocení a jsou povinni neprodleně zadavatele nebo jeho zástupce informovat pokud, dojde k jejich ztrátě, poškození či zničení.</p> <p>Poskytovatel zdravotních služeb se zavazuje jmenovat jednoho nebo více zástupců, kteří splňují kvalifikační požadavky na výkon povolání lékárníka nebo farmaceutického asistenta ve smyslu ustanovení platných zákonů. Tito zástupci budou odpovědní za manipulaci s potřebami pro klinické hodnocení a za vedení kompletních záznamů, v souladu s ustanovením platných zákonů, protokolu a písemných pokynů zadavatele nebo jeho zástupce. Neprodleně po jmenování tohoto zástupce, oznámí poskytovatel zdravotních služeb zadavateli písemně jméno a příjmení pověřené osoby (pověřených osob), spolu s příslušnými kontaktními informacemi. Tento zástupce/tito zástupci patří mezi osoby podílející se na provádění klinického hodnocení.</p> <p>Studijní léčivo bude dodáváno výhradně do Ústavní lékárny poskytovatele zdravotních služeb, a to v pracovní dny v době od 7:00 do 15:30 hod. Studijní léčivo bude jednoznačně identifikováno a adresováno zaměstnanci poskytovatele zdravotních služeb odpovědnému za farmaceutickou část klinického hodnocení.</p> <p>Likvidaci načatých a nespotřebovaných hodnocených léčivých přípravků zajistí poskytovatel zdravotních služeb po jejich kontrole zadavatelem. Ostatní nespotřebované hodnocené léčivé přípravky budou vráceny zadavateli po skončení klinického hodnocení.</p>
<p><u>5. Budget and Payment Schedule.</u> The Sponsor shall pay either directly or through its designee the Institution a fee for performance of the Study, e.g. for visits,</p>	<p>5. <u>Rozpočet a platební kalendář.</u> Zadavatel se zavazuje přímo nebo prostřednictvím svých zástupců uhradit poskytovateli zdravotních služeb za provádění klinického hodnocení, tj.</p>

<p>procedures and other services provided based on this Agreement. The fee shall be paid in accordance with the Payment Schedule, specified in Exhibit A to this Agreement.</p> <p>. The amounts specified in <u>Attachment A</u> represent Institution's and Investigator's costs and profit of conducting the Trial. All amounts are inclusive of all direct, indirect, overhead and other costs, including laboratory and ancillary service charges, and will remain firm for the duration of the Trial, unless otherwise agreed in writing by the parties. Neither Institution nor Investigator will directly or indirectly seek or receive compensation from third-party payers for any material, treatment or service that is required by the Protocol and provided or paid for by Sponsor, including, but not limited to, Trial Drug, Trial Subject screening, physician and nurse services, and diagnostic tests. Payments of approved fees will be made in Euros (EUR) within forty-five (45) days after Sponsor's or its designee's receipt of invoice. All payments to the Institution/Investigator will be payable to the following bank account: Masarykův onkologický ústav Bank: Česká národní banka Account number: 87535621/0710 IBAN: CZ58 0710 0000 0000 8753 5621 SWIFT CODE: CNBACZPP</p>	<p>za návštěvy, vyšetření a další služby poskytnuté na základě této smlouvy, odměnu v souladu s rozpisem plateb uvedeným v příloze A této smlouvy. Částky uvedené v <u>příloze A</u> představují náklady a zisk poskytovatele zdravotních služeb a zkoušejícího na provedení klinického hodnocení. Všechny částky zahrnují všechny přímé a nepřímé náklady, režijní náklady a ostatní náklady, včetně nákladů laboratoře a náklady za doplňkové služby a tyto náklady zůstávají po celou dobu klinického hodnocení neměnné, pokud nebude mezi smluvními stranami písemně dohodnuto jinak. Poskytovatel zdravotních služeb ani zkoušející, nesmí přímo či nepřímo požadovat ani si nechat vyplatit žádnou odměnu od třetích stran za materiál, léčbu či služby, které jsou vyžadovány protokolem a které již byly zaplacené nebo poskytnuty zadavatelem, včetně mimo jiné studijního léčiva, skříníku subjektů hodnocení, služeb lékaře a zdravotní sestry a diagnostických testů.</p> <p>Úhrada odměny bude prováděna v eurech (EUR), a to ve lhůtě čtyřiceti pěti (45) dnů po obdržení faktury zadavatelem nebo jeho zástupcem. Všechny platby poskytovateli zdravotních služeb/zkoušejícímu jsou splatné na následující bankovní účet: Masarykův onkologický ústav Banka: Česká národní banka Číslo účtu: 87535621/0710 IBAN: CZ58 0710 0000 0000 8753 5621 SWIFT CODE: CNBACZPP</p>
<p>5. <u>Trial Subject Enrollment.</u> Institution and Investigator have agreed to enroll Trial Subjects in the Trial in accordance with the Protocol. Sponsor may require Institution and Investigator to discontinue subject enrollment at Institution if the total enrollment needed for the Multi-Center Clinical Trial has been achieved.</p>	<p>6. <u>Nábor subjektů hodnocení.</u> Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející se zavazují do klinického hodnocení zařadit subjekty hodnocení, v souladu s ustanovením protokolu. Zadavatel může po poskytovateli zdravotních služeb a zkoušejícím požadovat ukončení náboru pacientů v zařízení poskytovatele zdravotních služeb, pokud bude dosaženo</p>

	celkového předepsaného počtu pro multicentrické klinické hodnocení.
7. <u>Adverse Events</u> . Institution and Investigator will report adverse events experienced by Trial Subjects in accordance with instructions in the Protocol and pursuant to Applicable Law.	7. <u>Nežádoucí příhody</u> . Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející se zavazují hlásit nežádoucí příhody, které se u subjektů hodnocení vyskytnou, a to v souladu s pokyny uvedenými v protokolu a v souladu s platnými zákony.
8. <u>Confidential Information</u> .	8. <u>Důvěrné informace</u> .
8.1 <u>Definition</u> . “ Confidential Information ” means (a) any and all scientific, technical, business, regulatory, or financial information in whatever form (written, oral, electronic or visual) marked as “confidential” that is delivered or otherwise disclosed to Institution or Investigator, by or on behalf of Sponsor including through disclosure by its designee, including without limitation, the Protocol, the Investigators’ Drug Brochure, information contained in or comprised of Inventions (as defined in Section 11 (Inventions)), and the financial terms of this Agreement; (b) all approvals and correspondence with or from the EC or other entities with oversight responsibilities for the Trial, including data safety monitoring committees, all Trial correspondence, all Trial Drug accountability forms, and all CRFs (as defined in Section 9.1 Trial Data; and (c) all Trial Data (as defined in Section 9.1 (Trial Data)); <u>provided, however,</u> that Institution and Investigator may use and/or publish Trial Data solely in accordance with Section 12 (Publications).	8.1 <u>Definice</u> . “ Důvěrné informace ” jsou (a) všechny vědecké, technické, obchodní, regulační a finanční informace v jakékoli formě (písemné, ústní, elektronické či vizuální), označené jako „důvěrné“ které byly předány nebo jakýmkoli jiným způsobem sděleny poskytovateli zdravotních služeb nebo zkoušejícímu, zadavatelem nebo prostřednictvím zástupce zadavatele, včetně, mimo jiné, protokolu, příručky pro zkoušející pro nakládání se studijním léčivem, informací, které jsou součástí objevů nebo informací, ze kterých se objevy skládají (ve smyslu definice uvedené v článku 11 (Objevy)) a včetně finančních ustanovení této smlouvy; (b) všechny souhlasy a korespondence s etickou komisí či jinými orgány, které odpovídají za dozor nad klinickým hodnocením, včetně komisí pro monitorování bezpečnosti dat, veškeré korespondence týkající se klinického hodnocení, všech informací z formulářů týkajících se použití studijního léčiva a všech chorobopisů (formulářů CRF) (ve smyslu definice dle článku 9.1 Data z klinického hodnocení) a (c) všechny data z klinického hodnocení (ve smyslu

