

## CLINICAL TRIAL AGREEMENT

The Clinical Trial Agreement (“**Agreement**”) is made by and between:

- **Všeobecná fakultní nemocnice v Praze**, having a place of business at U Nemocnice 499/2, 128 08 Praha 2, Czech Republic, Identification number: 00064165, Tax identification number: CZ00064165, represented by [REDACTED] (the “**Institution**”), and
- [REDACTED], date of birth [REDACTED], having an address at [REDACTED] (the “**Investigator**”), and
- **IQVIA RDS Czech Republic s.r.o.**, having a place of business at Pernerova 691/42, 186 00 Praha 8 - Karlín, Czech Republic, Identification number: 24768651, Tax identification number: CZ24768651, represented by [REDACTED] (“**CRO**”), and
- **Retrophin Inc.**, having a place of business at 3721 Valley Centre Drive, Suite 200, San Diego, CA 92130, USA, Identification number: 27-4842691 (“**Sponsor**”).

Each a “**Party**” and together the “**Parties**”.

## SMLOUVA O KLINICKÉM HODNOCENÍ

Tato smlouva o klinickém hodnocení („**Smlouva**“) je uzavírána mezi následujícími stranami:

- **Všeobecná fakultní nemocnice v Praze**, se sídlem U Nemocnice 499/2, 128 08 Praha 2, Česká republika, Identifikační číslo: 00064165, Daňové identifikační číslo: CZ00064165, zastoupená [REDACTED] („**Zdravotnické zařízení**“), a
- [REDACTED], datum narození [REDACTED], s adresou [REDACTED] („**Zkoušející**“), a
- **IQVIA RDS Czech Republic s.r.o.**, se sídlem Pernerova 691/42, 186 00 Praha 8 - Karlín, Česká republika, Identifikační číslo: 24768651, Daňové identifikační číslo: CZ24768651, zastoupená [REDACTED] („**CRO**“), a
- **Retrophin Inc.**, se sídlem 3721 Valley Centre Drive, Suite 200, San Diego, CA 92130, USA, Identifikační číslo: 27-4842691 („**Zadavatel**“).

Každá samostatně jako „**Strana**“ a společně jako „**Strany**“.

Protocol Number:	0211GAN17001	Číslo Protokolu:	0211GAN17001
Protocol Title:	<i>A RANDOMIZED, MULTICENTER, DOUBLE-BLIND, PARALLEL-GROUP, ACTIVE-CONTROL STUDY OF THE EFFICACY AND SAFETY OF SPARSENTAN FOR THE TREATMENT OF IMMUNOGLOBULIN</i>	Název Protokolu:	<i>RANDOMIZOVANÉ, MULTICENTRICKÉ, DVOJITĚ ZASLEPENÉ KLINICKÉ HODNOCENÍ FÁZE 3 S PARALELNÍMI SKUPINAMI A AKTIVNÍM SROVNÁVACÍM PŘÍPRAVKEM POSUZUJÍCÍ</i>

