

Standardowe warunki Amgen¹
Amgen Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

„**Amgen Group**” oznacza spółkę Amgen Inc. oraz jej spółki zależne i podmioty powiązane.

„**Amgen**” oznacza spółkę określoną w sekcji „Odbiorca faktury:” w kontekście wszystkich zakupów dokonanych przez Amgen i włączonych do niniejszej Umowy.

„**Wymogi firmy**” oznaczają bez ograniczeń (i) wszelkie zasady, programy i polityki firmy Amgen dotyczące bezpieczeństwa, ochrony i zgodności, mające zastosowanie do Dostawcy lub jego działalności zgodnie z niniejszym dokumentem, udostępnione Dostawcy; (ii) Kodeks Postępowania firmy Amgen (dostępny pod adresem <https://www.amgen.com/about/how-we-operate/business-ethics-and-compliance/staff-code-of-conduct>); (iii) Kodeks Postępowania Dostawcy firmy Amgen (dostępny pod adresem <https://www.amgen.com/partners/suppliers/supplier-resources/supplier-code-of-conduct>); (iv) zasady, kodeksy, polityki, standardy, procedury i inne dokumenty dotyczące zarządzania firmą Amgen udostępnione Dostawcy, które mają zastosowanie do osób lub podmiotów prowadzących interesy z Amgen lub dla Amgen, które wyznaczają standardy postępowania, w tym przy nawiązywaniu kontaktów z niektórymi przedstawicielami organów rządowych lub innych stron trzecich, i z których wszystkie mogą być okresowo zmieniane przez Amgen według własnego uznania.

„**Dostarczane materiały**” oznaczają wszelkie rzeczowe i niematerialne dobra w formie pisemnej lub ustnej, które Dostawca lub jego przedstawiciele dostarczą lub mają dostarczyć w ramach realizacji Umowy, niezależnie od tego, czy jest to wyraźnie wymagane przez Amgen, czy racjonalnie dorozumiane ze względu na charakter dostawy Towarów i/lub Usług.

„**Towary**” oznaczają towary, które Dostawca i/lub jego przedstawiciele dostarczą firmie Amgen i/lub członkom Amgen Group zgodnie z opisem lub włączeniem do Zamówienia.

„**Kluczowy personel**” oznacza personel zatwierdzony wcześniej na piśmie przez firmę Amgen, który będzie miał wpływ na wykonanie Umowy przez Dostawcę.

„**Zamówienie**” oznacza zamówienie lub pisemne zamówienie firmy Amgen Towarów i/lub Usług, uzgodnione przez Strony wraz z numerem zamówienia włączone przez niniejsze odniesienie do Umowy.

„**Strona**” oznacza Dostawcę lub firmę Amgen.

„**Strony**” oznaczają Dostawcę i firmę Amgen.

„**Usługi**” oznaczają jakiegokolwiek usługi, które Dostawca i/lub jego przedstawiciele wykonają na rzecz firmy Amgen i/lub członków Grupy Amgen zgodnie z opisem lub włączeniem do Zamówienia.

„**Dostawca**” oznacza spółkę określoną jako Dostawca w odpowiednim Zamówieniu.

„**Okres obowiązywania**” oznacza termin określony w Zamówieniu lub – w przypadku milczącego zamówienia – okres od daty Zamówienia do przyjęcia Towarów lub Usług na piśmie.

1. ZAKRES I ZOBOWIĄZANIE

1.1 Firma Amgen będzie składała Zamówienia, a Dostawca będzie dostarczał Towary i/lub Usługi firmie Amgen i/lub członkom Amgen Group zgodnie z niniejszymi standardowymi warunkami i zasadami zakupu (zwanymi „**Umową**”). Dostawca będzie wynagradzany dopiero po autoryzacji prawidłowej realizacji Zamówienia. Żaden dokument Dostawcy zawierający dodatkowe warunki lub postanowienia Dostawcy dołączone do jakiegokolwiek Zamówienia (czy to przez spółkę Amgen, czy w inny sposób) nie będzie interpretowany jako akceptacja przez spółkę Amgen jakiegokolwiek zmiany lub rozszerzenia zobowiązań spółki Amgen określonych w niniejszej Umowie, chyba że firma Amgen i Dostawca wyraźnie uzgodnią inaczej. Wykonanie lub rozpoczęcie realizowania przez Dostawcę czynności zgodnie z niniejszą Umową jest równoznaczne z zaakceptowaniem przez niego niniejszej Umowy. Żaden z punktów niniejszej Umowy nie zobowiązuje firmy Amgen ani żadnego z członków wchodzących w skład Amgen Group do utrzymywania relacji z Dostawcą na zasadzie wyłączności ani nabywania od niego minimalnej ilości towarów bądź usług. Nie ogranicza również firmy Amgen ani żadnego z członków Amgen Group w zakresie zawierania umów z konkurentami Dostawcy. W przypadku konfliktu między niniejszymi standardowymi warunkami i zasadami, sprecyzowanymi warunkami Zamówienia oraz – w stosownych przypadkach – wynegocjowaną i zrealizowaną w całości umową między Stronami dotyczącą Usług ujętych w odpowiednim Zamówieniu („Wykonana Umowa”) pierwszeństwo mają odpowiednio: Wykonana Umowa, warunki odpowiedniego Zamówienia oraz niniejsze standardowe warunki i zasady. Niniejsza Umowa, wraz z dokumentami dotyczącymi Zamówienia i Wykonanej Umowy, jeśli mają zastosowanie, zawiera wszystkie uzgodnienia między Stronami w odniesieniu do swojego zakresu i to, co Strony wynegocjowały oraz uzgodniły. Zastępuje oraz unieważnia wszystkie uprzednie i równoległe umowy, informacje, oferty, propozycje, deklaracje lub korespondencje, mające formę ustną bądź pisemną, wymienione bądź ustalone przez Strony w odniesieniu do tego samego zakresu, w tym wszystkie standardowe warunki i zasady Dostawcy. Zmiany niniejszej Umowy muszą być wprowadzane wyłącznie w formie pisemnej i podpisane przez autoryzowanych przedstawicieli obu Stron pod rygorem nieważności.