	definice dle článku 9.1 Data z klinického hodnocení). <u>Současně však platí</u> , že poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející mohou používat a/nebo publikovat data z klinického hodnocení výhradně v souladu s ustanovením článku 12 (Publikování).
8.2 <u>Obligations of Confidentiality.</u> Unless Sponsor provides prior written consent, Institution and Investigator may not use Confidential Information for any purpose other than for the purpose of conducting the Trial, nor may Institution or Investigator disclose Confidential Information to any third party other than Trial Staff, who are subject to obligations of confidentiality substantially similar to those set forth in this Section 8, for the sole purpose of conducting the Trial.	8.2 <u>Povinnost mlčenlivosti.</u> Pokud zadavatel neposkytne předem svůj písemný souhlas, nesmí poskytovatel zdravotních služeb ani zkoušející využívat důvěrné informace k žádnému jinému účelu než pro účely provádění klinického hodnocení a stejně tak poskytovatel zdravotních služeb ani zkoušející nesmí sdělovat důvěrné informace žádným třetím stranám s výjimkou osob podílejících se na provádění klinického hodnocení, na které se však vztahují stejné povinnosti nakládání s důvěrnými informacemi, jako jsou povinnosti uvedené v tomto článku 8, tedy jejich využívání pouze pro účely provádění klinického hodnocení.
8.3 <u>Disclosure Required by Law.</u> If disclosure of Confidential Information beyond that expressly authorized in this Agreement is required by Applicable Law, that disclosure does not constitute a breach of this Agreement so long as Institution and Investigator notify Sponsor in writing as far as possible in advance of the disclosure so as to allow Sponsor to take legal action to protect its Confidential Information, discloses only that Confidential Information required to comply with the legal requirement, and continues to maintain the confidentiality of this Confidential Information with respect to all other third parties.	8.3 <u>Sdělování důvěrných informací vyžadované zákonem.</u> Pokud je na základě platných zákonů vyžadováno sdělení důvěrných informací nad rámec výslovně povolený ustanovením této smlouvy, nepředstavuje takové sdělení informací porušení ustanovení této smlouvy, pokud poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející písemně a v rámci možností co nejdříve předem informují zadavatele o takovém sdělení tak, aby zadavatel mohl podniknout právní kroky k ochraně svých důvěrných informací; a pokud budou důvěrné informace pouze v rozsahu nezbytně nutném pro splnění daného požadavku zákona a pokud poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející i nadále zachovají

	důvěrnost důvěrných informací ve vztahu ke všem ostatním třetím stranám.
<p>8.4 <u>Exclusions.</u> The obligations of non-disclosure and non-use under this Agreement will not apply to any portion of Confidential Information which Institution and Investigator can demonstrate by competent proof is (a) generally known to the public at the time of disclosure or becomes generally known, through no wrongful act on the part of Institution or Investigator; (b) already known to Institution or Investigator at the time of disclosure and is free of any obligations of confidentiality; or (c) is obtained by Institution or Investigator from a third party who has a lawful right to disclose it.</p> <p>No provision of this Agreement shall affect the authority of the Institution , to provide information by means of the process stipulated in the Act number 106/1999 Coll. on free access to information, as amended.</p> <p>The Institution is further authorized, in connection with his obligations stipulated by the Act number 340/2015 Coll. on Register of Agreements, as amended, to publish this Agreement in this Register, including its Exhibits and excluding the Protocol and Investigator Brochure.</p> <p>The Institution and the Investigator shall collect, keep and/or use biological samples exclusively in accordance with provisions of the Protocol (to the extent it does not contradict any applicable legal regulations).</p>	<p>8.4 <u>Výjimky.</u> Povinnost nesdělování a nevyužívání důvěrných informací uvedená v této smlouvě se nevztahuje na důvěrné informace, u kterých poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející mohou spolehlivě prokázat, že: (a) v době sdělení byly již tyto informace veřejně známé nebo se staly veřejně známými jinak než pochybením na straně poskytovatele zdravotních služeb nebo zkoušejícího; (b) se jedná o informace, které v době sdělení již zařízení poskytovatele zdravotních služeb a zkoušejícímu byly známy a na které se nevztahuje povinnost mlčenlivosti; nebo (c) se jedná o informace, které poskytovatel zdravotních služeb nebo zkoušející získali od třetí strany, která měla zákonné právo tyto informace sdělovat.</p> <p>Žádné ustanovení této smlouvy se nedotýká oprávnění poskytovatele zdravotních služeb poskytnout informace postupem dle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů. Poskytovatel zdravotních služeb je dále v návaznosti na povinnosti stanovené zákonem č. 340/2015 Sb., o registru smluv, ve znění pozdějších předpisů, a v souladu s ním oprávněn uveřejnit tuto smlouvu včetně jejích příloh, s výjimkou Protokolu, Instrukce zadavatele (Investigator brochure).</p>
8.5 <u>Survival of Obligations.</u> The	8.5 <u>Přetrvávající platnost.</u> Povinnost