	<i>A NEPHROPATHY</i>		<i>ÚČINNOST A BEZPEČNOST SPARSENTANU JAKO LÉČBY IGA NEFROPATIE</i>
Protocol Date:	<i>6 April 2018</i>	Datum Protokolu:	<i>6. dubna 2018</i>
Country where Site is Conducting Study:	<i>Czech Republic</i>	Stát, ve kterém má sídlo Místo provádění klinického hodnocení, které provádí Studii:	<i>Česká republika</i>
Location where the study will be conducted:	<i>Nephrology Clinic, which is a division/part of the Institution</i>	Místo, kde bude prováděna Studie:	<i>Klinika nefrologie, která je součástí/oddělením Zdravotnického zařízení</i>
Key Enrollment Date:	<i>100 Calendar Days after Site Initiation Visit (being the date by which Site must enrol at least one (1) subject as more specifically set out in Section 1.7 "Key Enrollment Date" below)</i>	Klíčové datum zařazení:	<i>100 kalendářních dnů po Iniciační návštěvě Místa provádění klinického hodnocení (a to jakožto den, ke kterému je Místo provádění klinického hodnocení povinně zařadit minimálně jeden (1) subjekt, jak je dále podrobněji rozvedeno níže v odstavci 1.7 „Klíčové datum zařazení“)</i>
ECMT / EC / RA:	<i>ECMT: Etická komise Fakultní nemocnice Královské Vinohrady, Šrobárova 1150/50, 100 34 Praha 10, Czech Republic</i>  <i>EC: Etická komise Všeobecné fakultní nemocnice v Praze, Na Bojišti 1, 128 08 Praha 2, Czech Republic</i>  <i>RA: Státní ústav pro kontrolu léčiv, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10, Czech Republic</i>	MEK / EK / SÚKL:	<i>MEK: Etická komise Fakultní nemocnice Královské Vinohrady, Šrobárova 1150/50, 100 34 Praha 10, Česká republika</i>  <i>LEK: Etická komise Všeobecné fakultní nemocnice v Praze, Na Bojišti 1, 128 08 Praha 2, Česká republika</i>  <i>SÚKL: Státní ústav pro kontrolu léčiv, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10, Česká republika</i>





**Protocol:** the clinical protocol referenced above as it may be modified from time to time by the Sponsor (defined below).

**Site:** Investigator and Institution.

**Sponsor:** Retrophin, the Sponsor of the Study.

**Study:** the clinical trial that is to be performed in accordance with this Agreement and the Protocol for purposes of gathering information about the compound identified in the Protocol.

**Study Data:** all records and reports, other than Medical Records, collected or created pursuant to or prepared in connection with the Study by Site including, without limitation, reports (e.g., CRFs, data summaries, interim reports and the final report) required to be delivered to Sponsor pursuant to the Protocol and all records regarding inventories and dispositions of all Investigational Product.

**Study Materials:** shall include all materials and documents provided to the Site for the Study including without limitation the Investigational Product, reagents and materials derived from Study Subjects enrolled in the Study, including, but not limited to, blood, bone marrow, sera, and other biological materials.

**Study Staff:** the individuals involved in conducting the Study under the direction of the Investigator.

**Study Subject:** an individual meeting all Protocol inclusion criteria who participates in the Study, either as a recipient of the

z ultrazvukových vyšetření a další snímky diagnostické povahy.

**Protokol:** klinický protokol, na který je odkázáno výše a který může čas od času změnám provedeným Zadavatelem (ve smyslu níže uvedené definice).

**Místo provádění klinického hodnocení:** Zkoušející a Zdravotnické zařízení.

**Zadavatel:** Retrophin, Zadavatel Studie.

**Studie:** klinické hodnocení, které bude provedeno v souladu s touto Smlouvou a Protokolem za účelem získání a shromáždění informací o sloučenině popsaném v Protokolu.

**Studijní data a údaje:** veškeré záznamy, zprávy a protokoly, které jsou odlišné od Zdravotních záznamů a které jsou získány, shromážděny či vytvořeny v návaznosti na či připraveny v souvislosti se Studií, zejména zprávy, záznamy a protokoly (např. CRF, datové přehledy, mezitímní zprávy a protokoly a závěrečná zpráva), které jsou požadovány, aby byly poskytnuty Zadavateli v souladu s Protokolem, a veškeré záznamy ohledně inventurní evidence a nakládání s veškerým množstvím Hodnoceného léčiva.

**Studijní materiály:** budou zahrnovat všechny materiály a dokumenty poskytnuté Místu provádění klinického hodnocení ve Studii, včetně například Hodnoceného léčiva, reagentů a materiálů získaných od zařazených Subjektů studie, což mimo jiné zahrnuje krev, kostní dřeň, sérum a jiné biologické materiály.

