

AMENDMENT #2 TO CLINICAL STUDY AGREEMENT

This Amendment (the "**Amendment**") to the Clinical Study Agreement, dated 03 August 2022 (the "**Agreement**"), for the clinical study (the "**Study**") sponsored by VectivBio AG having its registered place of business at Aeschenvorstadt 36, 4051 Basel, Switzerland (the "**Sponsor**"), conducted in accordance with the protocol TA799-012 "An open-label extension trial to evaluate the long-term safety of apraglutide in short bowel syndrome" and any amendments thereto (the "**Protocol**"), is made by and between:

Fakultní nemocnice Hradec Kralove (University Hospital Hradec Kralove),

Sokolská 581, 500 05 Hradec Králové – Nový Hradec Králové, represented by MUDr. Alešem Hermanem, Ph.D., director, ID: 00179906, TIN: CZ00179906 (the "**Institution**")

and

III. Interní gerontometabolická klinika (3rd Department of Internal Medicine-Metabolic care and Gerontology), Fakultní nemocnice Hradec Králové (University Hospital Hradec Kralove), Sokolská 581, 500 05, Hradec Králové – Nový Hradec Králové (the "**Investigator**")

and

PSI CRO Czech Republic s.r.o.

V Parku 2343/24, 148 00 Praha 4 - Chodov, Czech Republic, IN: 28196775, TIN: CZ28196775, registered in Business Register, Municipal Court in Prague, section C, folio 132148, represented by [REDACTED] by Power of Attorney ("**PSI**")

PREAMBLE:

DODATEK #2 KE SMLOUVĚ O KLINICKÉM HODNOCENÍ

Tento Dodatek (dále jen „**Dodatek**“) ke Smlouvě o klinickém hodnocení s datem 3. srpna 2022 (dále jen „**Smlouva**“) ke klinické studii (dále jen „**Studie**“) zadané VectivBio AG se sídlem Aeschenvorstadt 36, 4051 Basel, Švýcarsko (dále jen „**Zadavatel**“) prováděné v souladu s Protokolem TA799-012 s názvem: „Otevřená navazující klinická studie hodnotící dlouhodobou bezpečnost apraglutidu u pacientů se syndromem krátkého střeva“ a všemi jeho dodatky (dále jen „**Protokol**“) se uzavírá mezi:

Fakultní nemocnici Hradec Králové,

Sokolská 581, 500 05 Hradec Králové – Nový Hradec Králové, zastoupenou MUDr. Alešem Hermanem, Ph.D., ředitelem, IČO: 00179906, DIČ: CZ00179906 (dále jen „**Poskytovatel**“)

a

III. Interní gerontometabolická klinika, Fakultní nemocnice Hradec Králové, Sokolská 581, 500 05, Hradec Králové – Nový Hradec Králové (dále jen „**Hlavní zkoušející**“)

a

PSI CRO Czech Republic s. r. o.,

V Parku 2343/24, 148 00 Praha 4 - Chodov, Česká republika, IČO: 28196775, DIČ: CZ28196775, zapsané v obchodním rejstříku u Městského soudu v Praze, oddíl C, vložka 132148, zastoupené [REDACTED] na základě plné moci (dále jen „**PSI**“)

PREAMBULE:

WHEREAS, the parties wish to revise the Annex to the Financial Arrangements, Attachment 1 to the Agreement (the “**Annex to the Financial Arrangements**”) in order to reflect Protocol Version 4.1, 13-Feb-2025, more specifically - to allow treatment prolongation for the patients and to provide a possibility for earlier rollover from TA799-007 study even if Parent Trial is not yet complete;

WHEREAS, the parties agree that for the purposes of efficient payment administration they will completely replace the contents of the Annex to the Financial Arrangements with the relevant updated contents;

WHEREAS, in order to so replace the contents of the Annex to the Financial Arrangements, the parties have agreed to enter into this Amendment.