<p>obligations of non-disclosure and non-use under this Section 8 will apply during the Trial and for a period of ten (10) years following conclusion of the Multi-Center Clinical Trial.</p>	<p>nesdělování a nepoužívání důvěrných informací na základě tohoto článku 8 platí po celou dobu trvání klinického hodnocení a ještě deset (10) let po ukončení multicentrického klinického hodnocení.</p>
<p>9. <u>Trial Data, Biological Samples, and Records.</u></p>	<p>9. <u>Data z klinického hodnocení, biologické vzorky a záznamy.</u></p>
<p><u>9.1. Trial Data.</u> During the course of the Trial, Institution and Investigator will collect and submit to Sponsor or its designee all data generated in the conduct of the Trial (the “Trial Data”). Trial Data, includes, without limitation, completed case report forms in the form and/or electronic medium supplied or specified by Sponsor or its designee (“CRFs”), X-rays, MRIs or other types of medical images, ECGs, EEGs or other types of tracings or printouts, and data summaries, as well as any other documents or materials resulting from the conduct of the Trial. Institution and Investigator will ensure accurate and timely collection, recording, and submission of Trial Data. To the extent permitted by the laws, the owner of all clinical trial data shall be the Sponsor.</p>	<p>9.1 <u>Data z klinického hodnocení.</u> Během klinického hodnocení budou poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející shromažďovat a předávat zadavateli nebo jeho zástupci všechna data vytvořená a získaná během provádění klinického hodnocení (dále jen "data z klinického hodnocení"). Mezi data z klinického hodnocení, mimo jiné, patří údaje uvedené na předepsaném formuláři a/nebo na elektronickém médiu dle formátu dodaného nebo specifikovaného zadavatelem nebo jeho zástupcem (dále jen "CRFs"), rentgenové snímky, snímky z magnetické rezonance či z jiných zobrazovacích technologií, záznamy z elektrokardiografu (EKG), elektroencefalografie (EEG) či jiné záznamy nebo výtisky, souhrny dat a také všechny ostatní dokumenty a materiály získané během provádění klinického hodnocení. Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející se zavazují zajistit přesný a včasný sběr, nahrávání a předávání dat z klinického hodnocení. V rozsahu, ve kterém to umožňují právní předpisy, je výhradním vlastníkem všech dat z klinického hodnocení zadavatel.</p>
<p>9.2 <u>Medical Records.</u> Institution and Investigator will maintain complete and accurate medical records with respect to Trial Subjects.</p>	<p>9.2 <u>Lékařské záznamy.</u> Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející se zavazují vést úplnou a přesnou zdravotnickou dokumentaci subjektů</p>

	hodnocení.
<p><u>9.3. Biological Samples.</u> “Biological Samples” means blood, fluid and/or tissue samples collected from Trial Subjects as may be set forth in the Protocol, and tangible materials directly or indirectly derived from such samples. Institution and Investigator will collect, retain and/or use Biological Samples solely as set forth in the Protocol (to the extent it does not contradict any applicable legal regulations). Institution and/or Investigator will provide Sponsor with quantities of Biological Samples as required by the Protocol. Sponsor may use such Biological Samples as specified in the Protocol, and as permitted in the Informed Consent Form and by Applicable Law.</p>	<p><u>9.3. Biologické vzorky.</u> “Biologické vzorky” představují vzorky krve, tělesných tekutin a/nebo tkání odebíraných subjektům hodnocení na základě ustanovení protokolu a veškeré hmotné materiály, které jsou z těchto vzorků přímo či nepřímo odvozeny. Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející se zavazují odebírat, uchovávat a/nebo používat biologické vzorky výlučně v souladu s ustanovením protokolu (v rozsahu, ve kterém neodporuje právním předpisům). Poskytovatel zdravotních služeb a/nebo zkoušející se zavazují zadavateli poskytnout takové množství biologických vzorků, kolik je požadováno protokolem. Zadavatel může využívat tyto biologické vzorky tak, jak je uvedeno v protokolu a tak, jak mu povoluje informovaný souhlas a platné zákony.</p>
<p>9.3 <u>Records.</u> Institution and Investigator will retain in a safe and secure location at least one (1) copy of all printed and electronic data and reports resulting from their conduct of the Trial for the longer of (a) ten (10) years following completion or early termination of the Trial; and (b) the period required by Applicable Law.. In the event the individual named as Investigator ceases to be affiliated with the Institution, Institution will ensure that such records remain available to Sponsor at all times. for which they shall be kept</p>	<p>9.4 <u>Záznamy.</u> Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející se zavazují uchovávat na bezpečném a zajištěném místě alespoň jednu (1) kopii veškerých tištěných a elektronických dat a zpráv získaných při provádění klinického hodnocení, a to buď (a) po dobu deseti (10) let po dokončení nebo předčasném dokončení klinického hodnocení; nebo (b) po dobu stanovenou platnými zákony, podle toho, které období je delší. V případě, že osoba, která vykonává funkci zkoušejícího, přestane být v zaměstnaneckém poměru u poskytovatele zdravotních služeb je poskytovatel zdravotních služeb povinnou zajistit, aby zadavatel měl k těmto záznamům přístup po celou výše uvedenou dobu uchování.</p>

10. <u>Access and Audits.</u>	10. <u>Přístup a audit</u>
<p>10.1 <u>Access.</u> Institution will permit Sponsor and its designees, during normal business hours and at mutually agreeable times, to inspect and make abstracts of Trial Data and to inspect the facilities at which the Trial is conducted to verify compliance with this Agreement and the Protocol and the accuracy of Trial Data. Trial Subjects' medical records, including those maintained in electronic format, will be made available where appropriate for the purpose of source document verification and/or audit procedures. Investigator and appropriate Trial Staff will be available during normal business hours and at mutually agreeable times to discuss or review Trial Data and to resolve any questions relating to such data.</p>	<p>10.1 <u>Přístup.</u> Poskytovatel zdravotních služeb se zavazuje umožnit zadavateli a jeho zástupcům, během běžné pracovní doby a ve vzájemně dohodnutých termínech, provádět kontrolu a pořizování výpisů z dat z klinického hodnocení a také provádět kontrolu prostor, ve kterých klinické hodnocení probíhá za účelem ověření dodržování ustanovení této smlouvy a protokolu a také za účelem ověření přesnosti dat z klinického hodnocení. Zdravotnická dokumentace subjektů hodnocení, včetně dokumentace v elektronickém formátu bude přiměřeně zpřístupněna za účelem ověření zdrojové dokumentace a/nebo v rámci auditu. Zkoušející a příslušné osoby podílející se na provádění klinického hodnocení se zavazují být během běžné pracovní doby k dispozici a ve vzájemně dohodnutých termínech k dispozici pro účely diskuze a kontroly dat z klinického hodnocení a odpovídání na dotazy týkající se těchto dat.</p>
<p>10.2 <u>Audit by Regulatory Agency.</u> If a regulatory agency including but not limited to the State Institute for Drug Control (Statni ustav pro kontrolu leziv -SÚKL), wishes to audit Institution or Investigator in connection with the Trial, Institution and Investigator agree to (a) promptly notify Sponsor and its designee of such audit and allow Sponsor and/or its designees to reasonably participate in the audit preparation, including reviewing documentation to be provided to the regulatory agency; and (b) cooperate with the regulatory agency, comply with the legitimate requirements of the audit, and make appropriate Trial Staff available to</p>	<p>10.2 <u>Audit ze strany orgánů státního dozoru.</u> Pokud se orgán státního dozoru včetně, mimo jiné, Státního ústavu pro kontrolu léčiv - SÚKL, rozhodne provést audit u poskytovatele zdravotních služeb nebo u zkoušejícího v souvislosti s klinickým hodnocením zavazují se poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející: (a) neprodleně informovat zadavatele a jeho zástupce o takovém auditu a umožnit zadavateli a/nebo jeho zástupcům přiměřenou účast při přípravě na audit, včetně kontroly dokumentace, která bude předložena orgánu státního dozoru; a (b) poskytnout orgánu státního dozoru součinnost, dodržovat legitimní</p>