**Studijní personál:** jednotlivé fyzické osoby zapojené do provádění Studie pod dohledem Zkoušejícího.

**Subjekt studie:** jednatel, který se účastní Studie, buď jakožto příjemce Hodnoceného

Investigational Product or as a control.

## RECITALS:

**WHEREAS**, Retrophin is engaged in the discovery and development of pharmaceutical products and from time to time sponsors clinical trials of investigational pharmaceutical products;

**WHEREAS**, Site is experienced in the conduct of clinical trials of investigational product candidates;

**WHEREAS**, CRO is providing clinical research organisation services to Sponsor under a separate contract between CRO and Sponsor. CRO's services include monitoring of the Study and providing payments to the sites;

**WHEREAS**, Site is willing to conduct the Study and Retrophin requests the Site to undertake the Study.

**NOW THEREFORE**, the following is agreed:

### **1. CONDUCT OF THE STUDY**

#### **1.1 Compliance with Laws, Regulations, and Good Clinical Practices**

Institution agrees that Investigator shall conduct the Study in accordance with the terms of this Agreement and applicable laws and regulations and Institution agrees that the Site and Study Staff shall perform the Study at Institution in strict accordance with this Agreement, the Protocol any and all applicable laws regulations and guidelines, including in particular, but without limitation, GCPs, Act No. 378/2007 Coll., on Pharmaceuticals and on amendments to some related acts (“**Act on Pharmaceuticals**”) and Decree No. 226/2008 Coll., on good clinical practice and detailed conditions of clinical

léčiva, nebo jako kontrolní subjekt.

## ÚVODNÍ ČÁST:

**VZHLEDEM K TOMU**, že Retrophin se podílí na objevování a vývoji léčivých přípravků a čas od času zadává klinická hodnocení hodnocených léčivých přípravků;

**VZHLEDEM K TOMU**, že Místo provádění klinického hodnocení má zkušenosti s prováděním klinických hodnocení hodnocených léčivých přípravků;

**VZHLEDEM K TOMU**, že CRO poskytuje Zadavateli služby smluvní výzkumné organizace, a to na základě samostatné smlouvy uzavřené mezi CRO a Zadavatelem. Služby CRO zahrnují monitoring Studie a hrazení plateb místům provádění klinického hodnocení;

**VZHLEDEM K TOMU**, že Místo provádění klinického hodnocení hodlá provést Studii a Retrophin po Místu provádění klinického hodnocení požaduje provedení Studie.

**NYNÍ S OHLEDEM NA SHORA UVEDENÉ**, bylo dohodnuto následující:

### **1. PROVEDENÍ STUDIE**

#### **1.1 Soulad s Právními předpisy, nařízeními a Správnou klinickou praxí**

Zdravotnické zařízení souhlasí s tím, že Zkoušející bude tuto Studii provádět v souladu s podmínkami této Smlouvy a příslušnými právními předpisy a dále souhlasí, že Místo provádění klinického hodnocení a Studijní personál provedou ve Zdravotnickém zařízení Studii v přísném souladu s touto Smlouvou, Protokolem, veškerými příslušnými právními předpisy a nařízeními, zejména včetně GCP, zák. č. 378/2007 Sb., o léčivech a změnách některých souvisejících zákonů („**Zákon o léčivech**“) a Vyhlášky č. 226/2008 Sb., o správné klinické praxi a bližších









Site shall afford regulatory authorities reasonable access to Site's facilities and to Medical Records and Study Data, and the right to copy Medical Records and Study Data.

The Site agrees to cooperate with the representatives of CRO and Sponsor who visit the Site, and the Site agrees to ensure that the employees, agents and representatives of Site do not harass, or otherwise create a hostile working environment for such representatives.