NOW, THEREFORE, in consideration of the terms and conditions set forth herein, the parties agree as follows:

1. The Annex to the Financial Arrangements shall be replaced in its entirety by the revised Annex to the Financial Arrangements as attached to this Amendment.
2. This Amendment shall be considered effective as of the date of its publication in the Contract Register.
3. The parties agree that all services performed after the date of the country regulatory approval of Protocol Version #4.1, 13-Feb-2025, which is 19 June 2025, shall follow the revised Annex to the Financial Arrangement as attached to this Amendment.
4. Capitalized terms used but not re-defined in this Amendment shall have the same meaning as they have in the Agreement.
5. The parties acknowledge that Act No. 340/2015 Coll., on the Contract Register, as amended, obliges the parties to publish this Amendment in the Contract Register. In order to fulfil this legal obligation by the Institution, PSI shall prepare a machine-readable electronic format of this

VZHLEDEM K TOMU, ŽE si strany přejí revidovat Přílohu k Finančnímu ujednání uvedenou v Příloze 1 ke Smlouvě (dále jen „**Příloha k finančním ujednáním**“) za účelem zohlednění Verze 4.1 Protokolu studie, ze dne 13. února 2025, pro upřesnění za účelem umožnění prodloužení léčby pacientů a poskytnutí možnosti dřívějšího převedení ze studie TA799-007, a to i když Mateřské Hodnocení ještě nebylo dokončeno;

VZHLEDEM K TOMU, ŽE strany souhlasí s tím, aby obsah Přílohy k finančním ujednáním byl zcela nahrazen relevantním aktualizovaným obsahem za účelem efektivní úhrady plateb;

VZHLEDEM K TOMU, ŽE strany souhlasí s uzavřením tohoto Dodatku za účelem nahrazení obsahu Přílohy k finančním ujednáním;

SE NYNÍ PROTO strany při zvážení podmínek stanovených tímto Dodatkem dohodly následovně:

1. Příloha k finančním ujednáním je zcela nahrazena revidovaným zněním Přílohy k finančním ujednáním připojeným k tomuto Dodatku.
2. Tento Dodatek nabývá účinnosti k datu svého uveřejnění v Registru smluv.
3. Strany souhlasí s tím, že veškeré služby poskytované po datu vydání schválení Verze 4.1 Protokolu, ze dne 13. února 2025, národním regulačním úřadem, což je 19. 6. 2025, se budou řídit podmínkami revidované Přílohy k finančním ujednáním připojené k tomuto Dodatku.
4. Výrazy s velkým počátečním písmenem použité v tomto Dodatku, které však nejsou redefinovány, mají stejný význam jako ve Smlouvě.
5. Strany berou na vědomí, že jsou v souladu se zákonem č. 340/2015 Sb., o registru smluv v platném znění povinny uveřejnit tento Dodatek v Registru smluv. Za účelem splnění této povinnosti ze strany Poskytovatele PSI připraví strojově čitelnou elektronickou verzi Dodatku se

Agreement which will blind out all information excluded from publication and send it to the Institution for publication, not later than as of the date of the signing of this Amendment. Once the Institution publishes the Agreement, the Institution shall inform PSI of the publication via the PSI data box with identifier: **gw5vnbb** and by email sent to: info.prague@psi-cro.com.

6. This Amendment shall be made part of the Agreement and attached thereto. Except as provided herein, all other terms of the Agreement shall remain in full force and effect.

7. Estimated value of the Agreement as amended by this Amendment: 118 000 EUR.

[SIGNATURE PAGE TO FOLLOW]

znečitelnými citlivými údaji a nejpozději k datu podpisu tohoto Dodatku ji zašle Poskytovateli k uveřejnění. Jakmile Poskytovatel Dodatek uveřejní, bude PSI informovat o uveřejnění Dodatku prostřednictvím datové schránky PSI s identifikátorem: **gw5vnbb** a emailové adresy: Info.Prague@psi-cro.com.

6. Tento Dodatek je součástí Smlouvy jako její příloha. S výjimkou ustanovení tohoto Dodatku zůstávají v plné platnosti veškeré podmínky stanovené Smlouvou.

7. Předpokládaná hodnota Smlouvy ve znění tohoto Dodatku: 118 000 EUR.

[NÁSLEDUJE PODPISOVÁ STRANA]

By signing below, each party hereby accepts and agrees to the above terms and conditions. Podpisem níže jednotlivé strany přijímají výše uvedené podmínky a vyjadřují s nimi souhlas.