<p>explain and discuss records and documentation related to the Trial.</p>	<p>požadavky v rámci auditu a zajistit, aby příslušné osoby podílející se na provádění klinického hodnocení byly k dispozici pro podání vysvětlení k záznamům a dokumentaci týkající se klinického hodnocení.</p>
<p>11. <u>Inventions</u>. All inventions, discoveries, know-how and improvements (including new uses and improvements of the Trial Drug) made by Institution, Investigator or Trial Staff, alone or jointly with others, from the performance of the Trial, or the use of the Trial Drug or the Confidential Information (the “Inventions”) will be owned exclusively by Sponsor. Institution and Investigator will promptly disclose to Sponsor in writing all Inventions and each will assign and does assign to Sponsor, and will cause Trial Staff to assign to Sponsor, all right, title and interest throughout the world to Inventions without further payment or other obligation to Institution, Investigator or Trial Staff. Institution and Investigator will, and will cause Trial Staff to (a) cooperate fully in obtaining patent and other proprietary protection for any patentable or protectable Inventions all in the name of Sponsor and at Sponsor’s cost and expense; and (b) execute and deliver all requested applications, assignments, and other documents and take such other measures as Sponsor reasonably requests, in order to perfect and enforce Sponsor’s rights in the Inventions.</p>	<p>11. <u>Objevy</u>. Všechny objevy, vynálezy, know-how a vylepšení (včetně nových způsobů použití a vylepšení studijního léčiva), zjištěné či učiněné poskytovatelem zdravotních služeb, zkoušejícím nebo osobami podílejícími se na provádění klinického hodnocení, a to jak samostatně tak společně, v souvislosti s prováděním klinického hodnocení nebo používáním studijního léčiva či důvěrných informací (dále jen “objevy”) jsou výhradním vlastnictvím zadavatele. Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející jsou povinni neprodleně písemně sdělit zadavateli informace o všech objevech a tímto na zadavatele převádí, bude převádět a zajistí, aby všechny osoby podílející se na provádění klinického hodnocení na zadavatele převedli celosvětově všechna práva, vlastnictví a podíly k objevům, a to bezplatně a bez nutnosti plnění jakýchkoli dalších povinností vůči poskytovateli zdravotních služeb, zkoušejícímu nebo osobám podílejícím se na provádění klinického hodnocení. Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející se zavazují a současně jsou povinni zajistit, aby všechny osoby podílející se na provádění klinického hodnocení: (a) poskytly zadavateli plnou součinnost při získávání patentů či jiné vhodné ochrany patentovatelných či chráněných objevů, a to na náklady a výdaje zadavatele; a (b) podepsaly a dodaly všechny požadované žádosti, převody a ostatní dokumenty a aby přijaly ostatní opatření, která zadavatel v přiměřené míře může požadovat za účelem zajištění a vymáhání svých práv k objevům.</p>

<p>12. <u>Publications.</u> Institution and Investigator agree that no submission for publication or public disclosure by Institution or Investigator will be made until after publication of the results of the Multi-Center Clinical Trial, except as set forth in this Section 12. After the first to occur of (a) publication of the Multi-Center Clinical Trial results; (b) notification by Sponsor that the Multi-Center Clinical Trial submission is no longer planned; or (c) the eighteen (18) month anniversary of the completion or early termination of the Multi-Center Clinical Trial, Institution and Investigator may publish or publicly present the Trial Data in accordance with the provisions of subsections (12.1) and (12.2) below:</p>	<p>12. <u>Publikování.</u> Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející souhlasí s tím, že nesmí publikovat žádné informace, s výjimkou informací uvedených v tomto článku 12, dokud nebudou zveřejněny výsledky celého multicentrického klinického hodnocení. Podle toho co nastane dříve, buď: (a) po zveřejnění výsledků za celé multicentrické klinické hodnocení; (b) po obdržení informace od zadavatele, že zveřejnění výsledků multicentrického klinického hodnocení již není plánováno; nebo (c) po uplynutí osmnácti (18) měsíců od dokončení nebo předčasného ukončení multicentrického klinického hodnocení, mohou poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející publikovat nebo veřejně prezentovat data z klinického hodnocení, a to v souladu s ustanovením níže uvedených článků (12.1) a (12.2):</p>
<p>12.1 <u>Review Period.</u> A copy of any proposed publication or disclosure of the results of the Trial will be given to Sponsor for review at least sixty (60) days prior to the date of submission for publication (including abstracts) or of public disclosure (the “Review Period”). If during the Review Period Sponsor requests that Institution and/or Investigator remove any Confidential Information other than Trial Data from a proposed publication or disclosure, Institution and/or Investigator will do so. Institution and Investigator agree to discuss with Sponsor any of Sponsor’s suggestions with respect to the presentation of Trial Data, and the timing of the proposed publication or disclosure.</p>	<p>12.1 <u>Kontrola před publikováním.</u> Kopie navrhované publikace nebo zveřejňovaných výsledků klinického hodnocení musí být zadavateli poskytnuty ke kontrole alespoň šedesát (60) dnů před datem publikování (včetně abstraktů) nebo zveřejnění (dále jen “kontrola před publikováním”). Pokud během kontroly před publikováním zadavatel požádá poskytovatel zdravotních služeb a/nebo zkoušejícího o odstranění důvěrných informací z navrhované publikace či textu ke zveřejnění, zavazují se poskytovatel zdravotních služeb a/nebo zkoušející tyto informace odstranit. Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející se zavazují se zadavatelem projednat případné návrhy zadavatele ohledně prezentace dat z klinického hodnocení, včetně doby zveřejnění či publikování.</p>
<p>12.2 <u>Patent Filings.</u> If during the Review Period Sponsor notifies Institution</p>	<p>12.2 <u>Patentové řízení.</u> Pokud během kontroly před publikováním zadavatel</p>

<p>that Sponsor desires patent application(s) to be filed on any Invention disclosed or contained in the proposed publication or disclosure, Institution and Investigator will defer publication or other disclosure for a period, not to exceed an additional sixty (60) days, sufficient to permit Sponsor or its designee to file or have filed any desired patent application(s).</p>	<p>uvědomí poskytovatel zdravotních služeb, že si přeje podat žádost o patent k některému z objevů, který je v rámci navrhované publikace či zveřejnění informací obsažen, zavazují se poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející odložit publikování těchto informací či jejich jiné zveřejnění a to o dobu, která nepřekročí dalších šedesát (60) dní, tak aby zadavatel nebo jeho zástupce měli možnost podat příslušné žádosti o udělení patentu.</p>
<p>13. <u>Use of Names; Publicity.</u> Except to the extent required by Applicable Law, no party will use the name of another party in any form of advertising, promotion or publicity or in any press release, without the prior written consent of that other party. Institution and Investigator expressly consent to Sponsor's listing of information about the Trial on publicly accessible internet sites (for example, ClinicalTrials.gov, patient recruitment sites, etc.), including the name and contact information for Institution and/or Investigator.</p>	<p>13. <u>Používání názvů; reklama.</u> Pokud to není vyžadováno platnými zákony, nesmí žádná smluvní strana použít název druhé smluvní strany v žádné inzerci, propagaci, reklamě či tiskové zprávě bez předchozího písemného souhlasu dotyčné druhé smluvní strany. Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející tímto výslovně udělují zadavateli souhlas, aby informace o klinickém hodnocení zveřejnil na veřejně dostupných internetových stránkách (například ClinicalTrials.gov, stránky pro nábor subjektů hodnocení, apod.), a to včetně názvu (jména) a kontaktních informací poskytovatele zdravotních služeb a/nebo zkoušejícího.</p>
<p>14. <u>Indemnification and Insurance.</u></p>	<p>14. <u>Odškodnění a pojištění.</u></p>
<p><u>14.1. Indemnification by the Sponsor.</u> The Sponsor undertakes to indemnify (i.e. to provide compensation for damage and immaterial loss) and to hold harmless the medical service provider, its directors, representatives, employees and agents, as well as the Investigator and persons participating in the conduct of the clinical trial (hereinafter collectively the "Indemnitees") and the relieve them of any liability for all third party</p>	<p>14.1 <u>Odškodnění zadavatelem.</u> <u>Odškodnění zadavatelem.</u> Zadavatel se zavazuje poskytovatele zdravotních služeb, jeho ředitele, představitele, zaměstnance a zástupce, a také zkoušejícího a osoby podílející se na provádění klinického hodnocení (dále jen souhrnně jako "odškodňované osoby") odškodnit (tj. nahradit škodu a nemajetkovou újmu), chránit a zprostit odpovědnosti za všechny nároky třetích stran, včetně</p>