1.2 Dostawca oświadcza i gwarantuje, że: (a) jest w stanie wykonać niniejszą Umowę oraz posiada pełne uprawnienia i upoważnienie do jej zawarcia, tak jak przedstawiła to firma Amgen; (b) nie zawarł żadnych zobowiązań umownych, wyraźnych

¹ Niektóre tłumaczenia zostały przygotowane przy użyciu narzędzi wspomaganych przez AI.

ani dorozumianych, niezgodnych z postanowieniami niniejszej Umowy; (c) personel nie ma żadnych interesów finansowych ani osobistych, które uniemożliwiłyby Dostawcy świadczenie Usług w sposób obiektywny i bezstronny lub – w stosownych przypadkach – dostarczenie Towarów w inny sposób; (d) nie może zatrudniać ani instruować żadnego pracownika opieki zdrowotnej w celu świadczenia Usług lub dostarczania Towarów na rzecz firmy Amgen ani mu tego zlecać, jeśli pracownik ten podlegał wykluczeniu lub dyskwalifikacji na mocy jakichkolwiek przepisów w jakiegokolwiek jurysdykcji, w której wykonywał swoją działalność. Dostawca niezwłocznie powiadomi Amgen na piśmie o każdym dochodzeniu lub wszczęciu postępowania w sprawie wykluczenia albo dyskwalifikacji. (e) i żadne osoby świadczące Usługi w imieniu Dostawcy (i) nie znajdują się na i nie są powiązane z żadną nazwą lub podmiotem znajdującym się na liście podmiotów Departamentu Handlu USA i liście osób, z którymi prowadzenie interesów jest zabronione, liście wyszczególnionych obywateli i zablokowanych osób Departamentu Skarbu USA ani liście spółek wykluczonych Departamentu Stanu USA; (ii) nie znajdują się na skonsolidowanej liście osób, grup i podmiotów podlegających sankcjom finansowym UE Służby ds. Instrumentów Polityki Zagranicznej Komisji Europejskiej z Bazy Danych Sankcji Finansowych; ani (iii) na żadnych innych obowiązujących listach sankcji innych państw. Dostawca jest zobowiązany do uzyskania dostępu do aktualnie dostępnych list w celu spełnienia wymogów niniejszego ustępu; (f) i jego przedstawiciele (I) nie mają siedziby w żadnym państwie lub na żadnym terytorium, które podlega jakimkolwiek obowiązującym ograniczeniom wywozowym, nie wykorzystają informacji i materiałów spółki Amgen pochodzących z takiego państwa lub terytorium w celu wsparcia jakiegokolwiek działania w takim państwie lub na takim terytorium, nie są takim państwem lub terytorium i nie działają w jego imieniu oraz (ii) nie będą wywozić, ponownie wywozić, przekazywać, ponownie przekazywać ani udostępniać, w sposób bezpośredni lub pośredni, informacji i materiałów spółki Amgen z naruszeniem przepisów prawnych dotyczących kontroli wywozu, jeśli mają zastosowanie, bez uprzedniego spełnienia wszystkich wymaganych zobowiązań (włącznie z uzyskaniem wszystkich niezbędnych zezwoleń rządowych); (g) i jego przedstawiciele nie naruszyli i nie naruszają przepisów antybojkotowych i nie uczestniczą w żadnego rodzaju międzynarodowych bojkotach.

1.3 Na mocy niniejszej Umowy Dostawca:

(a) wykona zobowiązania wynikające z niniejszej Umowy zgodnie z najwyższymi standardami zawodowymi, najlepszymi umiejętnościami i możliwościami Dostawcy oraz zgodnie z Wymogami firmy, jak również ze wszystkimi obowiązującymi obecnymi i przyszłymi przepisami prawa i regulacjami;

(b) zapewni Towary i/lub Dostarczane materiały i/lub wykona Usługi zgodnie z jakimkolwiek Zamówieniem, w tym ze specyfikacjami w ramach niego uzgodnionymi;

(c) zapewni Kluczowy personel zgodnie z Zamówieniem;

(d) uzyska wszelkie zgody, upoważnienia, licencje i zwolnienia niezbędne do dostawy Towarów i/lub Dostarczanych materiałów i/lub Usług;

(e) w związku z tym, że Amgen to firma farmaceutyczna podlegająca kodeksom postępowania w zakresie promocji leków i interakcji z pracownikami/instytucjami opieki zdrowotnej, (i) w stosownych przypadkach na piśmie ujawni właściwemu organowi regulacyjnemu lub pracodawcy istnienie i treść jakiegokolwiek umowy z jakimkolwiek pracownikiem służby zdrowia powiązanym z Usługami wynikającymi z niniejszej Umowy, a także uzyska pisemną zgodę każdego stosownego pracodawcy, jeśli taka zgoda lub ujawnienie są konieczne; (ii) zapewni, że wszelkie Usługi, które obejmują zwrot kosztów pracownikom/instytucjom opieki zdrowotnej, są uzasadnione, a wszelkie wynagrodzenie jest zgodne z wartością rynkową w transakcjach przeprowadzanych na warunkach rynkowych oraz z ograniczeniami określonymi w obowiązujących przepisach prawa lub kodeksie postępowania, przy czym żadne takie porozumienie nie wiąże się z doradztwem ani promowaniem umów biznesowych czy innych działań naruszających obowiązujące przepisy prawa;