The Site shall immediately notify Sponsor and CRO of, and provide Sponsor and CRO copies of, any inquiries, correspondence or communications to or from any governmental or regulatory authority relating to the Study, including, but not limited to, requests for inspection of Site's facilities, and the Site shall permit CRO and Sponsor to attend any such inspections. Site will provide draft written responses to Sponsor for review and comment in advance of submission of such responses to the extent practicable and will consider Sponsor comments in good faith. Site will make reasonable efforts to separate, and not disclose, all Confidential Information that is not required to be disclosed during such inspections.

všech Stran, každá ze Stran bude oprávněna ukončit tuto Smlouvu písemným oznámením a toto ukončení nebude považováno za porušení Smlouvy.

Místo provádění klinického hodnocení umožní regulačním úřadům přiměřený přístup do prostor a zařízení Místa provádění klinického hodnocení a ke Zdravotním záznamům a Studijním datům a údajům, a poskytne oprávnění ke kopírování Zdravotních záznamů a Studijních dat a údajů.

Místo provádění klinického hodnocení souhlasí, že bude spolupracovat se zástupci CRO a Zadavatele, kteří navštíví Místo provádění klinického hodnocení, a Místo provádění klinického hodnocení souhlasí, že zajistí, že zaměstnanci a zástupci Místa provádění klinického hodnocení nebudou klást jakékoli překážky či jakkoli jinak vytvářet nepříznivé pracovní podmínky pro takové zástupce.

Místo provádění klinického hodnocení neprodleně vyrozumí Zadavatele a CRO, a v téže souvislosti Zadavateli a CRO poskytne veškeré kopie, o jakékoli žádosti, korespondenci či komunikaci přijaté či zaslané jakémukoli státnímu/správnímu úřadu či regulační autoritě vztahující se ke Studii, zejména včetně žádostí či oznámení o kontrole prostor a zařízení Místa výkonu klinického hodnocení, a Místo provádění klinického hodnocení umožní CRO a Zadavateli, aby se takových kontrol zúčastnili. Místo provádění klinického hodnocení poskytne v maximální praktické míře Zadavateli ke kontrole a okomentování navrhované písemné odpovědi před jejich předáním a zváží v dobré víře Zadavatelovy komentáře. Místo provádění klinického hodnocení vyvine nezbytné úsilí za účelem oddělení,







The Site shall use the Study Material provided in connection with the Study, solely for the purpose of properly completing the Study and shall maintain the Study Material as specified by Sponsor and according to applicable laws and regulations, including storage in a locked, secured area at all times.

The Sponsor shall ensure the distribution of the Investigational Product, to the pharmacy of the Institution, where it will be received and examined by the responsible Pharmacist (in the same manner as any other shipment, i.e. whether the delivery is unharmed, in case of specific requirements for a transportation, whether such requirements have been duly followed, and afterwards the receipt of shipment will be confirmed), furthermore on the basis on presenting an order form the Investigator shall collect and take full responsibility for the consignment.

CRO shall notify in advance, when the shipment is scheduled to be delivered. This notification shall be done either by e-mail to a following address: [REDACTED] or by phone. CRO shall deliver the shipment to the following address: Odd.HVLP, Ke Karlovu 2, Praha 2, responsible pharmacist: [REDACTED], tel. [REDACTED].

Sponsor declares that all legal requirements and rules of good distribution practices regarding productions (import), labelling, packaging and distribution of the Investigational Product have been met.

Sponsor undertakes to provide for the Investigational product within time frames

Místo provádění klinického hodnocení bude používat Studijní materiál poskytnutý v souvislosti se Studií výhradně pro účely řádného dokončení Studie a bude jej uchovávat dle pokynů Zadavatele a v souladu s příslušnými právními předpisy, nařízeními a pravidly, včetně povinnosti skladovat Hodnocené léčivo v uzamčeném a zabezpečeném prostoru, a to po celou předmětnou dobu.