<p>claims, including reasonable attorney's fees relating to the defence against such claims (hereinafter individually as the "Claim"), provided that any such Claim has arisen on the basis of or in connection with: (a) the use of the Study Drug or application of a procedure required by the protocol; (b) the Sponsor's negligence or wrongdoing; or (c) the Sponsor's failure to comply with the provisions of this Contract. However, the Sponsor shall not provide to the Indemnitees any indemnification to the extent in which the damage / immaterial loss has arisen on the basis of or in connection with: (i) an intentional wrongful act or negligence committed by the Indemnitees (1) the Indemnitees' failure to comply with the provisions of this Contract or with the Sponsor's written instruction (2); or (ii) the Institution's or the Investigator's failure to comply with the provisions of this Contract.</p>	<p>přiměřených nákladů na právní pomoc v souvislosti s obhajobou proti těmto nárokům (dále jen jednotlivě jako "nárok"), a to pokud daný nárok vznikl na základě nebo v souvislosti s: (a) použitím studijního léčiva anebo postupem vyžadovaným protokolem; (b) nedbalostí nebo úmyslným zaviněním na straně zadavatele; nebo (c) nedodržením ustanovení této smlouvy ze strany zadavatele. Zadavatel však neposkytne odškodňovaným osobám odškodnění v rozsahu, ve kterém škoda / nemajetková újma vznikla na základě nebo v souvislosti s: (i) úmyslným zaviněním nebo nedbalostí, kterých se dopustily odškodňované osoby (1) nebo nedodržením ustanovení protokolu či písemných instrukcí zadavatele, kterých se dopustily odškodňované osoby (2); nebo (ii) nedodržením ustanovení této smlouvy ze strany zdravotnického zařízení nebo zkoušejícího.</p>
<p>14.2 <u>Institution Indemnification.</u> To the extent and by methods provided by applicable legal regulations, the Institution shall indemnify the Sponsor for damage, caused by or in connection with (a) an Institution or Investigator Indemnitee's (i) negligence or willful misconduct of the Institution or the Investigator ; or (ii) failure to adhere to the terms of the Protocol, any written instructions from Sponsor or its designee by the Institution or the Investigator ;; or (b) Institution's or Investigator's failure to adhere to the terms of this</p>	<p>14.2 <u>Odškodnění poskytovatelem zdravotních služeb.</u> Poskytovatel zdravotních služeb se zavazuje v rozsahu a způsobem stanovenými právními předpisy nahradit zadavateli škodu, která mu vznikla: (a) (i) nedbalostí nebo úmyslným zaviněním ze strany poskytovatele zdravotních služeb či zkoušejícího; nebo (ii) porušením ustanovení protokolu či písemných pokynů zadavatele nebo jeho zástupce ze strany poskytovatele zdravotních služeb či zkoušejícího; nebo (b) porušením ustanovení této smlouvy ze strany poskytovatele</p>

Agreement	zdravotních služeb nebo zkoušejícího.
<p>14.3 <u>Indemnification Procedure.</u> The foregoing indemnifications are contingent upon the indemnified party (a) providing the indemnifying party with no later than within 5 working days following of notice of any Claim; and (b) cooperating with the indemnifying party in the defense and/or settlement of such Claim.</p>	<p>14.3 <u>Postup odškodnění.</u> Shora uvedené odškodnění jsou podmíněna následujícími kroky odškodňované smluvní strany: (a) odškodňovaná smluvní strana musí ve lhůtě 5 pracovních dnů od doručení písemně vzneseného nároku informovat odškodňující stranu o vzniku nároku; a (b) odškodňovaná smluvní strana musí poskytnout odškodňující smluvní straně součinnost při obhajobě a/nebo urovnání takového nároku.</p>
<p>14.4 <u>Sponsor Disclaimer.</u> Sponsor will not be liable for and is not a party to unauthorized warranties made by Institution or Investigator or any of their respective employees or agents relating to the Trial Drug.</p>	<p>14.4 <u>Vyloučení odpovědnosti zadavatele.</u> Zadavatel není odpovědný ani se nebude podílet na žádných neoprávněných zárukách poskytnutých poskytovatelem zdravotních služeb, zkoušejícím nebo jejich zaměstnanci či zástupci v souvislosti se studijním léčivem.</p>
<p>14.5 <u>Sponsor Insurance.</u> Sponsor will obtain the mandatory clinical trial insurance, as required by Applicable Law and will provide Institution or Investigator with evidence of such insurance upon request by Institution or Investigator.</p>	<p>14.5 <u>Pojištění zadavatele.</u> Zadavatel se zavazuje zajistit povinné pojištění klinického hodnocení tak, jak je požadováno platnými zákony a je povinen poskytovateli zdravotních služeb a zkoušejícímu na vyžádání předložit důkaz o uzavření takového pojištění.</p>
<p>14.6 <u>Institution and Investigator Insurance.</u> The Institution represents that he has a valid liability insurance for damage caused in connection with provision of healthcare services Institution and Investigator will provide evidence of such insurance upon request by Sponsor or its designee.</p>	<p>14.6 <u>Pojištění poskytovatele zdravotních služeb a zkoušejícího.</u> Poskytovatel zdravotních služeb prohlašuje, že má sjednáno pojištění pro případ odpovědnosti za škodu způsobenou v souvislosti s poskytováním zdravotních služeb. Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející se zavazují na žádost zadavatele nebo jeho zástupce předložit důkaz o uzavření takového pojištění.</p>