(f) nie będzie rekrutować ani nakłaniać pracowników ani klientów Amgen Group do rozwiązania stosunku pracy lub relacji biznesowych z podmiotami należącymi do Amgen Group w okresie obowiązywania niniejszej Umowy ani w okresie sześciu (6) miesięcy po jej zawarciu;

(g) nie będzie zawierać żadnych innych umów, pisemnych ani ustnych, które uniemożliwiłyby Dostawcy wywiązanie się z jego zobowiązań, ani angażować się w jakąkolwiek działalność bezpośrednio konkurującą lub usiłującą bezpośrednio konkurować z firmą Amgen w krajach, w których Usługi lub Towary mają być dostarczane w Okresie obowiązywania niniejszej Umowy ani przez sześć (6) miesięcy po tym okresie;

h) nie będzie oferować urzędnikom ani pracownikom państwowym żadnych prezentów, rozrywek, płatności, pożyczek ani innych gratyfikacji, które mogłyby wpłynąć na dokonanie zamówienia, korzystne traktowanie lub przepisywanie albo dostarczanie leków w jakikolwiek sposób;

(i) nie będzie inicjować żadnej komunikacji dotyczącej Usług, Dostarczanych materiałów ani Towarów z jakimkolwiek organem rządowym czy regulacyjnym, o ile nie wymaga tego prawo, a wówczas nastąpi to wyłącznie po uprzedniej pisemnej konsultacji z firmą Amgen lub na jej pisemny wniosek. Jeśli rząd lub organ regulacyjny zainicjuje komunikację z Dostawcą, informując go o zamiarze podjęcia jakichkolwiek działań regulacyjnych dotyczących przedmiotu niniejszej Umowy, Dostawca niezwłocznie powiadomi o tym na piśmie firmę Amgen, dostarczy jej kopie korespondencji związanej z powyższym oraz zapewni możliwość jak najpełniejszego odniesienia się do tych działań. Amgen przyjmuje do wiadomości, że nie może kierować sposobem, w jaki

Dostawca wywiązuje się ze swoich obowiązków w zakresie umożliwienia inspekcji przez organy rządowe.

(j) w odniesieniu do wszystkich transakcji dotyczących niniejszej Umowy

(i) przestrzegają wszystkich obowiązujących przepisów prawnych i regulacji dotyczących kontroli wywozu, włącznie z amerykańskimi regulacjami dotyczącymi administracji wywozu („Przepisy prawne dotyczące kontroli wywozu”), i (ii) potwierdzają, że pewne materiały, takie jak Informacje poufne, mogą podlegać Przepisom prawnym dotyczącym kontroli wywozu.

(k) w przypadku zatrudnienia zewnętrznej siły roboczej lub wsparcia wykwalifikowaną kadrą, nie świadczą (i nie zobowiązują swoich przedstawicieli do nieświadnienia) Usług na mocy niniejszej Umowy: (i) z Państwa objętego ograniczeniami; (ii) od obywatela lub mieszkańca Państwa objętego ograniczeniami. Dostawca dokonuje analizy due diligence swoich Przedstawicieli zgodnie z Przepisami prawnymi dotyczącymi kontroli wywozu przed świadczeniem jakichkolwiek Usług na rzecz spółki Amgen. Na potrzeby niniejszej Umowy termin „Państwo objęte ograniczeniami” obejmuje w szczególności Krym na Ukrainie, Kuba, Iran, Koreę Północną, Sudan i Syrię.

(l) potwierdzają, że ani Dostawca, ani jego przedstawiciele nie są osobą, rządem lub podmiotem uwzględnionym w obowiązującym systemie sankcji gospodarczych lub finansowych jakiegokolwiek państwa ani nie podlegają jakimkolwiek sankcjom gospodarczym lub finansowym obowiązującego systemu sankcji gospodarczych lub finansowych jakiegokolwiek państwa, w tym Unii Europejskiej i Biura Kontroli Aktywów Zagranicznych, ani nie są własnością takiej osoby, rządu lub podmiotu, nie znajdują się pod ich kontrolą i nie działają, w sposób bezpośredni lub pośredni, w ich imieniu. Dostawca i jego Przedstawiciele nie uczestniczyli i nie będą uczestniczyć, w sposób bezpośredni lub pośredni, w żadnych transakcjach w imieniu spółki Amgen lub jej Spółek stowarzyszonych, które mogłyby naruszyć obowiązujący system sankcji gospodarczych i finansowych jakiegokolwiek państwa.

(m) w odniesieniu do transakcji dotyczących niniejszej Umowy, (i) przestrzegają przepisów i regulacji antybojkotowych zalecanych przez Departament Skarbu USA i Departament Handlu USA („Przepisy antybojkotowe”) i (ii) powstrzymują się od (a) odmowy robienia interesów z nieobłożonym sankcjami, bojkotowanym państwem, z Izraelem lub w Izraelu bądź ze spółkami znajdującymi się na czarnej liście; (b) dyskryminacji osób na podstawie rasy, religii, płci, kraju pochodzenia i narodowości; (c) dostarczania informacji o stosunkach gospodarczych z nieobłożonym sankcjami, bojkotowanym państwem, z Izraelem lub w Izraelu bądź ze spółkami znajdującymi się na czarnej liście; lub (d) dostarczania informacji o rasie, religii, płci bądź kraju pochodzeniu danej osoby w celu bojkotu.