Zadavatel zajistí distribuci zásilky Hodnoceného léčiva do lékárny Zdravotnického zařízení, kde je odpovědný farmaceut převezme a zkontroluje (jako jiné zásilky - tzn. není-li poškozena, v případě zvláštních požadavků na transport, byly-li tyto požadavky dodrženy, příjem zásilky potvrdí), následně si na žádanku Zkoušející zásilku vyzvedne a je za něj plně zodpovědný.

CRO je povinna oznámit s přiměřeným předstihem před dodáním zásilky, kdy bude zásilka do lékárny předána buďto emailem na [REDACTED] nebo telefonicky. CRO zajistí dodání zásilky na adresu: Odd.HVLP, Ke Karlovu 2, Praha 2, odpovědný farmaceut [REDACTED], tel. [REDACTED].

Zadavatel prohlašuje, že pro výrobu (dovoz) dodaných léčivých přípravků, jejich označování, balení a distribuci do Zdravotnického zařízení jsou splněny veškeré podmínky stanovené příslušnými právními předpisy a správnou distribuční praxí.

Zadavatel se zavazuje zajistit Hodnocené léčivo v množství a časových intervalech









only that portion of the Confidential Information which is legally required to be disclosed and shall request confidential treatment for the Confidential Information.

Notwithstanding the foregoing, Institution, Sponsor and CRO hereby acknowledge that this Agreement shall be published pursuant to Act No. 340/2015 Coll., on Agreements Register. As and between the Parties, Institution agrees to publish the Agreement pursuant to the foregoing. Any information which constitutes trade secret of either Party is exempted from such publication. For the purposes of this Agreement, trade secrets include, but are not limited to, Attachment A – Budget and payment schedule, the minimum enrollment goal, expected number of Study Subjects enrolled and the expected duration of the Study. Furthermore, personal data of the individuals are also exempted from publication, unless they have been previously published in another public register. The version for publication shall be created and provided to the Institution by the Sponsor in a machine-readable format to the following e-mail address:

██████████ on the date of the execution hereof at the latest. The Institution will inform CRO of publishing the Agreement in the Agreements Register by designating the following email address: ██████████ as the email address to which a notification of publication in the Agreements register shall be sent. Should the Institution fail to publish this Agreement within 5 working days from the date of last signature hereof, it may be

V případě, že takové předběžné/ochranné opatření či jiný vhodný ochranný či nápravný prostředek není vydán či dosažen, příjemce výzvy poskytne pouze takovou část Důvěrných informací, a to v rozsahu, v jakém je jejich odhalení, sdělení či zpřístupnění požadováno, přičemž bude vyžadovat uplatňování důvěrného režimu ve vztahu k těmto Důvěrným informacím.

Bez ohledu na výše uvedené, Zdravotnické zařízení, Zadavatel a CRO tímto berou na vědomí, že tato smlouva bude uveřejněna v souladu se zák. č. 340/2015 Sb., o registru smluv. Za uveřejnění dle předchozí věty odpovídá Zdravotnické zařízení. Takovému uveřejnění nepodléhají ty údaje, které tvoří obchodní tajemství některé ze smluvních stran. Dle této Smlouvy se obchodním tajemstvím rozumí zejména Příloha A – Rozpočet a platební přehled, minimální cílový počet zařazení, očekávaný zařazený počet subjektů a očekávaná délka trvání Studie. Dále nebudou takovému uveřejnění podléhat osobní údaje fyzických osob, ledaže jsou již uveřejněny v jiném veřejně přístupném registru. Verzi Smlouvy k uveřejnění vytvoří a poskytne Zdravotnickému zařízení Zadavatel nejpozději v den podpisu této Smlouvy, a to ve strojově čitelném formátu v elektronické podobě zasláním na emailovou adresu: ██████████.