<p>15. <u>Term and Termination; Trial Completion.</u></p>	<p>15. <u>Doba platnosti smlouvy a její výpověď; dokončení klinického hodnocení.</u></p>
<p>15.1 <u>Term.</u> This Agreement is effective as of the Effective Date and will continue in effect through completion of the Trial, unless earlier terminated pursuant to Section 15.2.</p>	<p>15.1 <u>Doba platnosti smlouvy.</u> Tato smlouva nabývá účinnosti k datu účinnosti a platí až do dokončení klinického hodnocení, pokud nebude předtím ukončena (vypovězena) dříve, v souladu s ustanovením článku 15.2.</p>
<p>15.2. <u>Termination.</u> The Trial may be terminated (a) by written notice from Sponsor with the termination period of 30 days following the first day of the month following the month in which the termination letter was delivered to the other Contractual Parties if Investigator and Sponsor mutually agree such termination is necessary to protect the safety, health or welfare of Trial Subjects; or (b) by Sponsor, (i) based on a written termination letter of the Sponsor with the termination period of 30 days following the first day of the month following the month in which the termination letter was delivered to the other Contractual Parties, for Institution’s failure to find a suitable replacement for the Investigator as set forth under Section 1.4; (ii) by a written termination letter of the Sponsor with the termination period of 30 days following the first day of the month following the month in which the termination letter was delivered to the other Contractual Parties, if: (y) in the event the regulatory authorization to perform the Multi-Center Clinical Trial is withdrawn or (z) if Investigator fails to screen, recruit or enroll a sufficient number of subjects to participate in the Trial; or (iii) upon written notice to of the Sponsor with the termination period of 30 days following the first day of the month following the month in which the termination letter was delivered to the other Contractual Parties.</p> <p>In addition, either Sponsor or Institution (the “Non-Breaching Party”) may terminate this Agreement for a material breach of this</p>	<p>15.2 <u>Výpověď.</u> Klinické hodnocení může být ukončeno: (a) na základě písemné výpovědi zadavatele s výpovědní lhůtou v délce 30 dní, která počíná běžet prvním dnem měsíce následujícího po doručení výpovědi zbylým smluvním stranám, pokud se zkoušející a zadavatel vzájemně dohodnou, že je takové ukončení nutné z důvodu bezpečnosti, ochrany zdraví či ku prospěchu subjektů hodnocení; nebo (b) zadavatelem, a to (i) na základě písemné výpovědi zadavatele s výpovědní lhůtou v délce 30 dní, která počíná běžet prvním dnem měsíce následujícího po doručení výpovědi zbylým smluvním stranám, pokud poskytovatel zdravotních služeb nedokáže najít vhodného náhradního zkoušejícího dle ustanovení článku 1.4; (ii) na základě písemné výpovědi zadavatele s výpovědní lhůtou v délce 30 dní, která počíná běžet prvním dnem měsíce následujícího po doručení výpovědi zbylým smluvním stranám (y) v případě, kdy bude odvolán souhlas státních orgánů s provedením multicentrického klinického hodnocení nebo (z) pokud zkoušející do klinického hodnocení neprovede skrínink, nezařadí či nenabere dostatečný počet subjektů hodnocení; nebo (iii) na základě písemné výpovědi zadavatele s výpovědní lhůtou v délce 30 dní, která počíná běžet prvním dnem měsíce</p>

<p>Agreement by the other party (the “Breaching Party”) including, if Institution is the breaching party, any such breach by Investigator, if such breach is not cured within thirty (30) days following the Breaching Party’s receipt of written notice of such breach from the Non-Breaching Party.</p>	<p>následujícího po doručení výpovědi zbylým smluvním stranám. Zadavatel i poskytovatel zdravotních služeb (dále jen “neporušující smluvní strana”) mohou dále tuto smlouvu vypovědět v případě závažného porušení této smlouvy druhou smluvní stranou (dále jen “porušující smluvní stranou”). V případě, že je porušující smluvní stranou poskytovatel zdravotních služeb, považuje se za závažné porušení této smlouvy také porušení ustanovení smlouvy zkoušejícím, pokud toto není napraveno do třiceti (30) dnů od data, kdy porušující smluvní strana obdrží od neporušující smluvní strany písemné upozornění na takové porušení.</p>
<p>15.3 <u>Effects of Termination or Trial Completion.</u> Upon an early termination under Section 15.2: (a) Investigator will immediately stop enrolling subjects into the Trial and cease administering Trial Drug to Trial Subjects and conducting Trial procedures on Trial Subjects, to the extent medically advisable; (b) Sponsor will pay a fee accrued by Institution in the performance of the Trial as of the date of notice of termination, in accordance with <u>Attachment A</u>, including non-cancelable obligations incurred prior to the date of notice of termination; ((c) Institution will (i) furnish to Sponsor, within thirty (30) days of the effective date of termination, all Trial Data, including completed or partially completed CRFs; and (ii) in accordance with Sponsor’s</p>	<p>15.3 <u>Účinky výpovědi a dokončení klinického hodnocení.</u> V případě předčasného ukončení (vypovězení) na základě článku 15.2: (a) zkoušející okamžitě přestane do klinického hodnocení nabírat nové subjekty hodnocení, přestane podávat studijní léčivo subjektům hodnocení a přestane provádět vyšetření subjektů hodnocení pro účely klinického hodnocení, pokud je to z lékařského hlediska možné; (b) zadavatel uhradí poskytovateli zdravotních služeb odměnu za provádění klinického hodnocení, na kterou mu vznikne nárok v souvislosti s prováděním klinického hodnocení do data jeho předčasného ukončení, v souladu s <u>přílohou A</u>, včetně neodvratných nákladů, které vznikly před datem výpovědi; a (c) poskytovatel zdravotních služeb se zavazuje (i)</p>

<p>instructions, deliver to Sponsor or, at Sponsor's option, dispose of, all Trial Supplies and Confidential Information furnished by Sponsor or its designees to Institution or Investigator. Upon completion of the Trial, the terms of Sections 15.3(a) through 15.3(e) will apply as of the Trial completion date. Within thirty (30) days of termination of this Agreement, Investigator will submit final written reports to Sponsor as specified in the Protocol.</p>	<p>předat zadavateli do třiceti (30) dnů od data nabytí účinnosti výpovědi, všechna data z klinického hodnocení, včetně vyplněných či částečně vyplněných záznamů pacienta (CRFs); a (ii) na základě pokynů zadavatele (a výlučně na základě volby zadavatele): buď zadavateli vrátit veškeré potřeby pro klinické hodnocení a důvěrné informace poskytnuté zadavatelem nebo jeho zástupci poskytovatele zdravotních služeb nebo zkoušejícímu; anebo tyto potřeby pro klinické hodnocení a důvěrné informace zlikvidovat. Po dokončení klinického hodnocení se od data dokončení klinického hodnocení uplatní ustanovení článků 15.3(a) až 15.3(c). Do třiceti (30) dnů od ukončení této smlouvy je zkoušející povinen předložit zadavateli konečné písemné zprávy v souladu s ustanovením protokolu.</p>
<p>15.4 <u>Survival</u>. No termination of this Agreement will release the parties from their rights and obligations accrued prior to the effective date of termination. The rights and duties under Sections 1.3, 1.6, 4 through 14, 15.3, 15.4, and 16 through 25 will survive the termination of this Agreement regardless of the cause.</p>	<p>15.4 <u>Přetrvávající platnost</u>. Výpověď této smlouvy z jakéhokoli důvodu nezprošťuje smluvní strany jejich práv a povinností, které měly před datem nabytí účinnosti výpovědi. Práva a povinnosti uvedené v článcích 1.3, 1.6, 4 až 14, 15.3, 15.4, a 16 až 25 mají přetrvávající platnost a platí i po vypovězení této smlouvy z jakéhokoli důvodu.</p>
<p>16. <u>Debarment/Exclusion</u>. Institution and Investigator each certify that it/she/he is not debarred by any regulatory authority or restricted from conducting clinical research under Applicable Law and will not use in any capacity the services of any person debarred by any regulatory authority or restricted from conducting clinical research under Applicable Law in connection with the conduct of the Trial.</p>	<p>16. <u>Zákaz činnosti/vyloučení z účasti na klinických hodnoceních</u>. Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející každý jednotlivě prohlašují, že nemají od státních úřadů zákaz činnosti ani zákaz účasti na klinickém výzkumu na základě ustanovení platných zákonů a zavazují se v souvislosti s prováděním klinického hodnocení nevyužívat služby žádné osoby, o které se dozví, že má státními orgány zakázanou činnost nebo účast na provádění klinických hodnocení na základě ustanovení platných</p>