The Institution/Poskytovatel: Fakultní nemocnice Hradec Králové
(University Hospital Hradec Králové)

Name/Jméno: MUDr. Aleš Herman, Ph.D.
Title/Pozice: Director/Ředitel

Dated/Datum: 21. 1. 2026

The Investigator/ Hlavní Zkoušející:

Name/Jméno: [REDACTED]

Dated/Datum: 23. 1. 2026

PSI: PSI CRO Czech Republic s.r.o.

Name/Jméno: [REDACTED]
Title/Pozice: [REDACTED] by Power of Attorney/na základě plné moci

Dated/Datum: 10. 1. 2026

Name/Jméno: [REDACTED]
Title/Pozice: [REDACTED] by Power of Attorney/[REDACTED]
na základě plné moci

Dated/Datum: 6. 1. 2026

[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]

[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]

[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]

[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]

[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]

[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]

[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]

Additional procedures, payable only if not performed at the end of TA799-007 or -013, therefore cannot be used as baseline values. / Dodatečné procedury splatné pouze tehdy, pokud nebyly provedeny na konci studie TA799-007 nebo -013, a proto nemohou být použity jako vstupní hodnoty :
In case of Re-Screening, to be paid if performed: / V případě Opětovného screeningu budou proplaceny vykonané procedury:

[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]

[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]

3. Screen Failures | Neúspěšný screening

Screen Failure Payment: A Screen Failure shall be defined as a Study subject who has signed an Informed Consent Form but could not be included in the Study under the inclusion/exclusion criteria or for other reasons. Screen Failures will be reimbursed the Screening Visit cost and relevant additional procedures, if performed

Platba za Neúspěšný screening: Neúspěšný screening je definován jako screening Subjektu hodnocení, který podepíše Informovaný souhlas, avšak nemůže být zařazen do Studie dle kritérií pro ne/zařazení z jiných důvodů. Při Neúspěšném screeningu bude uhrazena relevantní Screeningová návštěva a relevantní dodatečné procedury, pokud byly provedeny.

4. Re-screenings | Opětovný screening

Re-screening Payment: Subjects who fail screening can be considered for re-consenting and re-screening only if 1) the reason for screen failure becomes invalid over time (e.g., out of range laboratory values have resolved and 2) Sponsor approval for re-screening is given. Re-screenings will be reimbursed the Screening Visit cost and relevant additional procedures, if performed

Platba za Opětovný screening: Subjekty, které neprojdou screeningem, mohou být zváženy k opětovnému screeningu pouze tehdy, pokud 1) důvod neúspěšného screeningu se během času stane neplatným (např. laboratorní hodnoty mimo povolené rozmezí se normalizují) a 2) Zadavatel souhlasí s Opětovným screeningem. Při Opětovném screeningu bude uhrazena relevantní Screeningová návštěva a relevantní dodatečné procedury, pokud byly provedeny.

5. Patient Reimbursement | Náhrady pacientům

Study Subject Travel and Meal Reimbursement: Reasonable lodging, travel and meal expenses incurred by Study subjects, where applicable as per the ICF and local regulations, shall be reimbursed. Evidence of costs and mode of transport, such as bus and train or taxi receipts, as well as other supporting documentation, must be attached to the Reimbursement Log indicating the patient number, the visit number and date, travel details, type of transport. The total amount is [REDACTED] per visit.

Úhrada cestovních nákladů a stravy Subjektu hodnocení: Subjektům hodnocení budou proplaceny přiměřené výdaje na ubytování, cestovní náklady a stravu v souladu s Informovaným souhlasem a místními předpisy. K protokolu o úhradách (Reimbursement log) musí být přiloženy doklady o nákladech a způsobu dopravy, jako jsou účtenky za autobus, vlak nebo taxi, jakož i další podpůrná dokumentace s uvedením čísla pacienta, čísla a data návštěvy, podrobností o cestě a typu dopravy. Celková částka za návštěvu je [REDACTED]

6. Administrative Fees | Administrativní poplatky

Name of the Fee / Název poplatku	Invoice initiated by/Faktura iniciovaná	Fees in EUR / Poplatky v eurech	Conditions / Podmínky
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]

[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
------------	------------	------------	------------