2. DOSTAWA TOWARÓW I AKCEPTACJA USŁUG

2.1 Inspekcja. Przed dostawą Towaru Dostawca zobowiązany jest dokładnie sprawdzić i przetestować go pod kątem zgodności z Zamówieniem. Dostawca jest zobowiązany do prowadzenia właściwego rejestru wszystkich takich kontroli i testów oraz dostarczania firmie Amgen kopii tych rejestrów na żądanie. Amgen ma prawo do kontroli i testowania Towarów w dowolnym czasie przed ich przyjęciem pod kontrolą Dostawcy. Niezależnie od takiej kontroli czy testów przeprowadzonych przez Amgen Dostawca pozostaje w pełni odpowiedzialny za Towary. Niewykonanie prawa do kontroli nie zwalnia Dostawcy z obowiązku dostarczenia Towarów lub Dostarczanych materiałów zgodnie z niniejszą Umową.

2.2 Dostawa i odbiór. Dostawca będzie na własne ryzyko i swój koszt we wszystkich aspektach dostarczał Towary lub Dostarczane materiały w sposób określony w zamówieniu albo zgodnie z zaleceniami firmy Amgen. Dostawy Towarów będą zawierać dokumentację dostawy z numerem i datą zamówienia, liczbą sztuk i opisem zawartości oraz będą odpowiednio zapakowane i zabezpieczone, tak aby dotarły do miejsca przeznaczenia w stanie nieuszkodzonym. Jeśli w Zamówieniu nie określono terminu dostawy, nastąpi ona w ciągu dwudziestu ośmiu (28) dni od daty Zamówienia. Dostawa będzie odbywać się w normalnych godzinach pracy, jeśli Amgen nie uzgodni inaczej na piśmie. Amgen nie ma obowiązku przyjęcia dostawy Towarów, jeśli nie zawiera ona odpowiedniego opakowania lub właściwej dokumentacji. Towary dostarczone w partiach nie będą traktowane jako pojedyncze i oddzielne umowy, a niedostarczenie przez Dostawcę jednej partii towaru uprawnia Amgen, według własnego uznania, do unieważnienia Umowy. W przypadku utraty lub uszkodzenia Towarów przed albo w trakcie dostawy do firmy Amgen Dostawca powiadomi ją pisemnie o takiej utracie bądź uszkodzeniu i na własny koszt niezwłocznie wymieni lub naprawi takie utracone lub uszkodzone Towary, ale w żadnym wypadku nie później niż w ciągu trzydziestu (30) dni od pisemnego powiadomienia. Czas ma zasadnicze znaczenie.

2.3 Tytuł własności i ryzyko. Towar stanowi ryzyko Dostawcy do czasu dostawy i pisemnego odbioru przez Amgen (tj. po zakończeniu wyładunku i składowania), w którym to momencie tytuł własności przechodzi na Amgen. Po dostawie i pisemnym odbiorze przez Amgen Towary nie podlegają żadnym opłatom, prawom zatrzymania, obciążeniu ani innemu niekorzystnemu prawu i ani Dostawca, ani żadna strona trzecia nie są uprawnieni do zachowania tytułu własności Towarów ani do posiadania jakichkolwiek innych praw do Towarów.

2.4 Odrzucenie. Bez uszczerbku dla innych praw lub środków prawnych, które Amgen lub inny członek Amgen Group może posiadać, Amgen ma prawo – po upływie odpowiedniego czasu od dostawy – odrzucić na piśmie Towary (w całości lub w części), które nie zostały dostarczone zgodnie z niniejszą Umową. Amgen może, według własnego uznania, (i) wykonać prace konieczne do zapewnienia zgodności Towarów z niniejszą Umową i dochodzić odszkodowań odpowiednich do kosztów poniesionych w wyniku naruszenia lub naruszeń przez Dostawcę niniejszej Umowy; (ii) zwrócić Towary (i odmówić przyjęcia dalszych dostaw Towarów bez ponoszenia jakiejkolwiek odpowiedzialności na rzecz Dostawcy), a Dostawca niezwłocznie zwróci wszelkie kwoty (płatne niezwłocznie) zapłacone przez Amgen z góry oraz wszelkie koszty dostawy i przechowywania Towarów. Niezależnie od powyższego Towary nie zostaną uznane za zaakceptowane przez firmę Amgen i mogą zostać przez nią odrzucone w uzasadnionym terminie po wykryciu ukrytych wad.

2.5 Gwarancja naprawy i wymiany Towarów. Towary powinny być

(a) zaprojektowane w możliwie najlepszy sposób, najlepszej jakości i wykonania oraz z najlepszych materiałów, wolne od wad i zadowalającej jakości, a także odpowiednie do celów wymaganych przez Amgen i członków Amgen Group oraz zgodne pod każdym względem z Zamówieniem lub z zaleceniami Amgen; Dostawca gwarantuje, że: Towary będą zadowalającej jakości,

wolne od wad materiałowych i wykonawczych, zgodnie z obowiązującymi specyfikacjami Zamówienia i nadające się do celów wymaganych przez Amgen lub członków Amgen Group, a gwarancja obejmuje wszelkie wady i niezgodności powstałe lub pojawiające się po dostawie i odbiorze Towarów oraz w okresie wyszczególnionym w Zamówieniu („Okres gwarancji”); w przypadku gdy wady ujawnią się w Okresie gwarancji, Dostawca (A) bezpłatnie naprawi lub – według własnego uznania – wymieni wadliwe Towary w ciągu 24 godzin, pod warunkiem że (i) otrzyma pisemne zawiadomienie o wadach, o których mowa, w momencie ich pojawienia się oraz (ii) zostaną one uznane przez Dostawcę za powstałe wyłącznie w wyniku wadliwego projektowania, wykonania lub z powodu wadliwych materiałów; (B) dokona zwrotu ceny wadliwej części Towarów, w przypadku gdy kwoty te zostały już zapłacone Dostawcy przez Amgen; wszelkie naprawione lub wymienione Towary zostaną przez Dostawcę bezpłatnie dostarczone do pierwotnego miejsca dostawy określonego w Zamówieniu oraz zgodnie z niniejszą Umową; jeśli Okres gwarancji określony w Zamówieniu przekracza okres gwarancji producenta, Dostawca na swój koszt zapewni przedłużenie gwarancji. (c) Środki zaradcze w niniejszej sekcji nie naruszają ani nie uzupełniają żadnych gwarancji, odszkodowań, środków zaradczych ani innych praw wynikających z przepisów prawa i/lub innych postanowień niniejszej Umowy na rzecz firmy Amgen lub członków Amgen Group.