	zákonů.
<p>17. <u>Assignment and Delegation.</u> Sponsor may assign, delegate or transfer this Agreement, in whole or in part, without the consent of Institution and Investigator. Neither Institution nor Investigator may assign, delegate or transfer their respective obligations under this Agreement, with the prior written consent of Sponsor. In the event that Sponsor provides its consent for Institution or Investigator to subcontract any of their obligations under this Agreement, Institution and/or Investigator will execute a written agreement with the permitted third party subcontractor which, at a minimum, provides for terms and conditions (including, but not limited to, ownership of Trial Data and Inventions, obligations of confidentiality of information, etc.) that are consistent with the intent and terms of this Agreement. No assignment, delegation or transfer will relieve any party of the performance of any accrued obligation that such party may then have under this Agreement.</p>	<p>17. <u>Postoupení práv a zastupování.</u> Zadavatel může postoupit, delegovat nebo převést tuto smlouvu (a to jak jako celek tak částečně) na třetí strany bez souhlasu poskytovatele zdravotních služeb a zkoušejícího. Poskytovatel zdravotních služeb ani zkoušející nesmí převést svá práva a povinnosti na základě této smlouvy na třetí osobu bez předchozího písemného souhlasu zadavatele. V případě, že zadavatel poskytovateli zdravotních služeb nebo zkoušejícímu povolí některou z jejich povinností na základě této smlouvy zajistit prostřednictvím subdodavatele, jsou poskytovatel zdravotních služeb a/nebo zkoušející povinni uzavřít písemnou smlouvu s příslušnou třetí stranou, která musí zavazovat subdodavatele ke stejným povinnostem jako tato smlouva (včetně, mimo jiné, povinností týkajících se vlastnictví dat z klinického hodnocení a vlastnictví objevů, povinností týkajících se důvěrných informací, apod.). Postoupení práv, převod či zastupování nezbavují žádnou smluvní stranu odpovědnosti, kterou tato strana má na základě této smlouvy.</p>
<p>18. <u>Entire Agreement.</u> This Agreement, together with <u>Attachment A</u>, contains the complete understanding of the parties and supersedes all other agreements between the parties concerning the specific subject matter of this Agreement. . No waiver of any term, provision or condition of this Agreement, or breach thereof, whether by conduct or otherwise, in any one or more instances will be deemed to be or construed as a further or continuing waiver of any such term, provision or condition, or any prior, contemporaneous or subsequent breach thereof, of any other term, provision or condition of this Agreement whether of a same or different nature.</p>	<p>18. <u>Úplnost dohody.</u> Tato smlouva, spolu s její přílohou <u>A</u>, představuje úplné ujednání mezi smluvními stranami ve věci jejího předmětu a nahrazuje všechna ostatní ujednání mezi smluvními stranami týkající se předmětu této smlouvy. V případě, že se některá smluvní strana vzdá nějakého ustanovení, plnění či podmínek této smlouvy neznamená to, že by se takové vzdání se práv vztahovalo i na případné následné či předchozí porušení takového ustanovení (jak jednorázové tak vícenásobné), podmínky či plnění.</p> <p>Smluvní strany se dohodly, že tato smlouva může být s dále uvedenou výjimkou měněna pouze písemně prostřednictvím</p>

<p>With exception of non-substantial amendments of the Protocol, the Contractual Parties agree that this Agreement may only be amended in writing by duly numbered amendments duly executed by all Contractual Parties hereto. In case of so called non-substantial amendments of the Protocol the Contractual Parties do not need to execute an amendment to this Agreement. Non-substantial amendments of the Protocol are amendments of the Protocol, which do not modify the scope of activities (mainly performance of medical procedures) to be performed by the Institution or the Investigator as part of the Study and therefore do not affect in any way the fee to be paid for performance of the Study or any other prices and charges stipulated in this Agreement. Non-substantial amendments to the Protocol are effective as of the date of their delivery to the Investigator and the Provider of Healthcare Services.</p>	<p>vzestupně číslovaných dodatků podepsaných všemi smluvními stranami. Smluvní strany nemusí uzavírat dodatek k této smlouvě v případě tzv. nepodstatných změn Protokolu. Nepodstatnou změnou Protokolu se přitom rozumí taková změna Protokolu, která nemění rozsah či způsob provádění úkonů (zejména vyšetření) prováděných poskytovatelem zdravotních služeb či zkoušejícím v rámci klinického hodnocení a nemá tedy jakýkoli vliv na výši odměny za provádění klinického hodnocení či jiné ceny uvedené v této smlouvě. Nepodstatné změny Protokolu jsou účinné dnem jejich doručení zkoušejícímu a poskytovateli zdravotních služeb.</p>
<p>19. <u>Severability; Reformation.</u> Each provision in this Agreement is independent and severable from the others, and no provision will be rendered unenforceable because any other provision is found by a proper authority to be invalid or unenforceable in whole or in part. If any provision of this Agreement is found by such an authority to be invalid or unenforceable in whole or in part, such provision will be changed and interpreted so as to best accomplish the objectives of such unenforceable or invalid provision and the intent of the parties, within the limits of applicable law.</p>	<p>19. <u>Oddělitelnost. Změna neplatných ustanovení.</u> Všechna ustanovení této smlouvy jsou samostatná a oddělitelná od ostatních a žádné z ustanovení této smlouvy se nestane nevymahatelným z důvodu částečné či úplné neplatnosti nebo nevymahatelnosti jiného ustanovení této smlouvy. Pokud se některé z ustanovení této smlouvy stane zcela nebo částečně neplatné nebo nevymahatelné, bude toto ustanovení nahrazeno, v mezích možností stanovených platnými zákony, ustanovením novým, platným a vymahatelným, které se z hlediska právního významu co nejvíce blíží původnímu neplatnému ustanovení a původnímu záměru smluvních stran.</p>
<p>20. <u>Conflict with Protocol.</u> To the extent that the terms or provisions of this Agreement conflict with the terms and provisions of the Protocol, the terms and provisions of the</p>	<p>20. <u>Rozpor s ustanovením protokolu.</u> Pokud některé z ustanovení této smlouvy bude v rozporu s ustanovením protokolu, platí ustanovení protokolu v záležitostech</p>