Zdravotnické zařízení vyrozumí CRO o uveřejnění smlouvy v registru smluv tak, že ve formuláři používaném k uveřejnění smlouvy zadá adresu ██████████ jako emailovou adresu, na kterou má být zaslána notifikace o uveřejnění. Není-li smlouva Zdravotnickým zařízením uveřejněna ve lhůtě 5 pracovních dní od data posledního podpisu smluvní stranou, jsou k jejímu uveřejnění oprávněni Zadavatel či CRO.





































acceptance by Sponsor of all CRF pages and all data clarifications issued, and satisfaction of all other applicable conditions set forth herein. If a material breach of this Agreement appears to have occurred and termination may be required, then, except to the extent that Study Subject safety may be jeopardized, CRO and/or Sponsor may suspend performance of all or part of this Agreement, including, but not limited to, subject enrollment.

Studie budou dokončeny jakékoli procesy kontrolní povahy, a vyvinou nezbytné úsilí za účelem limitace jakýchkoli dalších nákladů. Platby budou v každém případě sníženy o částku ve výši deseti (10 %) procent. Takto snížená částka bude představovat hodnotu veškerých činností spojených s uzavřením databáze, a bude poskytnuta poté, co Zadavatel schválí veškeré stránky formulářů CRF, a dále poté, co budou poskytnuta veškerá vyjasnění dat a dále dojde ke splnění veškerých ostatních podmínek, jež jsou stanoveny v této Smlouvě. V případě, že by došlo k podstatnému porušení této Smlouvy a mohlo by tak dojít k ukončení platnosti této Smlouvy, pak s výjimkou a v rozsahu, v jakém může být ohrožena bezpečnost Subjektů studie, CRO a/nebo Zadavatel mohou přerušit naplnění celé či části této Smlouvy, zejména včetně zařazování Subjektů studie.

## **16. NOTICE**

Any notices required or permitted to be given hereunder shall be given in writing and shall be delivered:

- a) in person
- b) by certified mail, postage prepaid, return receipt requested,
- c) by e-mail of .pdf/scan or other non-editable format notice with confirmed transmission report, or
- d) by a commercial overnight courier that guarantees next day delivery and provides a receipt, and such notices shall be addressed as follows:

## **16. OZNÁMENÍ**

Veškerá oznámení vyžadovaná nebo povolená podle této Smlouvy budou učiněna v písemné podobě a budou doručena:

- a) osobně
- b) doporučeným dopisem, s předem zaplaceným poštovním, s doručenkou
- c) e-mailem ve formátu pdf/scan nebo v jiném formátu, který znemožňuje zásah do obsahu s potvrzenou zprávou o přenosu nebo
- d) komerční noční kurýrní službou, která zaručuje doručení další den a poskytne potvrzení. Tato oznámení budou adresována takto:

To Sponsor / Zadavateli:	Name / Název: Retrophin Inc. Attention/K rukám: [REDACTED]
--------------------------	---

	Address / Adresa: 3721 Valley Centre Drive, Suite 200, San Diego, CA 92130, USA Email: [REDACTED] Tel./ Tel: [REDACTED]
To CRO / CRO:	Name / Název: <b>IQVIA RDS Czech Republic s.r.o.</b> Address / Adresa: Perneroва 691/42, 186 00 Praha 8 - Karlín, Česká republika Tel./ Tel: [REDACTED]  In copy to / S kopií na adresu: IQVIA, Office of the General Counsel, P.O. Box 13979 Research Triangle Park, North Carolina 27709-3979 USA Attention: General Counsel Email: [REDACTED]
To Institution / Zdravotnickému zařízení:	Name / Název: <b>Všeobecná fakultní nemocnice v Praze</b> Address / Adresa: U Nemocnice 499/2, 128 08 Praha 2, Czech Republic/Česká republika Tel./ Tel: [REDACTED]
To Investigator / Zkoušejícímu:	Name / Jméno a příjmení: [REDACTED] Address / Adresa: U Nemocnice 499/2, 128 08 Praha 2, Czech Republic/Česká republika Tel./ Tel: [REDACTED]

## **17. FORCE MAJEURE**

The performance by a Party of any obligation on its part to be performed hereunder shall be excused by floods, fires or any other Act of God, accidents, wars, riots, embargoes, delay of carriers, inability to obtain materials, failure of power or natural sources of supply, acts, injunctions, or restraints of government or other force majeure preventing such performance, whether similar or dissimilar to the foregoing, beyond the reasonable control of the Party bound by such obligation, provided, however, that the Party affected shall exert its reasonable efforts to eliminate or cure or overcome any of such causes and to resume performance of its obligations with all possible speed.