3. PŁATNOŚĆ

3.1 Ceny. Ceny określone w Zamówieniu obejmują wszelkie dodatkowe koszty i wydatki, w tym koszty opakowania, pakowania, ubezpieczenia, cla i dostawy.

3.2 Fakturowanie. Dostawca wystawi firmie Amgen fakturę za dostawę Towarów i Usług co miesiąc lub zgodnie z wcześniejszymi pisemnymi ustaleniami z firmą Amgen. Na fakturach zostanie podany numer Zamówienia, rzeczywista liczba przepracowanych godzin, wyszczególnione wszystkie pozostałe poniesione koszty podlegające zwrotowi, a także wyszczególniony podatek VAT jako odrębna pozycja. Uznane faktury będą płatne przez firmę Amgen w ciągu sześćdziesięciu (60) dni od ich otrzymania. Firma Amgen jest uprawniona do potrącenia Dostawcy z cen Towarów wszelkich kwot należnych jej lub dowolnemu członkowi Amgen Group

3.3 Zniżki. Amgen ma prawo do zniżki za terminowe płatności lub wolumen zakupów udzielonej przez Dostawcę na zasadach ogólnych, niezależnie od tego, czy jest ona wykazana na Zamówieniu.

3.4 Wydatki. Żadne wydatki nie będą opłacane bez wcześniejszej pisemnej zgody firmy Amgen. Do każdego wniosku o zwrot kosztów należy dołączyć dokumentację w formie i o szczegółowości wystarczającej do spełnienia wymogów organów podatkowych w zakresie uznawania kosztów do celów podatku dochodowego od osób prawnych.

4. ZWOLNIENIE Z ODPOWIEDZIALNOŚCI I UBEZPIECZENIE

4.1 Zwolnienie z odpowiedzialności. Dostawca zwolni Amgen, pracowników Amgen oraz każdego członka Amgen Group z odpowiedzialności oraz wypłaci im odszkodowanie z tytułu wszelkich strat, roszczeń, wydatków, kosztów (w tym kosztów postępowania sądowego) oraz wszelkiego rodzaju odszkodowań i zobowiązań, w tym strat ekonomicznych, utraty zysków, strat bezpośrednich i pośrednich oraz strat administracyjnych, w tym związanych z roszczeniami lub sprawami sądowymi wniesionymi przez strony trzecie („Roszczenia”), wynikających w sposób bezpośredni lub pośredni z naruszenia wyraźnych albo dorozumianych warunków umownych, zobowiązań, gwarancji lub zapewnień Dostawcy dotyczących świadczenia Usług lub Dostarczanych materiałów, wadliwego wykonawstwa Towarów dostarczonych na podstawie niniejszej Umowy lub wadliwej jakości materiałów zastosowanych w tych Towarach bądź też poniesionych bezpośrednio lub pośrednio w związku z tymi warunkami, zobowiązaniami, gwarancjami albo zapewnieniami lub w związku z naruszeniem albo domniemanym naruszeniem patentu, zarejestrowanego wzoru, prawa do wzoru, znaku towarowego, prawa autorskiego lub innego prawa własności intelektualnej poprzez wykorzystanie, wykonanie lub dostawę Towarów bądź poprzez jakiegokolwiek działanie lub zaniechanie Dostawcy, jego pracowników, przedstawicieli, agentów lub podwykonawców podczas dostawy Towarów lub Dostarczanych materiałów i świadczenia Usług albo w wyniku ich innego rodzaju postępowania w związku z niniejszą Umową.

4.2 Ubezpieczenie. Dostawca na własny koszt wykupi oraz utrzyma w mocy odpowiednie polisy ubezpieczeniowe obejmujące jego obowiązki i zobowiązania wynikające z niniejszej Umowy. Na wniosek firmy Amgen Dostawca w ciągu 5 (pięciu) dni dostarczy jej pisemny dowód na to, że jest objęty ubezpieczeniem akceptowanym przez Amgen w świetle postanowień niniejszej Umowy.

5. POUFNOŚĆ

Dostawca w Okresie obowiązywania niniejszej Umowy i w ciągu następnych pięciu (5) lat, jeśli przepisy prawa nie przewidują dłuższego okresu, zachowa poufność wszelkich informacji i materiałów, wiedzy specjalistycznej, informacji stron trzecich, tajemnic handlowych, warunków niniejszej Umowy i faktu jej istnienia, informacji biznesowych, marketingowych, ekonomicznych, strategicznych i finansowych, informacji o klientach i cenach, modeli ekonomicznych, informacji o produktach, raportów, danych, zamówień, umów, komunikacji, korespondencji, badań, protokołów, projektów badań, wyników badań lub testów, analiz, specyfikacji, szacunków, obliczeń, modeli, prognoz, map, planów, wzorów, rysunków, ankiet, fotografii, oprogramowania, sprzętu, procesów, programów i wszystkich pomysłów, metod, odkryć, wynalazków, patentów, koncepcji, badań, działań rozwojowych i innych pokrewnych praw własności intelektualnej, otrzymanych przez Dostawcę lub ujawnionych mu bądź jego przedstawicielom przez Amgen lub dowolnego członka Amgen Group w każdej formie lub w związku z działaniami Dostawcy w ramach niniejszej Umowy („Informacje poufne”). Dostawca nie będzie ujawniał tych informacji stronom trzecim ani wykorzystywał ich do celów innych niż określone w niniejszej Umowie. Dostawca nie będzie miał żadnych praw własności do Informacji poufnych. Dostawca ograniczy dostęp do Informacji poufnych wyłącznie do osób pozostających pod jego bezpośrednią kontrolą, które za wiedzą i pisemną zgodą Amgen są już objęte zobowiązaniami zachowania poufności co najmniej tak restrykcyjnymi jak te wynikające z niniejszej Umowy. Niezależnie od postanowień zawartych w niniejszym dokumencie Dostawca nie będzie zobowiązany do zachowania poufności ani niewykorzystywania w odniesieniu do żadnej części Informacji poufnych, która jest lub zostanie