<p>Protocol will control as to technical research and scientific matters, and the terms and provisions of this Agreement will control for all other matters.</p>	<p>týkajících se technického provádění výzkumu a vědeckých aktivit. Ve všech ostatních případech mají přednost ustanovení této smlouvy.</p>
<p>21. <u>Relationship of the Parties.</u> Institution and Investigator are independent contractors and, as such, none of Institution, Institution's employees, or Investigator will be entitled to any benefits applicable to employees of Sponsor. No party is authorized or empowered to act as agent for any other party for any purpose and will not, on behalf of another party, enter into any contract, warranty or representation as to any matter. No party will be bound by the acts or conduct of any other party.</p>	<p>21. <u>Vztah mezi smluvními stranami.</u> Poskytovatel zdravotních služeb a zkoušející jsou nezávislými smluvními partnery a z tohoto titulu nemají poskytovatel zdravotních služeb, jeho zaměstnanci ani zkoušející nárok na žádné výhody, které se vztahují na zaměstnance zadavatele. Žádná ze smluvních stran nemá právo jednat jako zástupce druhé smluvní strany, ani jménem druhé smluvní strany a nesmí jménem druhé smluvní strany uzavírat žádné smlouvy, poskytovat záruky či jakákoli prohlášení. Žádná ze smluvních stran není odpovědná za skutky či chování druhé smluvní strany.</p>
<p>22. <u>Governing Law. Governing Law.</u> All legal relationships resulting from this Agreement as well as any other legal regulations related to this Agreement, including validity and invalidity issues, shall be governed by laws of the Czech Republic.</p> <p>Any disputes in connection or resulting from this Agreement shall be settled exclusively by competent courts of the Czech Republic. Pursuant to provisions of § 89a of the Act number 99/1963 Coll., Civil Procedure Code, as amended, the Contractual Parties agree that the competent court shall be the general court of the Provider of Healthcare Services.</p>	<p>23. <u>Rozhodné právo.</u> Právní vztahy vznikající z této smlouvy, jakož i právní vztahy se smlouvou související, včetně otázek platnosti a následků neplatnosti se řídí českým právem.</p> <p>Jakékoli spory vyplývající nebo související s touto smlouvou budou rozhodovány výhradně příslušnými soudy České republiky. Smluvní strany se v souladu s § 89a zákona č. 99/1963 Sb., občanský soudní řád, ve znění pozdějších předpisů, dohodly, že místně příslušným je příslušný obecný soud poskytovatele zdravotních služeb.</p>
<p>23. <u>Notices.</u> All notices required under this Agreement will be in writing and be deemed to have been given when hand delivered, sent by overnight courier or certified mail, as follows, provided that all urgent matters, such as safety reports, will be promptly communicated as specified in</p>	<p>23. <u>Korespondence.</u> Veškerá korespondence týkající se této smlouvy musí být písemného charakteru a bude považována za doručenou, pokud bude doručena osobně, kurýrem nebo doporučenou poštou s doručenkou za předpokladu, že všechny neodkladné záležitosti, jako jsou například hlášení o nežádoucích příhodách či</p>

<p>the Protocol, and confirmed in writing:</p> <p>Sponsor: Aveo Pharmaceuticals, Inc. One Broadway, 14th Floor Cambridge, MA 02142 Attn: Michael Needle, MD, CMO</p> <p>Institution: Masarykův onkologický ústav Žlutý kopec 7 656 53 Brno Czech Republic Attention:, Oddělení klinických hodnocení</p> <p>Investigator: Masarykův onkologický ústav MUDr. Alexander Poprach Ph.D. Klinika komplexní onkologické péče Žlutý kopec 7 656 53 Brno Czech Republic</p>	<p>bezpečnostní hlášení, musí být neprodleně ohlášeny způsobem uvedeným v protokolu a následně písemně potvrzeny:</p> <p>Zadavatel: Aveo Pharmaceuticals, Inc. One Broadway, 14th Floor Cambridge, MA 02142 K rukám Michael Needle, MD, CMO</p> <p>Poskytovatel zdravotních služeb: Masarykův onkologický ústav Žlutý kopec 7 656 53 Brno Česká republika K rukám:, Oddělení klinických hodnocení</p> <p>Zkoušející: Masarykův onkologický ústav MUDr. Alexander Poprach, Ph.D. Klinika komplexní onkologické péče Žlutý kopec 7 656 53 Brno Česká republika</p>
<p>24. <u>Counterparts.</u> This Agreement is executed in five (5) counterparts, with one (1) counterpart for the Institution, one (1) for the Investigator, two (2) for the PAREXEL and one (1) for the SPONSOR. Each counterpart shall be deemed to be an original, and all of such counterparts shall together constitute one and the same Agreement.</p>	<p>24. <u>Stejnopisy.</u> Tato smlouva je vyhotovena v pěti (5) stejnopisech, přičemž jeden (1) stejnopis obdrží poskytovatel zdravotních služeb, jeden (1) zkoušející, dva (2) společnost PAREXEL a jeden (1) zadavatel. Každý z těchto stejnopisů je považován za originální dokument a představuje tuto smlouvu.</p>
<p>25. <u>Language</u> This Agreement is executed in both English and Czech language. In case of any incoherence, contradiction or discrepancy between the English and the Czech version of this Agreement, the terms of the Czech version will prevail.</p>	<p>24. <u>Jazyk.</u> Tato smlouva je vyhotovena v anglickém a českém jazyce. V případě nesouladu, rozporu nebo nejednoznačnosti mezi anglickým a českým zněním této smlouvy, je rozhodné pro výklad a platí ustanovení v českém jazyce.</p>
<p>[SIGNATURE PAGE FOLLOWS]</p>	<p>[NÁSLEDUJE PODPISOVÁ STRÁNKA]</p>

IN WITNESS WHEREOF , this Agreement is executed as of Effective Date by Investigator and by a duly authorized representative of each of Sponsor and Institution.	NA DŮKAZ SOUHLASU SE ZNĚNÍM TĚTO SMLOUVY jí zkoušející a oprávnění zástupci zadavatele a poskytovatele zdravotních služeb k datu účinnosti podepsali.
---	--

On Behalf of the Sponsor / Jménem Zadavatele

AVEO PHARMACEUTICALS, INC. By PAREXEL International (IRL) Limited

based on the Power of Attorney / Na základě plné moci

By/Podpis: _____

Print Name/Jméno: Shay Kearns, Controller

Date/Datum: 19. 9. 2016

Date/Datum:

Institution/Masarykův onkologický ústav

By/Podpis: _____

PrintName/Jméno: prof. MUDr. Jan Žaloudík, CSc.

Title/Titul: director / ředitel

Date/Datum: 23. 9. 2016

INVESTIGATOR / ZKOUŠEJÍCÍ

MUDr.Alexandr Poprach Ph.D., 23. 9. 2016