## **17. VYŠŠÍ MOC**

Splnění jakékoli povinnosti některé Strany, jež má být takovou Stranou splněna na základě podmínek této Smlouvy, bude prominuto v důsledku záplav, požárů či jiných projevů Vyšší moci, nehod, válek, nepokojů, embarg, prodlení dopravců, nemožnosti opatřit příslušné materiály, nebude-li dodána elektrická energie či jiné přírodní zdroje, v důsledku rozhodnutí, zákazů či omezení státního/správního úřadu či jiného prvku vyšší moci, který zabrání splnění takové povinnosti, bez ohledu na to, zda je shodný či odlišný od shora uvedeného, a který stojí mimo možnost ovlivnění příslušné Strany, která je takovou povinností vázána, to však za podmínky, že takto dotčená Strana vyvine odpovídající úsilí za





**IN WITNESS WHEREOF**, the Parties have, by duly authorized persons, executed this Agreement as of the Effective Date. / **NA DŮKAZ TOHO** Strany níže podepsaly tuto smlouvu ke Dni účinnosti prostřednictvím svých oprávněných zástupců.

**RETROPHIN INC.**, executed on behalf of **Retrophin Inc.** by **IQVIA RDS Czech Republic s.r.o./ RETROPHIN INC.**, podepsáno společností **IQVIA RDS Czech Republic s.r.o.** jménem společnosti **Retrophin Inc.** **ACKNOWLEDGED AND AGREED IQVIA RDS Czech Republic s.r.o./ NA DŮKAZ SOUHLASU PŘIPOJUJE SVŮJ PODPIS OPRAVNĚNÝ ZÁSTUPCE IQVIA RDS Czech Republic s.r.o.**

By/Jméno: \_\_\_\_\_

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

Signature/Podpis: \_\_\_\_\_

Date/Datum: \_\_\_\_\_

**ACKNOWLEDGED AND AGREED BY THE IQVIA RDS Czech Republic s.r.o./ NA DŮKAZ SOUHLASU PŘIPOJUJE SVŮJ PODPIS OPRAVNĚNÝ ZÁSTUPCE IQVIA RDS Czech Republic s.r.o.**

By/Jméno: \_\_\_\_\_

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

Signature/Podpis: \_\_\_\_\_

Date/Datum: \_\_\_\_\_

**ACKNOWLEDGED AND AGREED BY THE INVESTIGATOR / NA DŮKAZ SOUHLASU PŘIPOJUJE SVŮJ PODPIS ZKOUŠEJÍCÍ**

Name/Jméno: [REDACTED]

Signature/Podpis: \_\_\_\_\_

Date/Datum: \_\_\_\_\_

**ACKNOWLEDGED AND AGREED BY Všeobecná fakultní nemocnice / NA DŮKAZ SOUHLASU PŘIPOJUJE SVŮJ PODPIS OPRAVNĚNÝ ZÁSTUPCE Všeobecné fakultní nemocnice**

By/Jméno: [REDACTED]

Title /Funkce: [REDACTED]

Signature/Podpis: \_\_\_\_\_

Date/Datum: \_\_\_\_\_



**ATTACHMENT A**  
**BUDGET & PAYMENT SCHEDULE**

**PŘÍLOHA A**  
**ROZPOČET & PLATEBNÍ PŘEHLED**