upubliczniona w związku z jej wykorzystaniem albo publikacją bez winy Dostawcy bądź zostanie uzyskana od strony trzeciej nieobjętej ograniczeniami dotyczącymi ujawniania jej Dostawcy albo którą Dostawca już posiada i może tego dowieść, przedstawiając pisemne dowody poprzedzające otrzymanie informacji od firmy Amgen. Dostawca może ujawnić Informacje poufne, gdy jest to wymagane w związku z obowiązującym postanowieniem sądu lub innego organu państwowego, jeśli odpowiednio wcześniej poinformuje o tym w formie pisemnej firmę Amgen i ograniczy w jak największym stopniu zakres ujawnienia. Dostawca niezwłocznie zwróci firmie Amgen na pisemne żądanie (ale w każdym przypadku po rozwiązaniu niniejszej Umowy z dowolnego powodu) Informacje poufne w formie materialnej, w tym kopie we wszystkich postaciach, oraz usunie wszystkie przechowywane na dyskach magnetycznych, optycznych bądź w pamięciach, z wyjątkiem sytuacji, w których tego rodzaju usunięcie jest zabronione przez obowiązujące przepisy prawa. Dostawca jest uprawniony do zachowania jednego egzemplarza Informacji poufnych do celów związanych z prowadzeniem dokumentacji, jeśli jest to wymagane przez obowiązujące przepisy. Dostawca nie będzie, w związku z realizacją Usług i dostarczaniem Towarów bądź Materiałów w ramach

niniejszej Umowy, ujawniał firmie Amgen informacji poufnych i/lub stanowiących własność Dostawcy bądź jakiegokolwiek strony trzeciej.

6. PRZETWARZANIE I UJAWNIANIE DANYCH PRZEZ AMGEN

6.1 Przetwarzanie danych. Administrowanie i zarządzanie niniejszą Umową może obejmować gromadzenie i przetwarzanie przez Amgen danych osobowych. Dane takie dotyczą informacji niewymagających szczególnej ochrony, takich jak imię i nazwisko, dane kontaktowe, zakres wiedzy specjalistycznej oraz treść niniejszej Umowy. Te informacje mogą być przekazywane zaufanym stronom trzecim w celu przetworzenia w krajach innych niż te, w których zostały zebrane. Niezależnie od kraju, w którym są przetwarzane, Amgen utrzymuje odpowiednie administracyjne, techniczne i fizyczne zabezpieczenia w celu ochrony informacji i wymaga tego od stron trzecich wykonujących przetwarzanie. Przekazywanie danych osobowych podlega obowiązującym przepisom i zabezpieczeniom, takim jak wiążące reguły korporacyjne firmy Amgen („WRK”) lub standardowe klauzule umowne. Aby uzyskać informacje na temat WRK firmy Amgen, należy odwiedzić stronę <http://www.amgen.com/bcr/>. Aby uzyskać informacje na temat standardowych klauzul umownych, należy skontaktować się z inspektorem ochrony danych firmy Amgen, pisząc na adres privacy@amgen.com. W celu skorzystania z przysługujących praw, w tym z prawa dostępu, korekty lub żądania usunięcia danych osobowych (z zastrzeżeniem ograniczeń określonych przez obowiązujące przepisy), należy skontaktować się z inspektorem ochrony danych firmy Amgen. Aby złożyć skargę dotyczącą przetwarzania danych osobowych, należy skontaktować się z inspektorem ochrony danych firmy Amgen lub odpowiednim krajowym organem ochrony danych. Dostawca w odpowiedni sposób powiadomi pracowników o tym, że ich dane osobowe są przetwarzane na mocy niniejszej Umowy, aby proces przebiegał zgodnie z niniejszą sekcją.

6.2 Ujawnienie. Niezależnie od jakichkolwiek sprzecznych postanowień niniejszej Umowy Dostawca przyjmuje do wiadomości i wyraża zgodę, aby w stopniu wymaganym bądź niezbędnym do przestrzegania obowiązujących przepisów i kodeksów postępowania odnoszących się do obowiązku ujawniania informacji (i) firma Amgen publicznie ujawniała informacje na temat Dostawcy i niniejszej Umowy oraz (ii) aby takie informacje obejmowały między innymi płatności lub wszelkie inne rzeczy wartościowe przekazywane Dostawcy i/lub przekazywane przez Dostawcę w imieniu lub na wniosek firmy Amgen pracownikom ochrony zdrowia, instytucjom ochrony zdrowia lub innym osobom fizycznym bądź prawnym, które podlegają przepisom o ujawnianiu informacji (z których każda nazywana jest „Przedmiotem ujawnienia”). Dostawca zgadza się niezwłocznie odpowiadać na uzasadnione wnioski firmy Amgen i współpracować z nią w zakresie gromadzenia informacji, co obejmuje wypełnianie formularzy i przekazywanie informacji w określonym formacie, na przykład w „formularzu rejestracji wydatków” otrzymanym od firmy Amgen, z zachowaniem zgodności ze wszystkimi stosownymi przepisami i ustawami o ujawnianiu informacji. Dostawca potwierdza i zgadza się na informowanie Przedmiotu ujawnienia o takich ujawnieniach, jeżeli wymagają tego przepisy prawa, a także o zobowiązaniach w zakresie przesyłania i przetwarzania danych niniejszej Umowy oraz do powiadamiania Przedmiotu ujawnienia o takich ujawnieniach z wystarczającym wyprzedzeniem.

7. WŁASNOŚĆ INTELEKTUALNA

7.1 Nienaruszanie praw stron trzecich. Towary, Usługi ani Dostarczane materiały nie będą naruszać praw własności intelektualnej ani innych praw stron trzecich ani nie będą wiązały się z koniecznością uiszczania opłat licencyjnych, z wyjątkiem przypadków uzgodnionych w Zamówieniu.

7.2 Wytwór pracy. Wszelkie Dostarczane materiały, informacje lub wyniki, specyfikacje, propozycje, w tym odkrycia, wynalazki, prawa autorskie, prawa do projektowania, patenty, innowacje, sugestie, wiedza specjalistyczna, pomysły, specyfikacje i raporty opracowane przez Dostawcę lub jego przedstawicieli oraz wszystkie obecne i przyszłe intelektualne prawa własności, które wynikają z informacji ujawnionych Dostawcy lub jego przedstawicielom przez Amgen lub dowolnego członka Amgen Group albo są z nimi związane lub powstały w wyniku bądź w związku z Usługami albo Dostarczanyimi materiałami przez Dostawcę w ramach niniejszej Umowy („Wytwór pracy”), będą stanowiły wyłączną własność firmy Amgen lub wyznaczonego członka Amgen Group. Dostawca ceduje niniejszym lub sceduje do czasu utworzenia Wytworu pracy na Amgen lub wyznaczonego członka Amgen Group wszelkie prawa, tytuły i udziały Dostawcy dotyczące wszystkich Wytworów pracy, w tym wszelkie obecne i przyszłe prawa własności intelektualnej, bez zachowania jakichkolwiek praw. Jeśli Dostawca z przyczyn prawnych lub przesłanek faktycznych nie może scedować na Amgen praw własności intelektualnej, niniejszym udziela firmie Amgen wyłącznej, wolnej od opłat, wieczystej, nieograniczonej w skali całego świata licencji na reprodukowanie, dystrybucję, modyfikowanie i inne wykorzystanie tych praw własności intelektualnej. Na podstawie niniejszej Umowy żadnej ze stron nie przysługują inne prawa własności intelektualnej, a ujawnienie jakichkolwiek Informacji poufnych nie skutkuje zobowiązaniem do przyznania żadnej ze Stron jakichkolwiek praw do przedmiotu działalności drugiej Strony. Wszelkie prawa własności intelektualnej istniejące przed datą zawarcia niniejszej Umowy pozostają własnością Strony, do której należą.

8. ANULOWANIE

8.1 Amgen może anulować Zamówienie w dowolnym czasie poprzez wystosowanie pisemnego zawiadomienia z wyprzedzeniem 30 (trzydziestu) dni, bez obowiązku zapłaty odszkodowania.

8.2 Anulowanie z powodu braku dostawy. Jeśli Towary, Dostarczone materiały lub Usługi nie zostaną dostarczone lub zrealizowane w terminie, Amgen ma prawo anulować Umowę w całości lub w części i/lub odmówić przyjęcia kolejnych dostaw Towarów, Dostarczonych materiałów albo Usług, które Dostawca będzie próbował realizować, i/lub uzyskać od Dostawcy zwrot uzasadnionych wydatków poniesionych przez firmę Amgen lub członka Amgen Group w związku z zastępczym uzyskaniem Towarów, Dostarczonych Materiałów bądź Usług od innego dostawcy i/lub dochodzić zapłaty odszkodowania za poniesienie przez firmę Amgen dodatkowych kosztów, strat lub wydatków związanych w jakikolwiek sposób z niezrealizowaniem przez Dostawcę dostawy Towarów, Dostarczonych materiałów albo Usług w terminie, bez uszczerbku wobec innych praw, które mogą przysługiwać firmie Amgen. Amgen zwróci Dostawcy, na jego ryzyko i koszt, wszelkie Towary, które zostały już dostarczone i które z powodu niezrealizowania pozostałej części dostawy zgodnie z racjonalnymi kryteriami nie mogą być wykorzystane przez Amgen w zwykłym trybie działalności, stosownie do uzasadnionej decyzji firmy Amgen podjętej według uznania, a Dostawca niezwłocznie zwróci firmie Amgen wszelkie kwoty przez nią zapłacone z tytułu niedostarczonych lub zwróconych Towarów albo w związku z nimi oraz zapłaci jej kwotę równą (ewentualnej) nadwyżce ponad uzgodnioną cenę wynikającej z uzasadnionych kosztów poniesionych przez Amgen w związku z zakupem innych towarów w miejsce Towarów, przy czym z niniejszego paragrafu nie wynikają dla firmy Amgen inne zobowiązania wobec Dostawcy z tytułu odstąpienia od Umowy lub w związku z nim.

8.3 Inne okoliczności uprawniające do anulowania. Firma Amgen będzie miała prawo rozwiązać niniejszą Umowę ze skutkiem natychmiastowym poprzez wystosowanie do Dostawcy pisemnego zawiadomienia, bez ponoszenia wobec niego odpowiedzialności, jeśli (i) Dostawca naruszy którykolwiek ze swoich obowiązków wynikających z niniejszej Umowy, a naruszenia nie będzie można naprawić; (ii) Dostawca nie naprawi możliwego do naprawienia naruszenia w ciągu 30 (trzydziestu) dni lub będzie kontynuował naruszenie swoich obowiązków wynikających z niniejszej Umowy; (iii) wydany zostanie nakaz lub podjęta zostanie prawomocna uchwała w sprawie likwidacji albo rozwiązania przedsiębiorstwa Dostawcy bądź też ustanowienia zarządu nad tym przedsiębiorstwem lub Dostawca będzie ubiegał się o zawarcie układu albo zawrze układ z wierzycielami lub wszczęte zostanie postępowanie w sprawie zajęcia całości bądź części jego aktywów lub przedsiębiorstwa bądź też Dostawca dopuści do ich przejęcia przez osobę posiadającą prawa wynikające z ich obciążenia albo do wyznaczenia syndyka lub zarządcy całości albo części jego aktywów lub przedsiębiorstwa, zaprzestanie prowadzenia swojej działalności bądź zasadniczo całości swojej działalności lub zagrozi zaprzestaniem jej prowadzenia bądź też dokona zbycia swojego przedsiębiorstwa, zaprzestanie spłacać swoje długi lub zagrozi zaprzestaniem ich spłacania; (iv) nastąpi zmiana podmiotu kontrolującego Dostawcę w Okresie obowiązywania Umowy.

8.4 Obowiązywanie postanowień Umowy po jej rozwiązaniu. Rozwiązanie niniejszej Umowy, niezależnie od przyczyny, nie zwolni żadnej ze Stron z żadnych obowiązków ani odpowiedzialności, co do których Strony wyraźnie uzgodniły, że pozostaną w mocy po takim rozwiązaniu, ani z obowiązków i odpowiedzialności, które pozostają do wykonania lub które ze względu na swój charakter mają obowiązywać po takim rozwiązaniu.

8.5 Prawa Stron po rozwiązaniu Umowy. Z chwilą otrzymania wypowiedzenia Umowy Dostawca będzie zobowiązany do wykonania następujących czynności, chyba że Amgen zażąda innych działań: nie będzie zaciągać dalszych zobowiązań; dołoży wszelkich starań w celu obniżenia w maksymalnym stopniu wszystkich kosztów związanych z rozwiązaniem Umowy; zachowa wszystkie świadczenia będące w trakcie realizacji lub których realizację zakończono oraz wszelkie dotyczące ich dane do czasu ich przejęcia przez Amgen lub podmiot wskazany przez Amgen; przekaże Wytwory pracy zgodnie z poleceniami firmy Amgen

9. RELACJE STRON

Żadne z postanowień niniejszej Umowy nie będzie interpretowane jako ustanawiające spółkę osobową, joint venture, głównego przedstawiciela ani stosunek pracy pomiędzy Dostawcą a firmą Amgen. Dostawca będzie w stosunku do firmy Amgen jednym z niezależnych wykonawców oraz w żadnym czasie nie będzie przedstawiał się w relacjach ze stronami trzecimi jako pracownik jakiegokolwiek członka Amgen Group ani też nie będzie twierdził, że przysługuje mu status lub korzyści należne pracownikowi Amgen Group, ani że spełnia wymagania, na podstawie których one przysługują. Dostawca nie będzie upoważniony do podejmowania zobowiązań wiążących Amgen lub członka Amgen Group na mocy umowy ani na innych zasadach; nie będzie przedstawiał się bezpośrednio ani pośrednio jako osoba związana z działalnością Amgen Group, posiadająca udziały w jej przedsiębiorstwie. O ile przepisy prawa nie stanowią inaczej, od płatności dokonywanych przez Amgen na rzecz Dostawcy nie zostanie odliczona ani potrącona żadna kwota z tytułu podatku dochodowego, a w imieniu Dostawcy nie będą dokonywane przez Amgen żadne płatności z tytułu składek na ubezpieczenie społeczne (np. zdrowotne, emerytalne i rentowe czy na fundusz pracy). Dostawca będzie odpowiedzialny za dokonanie rejestracji przez odpowiednie organy podatkowe oraz organy odpowiedzialne za ubezpieczenia społeczne w celu prowadzenia działalności, w tym za złożenie odpowiednich wniosków i dokonanie płatności na rzecz wszystkich stosownych organów podatkowych i odpowiedzialnych za ubezpieczenie społeczne.

10. PODWYKONAWCY

10.1 Dostawca będzie zlecał wykonanie swoich obowiązków wynikających z niniejszej Umowy tylko podwykonawcom uzgodnionym uprzednio na piśmie z firmą Amgen.

10.2 Każde zlecenie pracy przez Dostawcę podwykonawcom na podstawie niniejszej Umowy będzie dokonywane na podstawie oddzielnej pisemnej umowy pomiędzy Dostawcą a podwykonawcami oraz realizowane zgodnie z wymaganiami określonymi w niniejszej Umowie. Żadna umowa o podwykonawstwo nie zwolni Dostawcy z jego obowiązków ani zobowiązań wynikających z niniejszej Umowy.

10.3 Żadne z postanowień niniejszej Umowy ani umowy o podwykonawstwo nie ustanawia stosunku umownego pomiędzy którymkolwiek członkiem Amgen Group a podwykonawcą ani żadnego zobowiązania członka Amgen Group do zapłaty czy ponoszenia odpowiedzialności za zapłatę jakichkolwiek kwot na rzecz podwykonawcy. Dostawca będzie odpowiednio kierował swoimi podwykonawcami oraz sprawował nad nimi kontrolę, a także ponosił pełną odpowiedzialność za Usługi lub Dostarczone materiały, niezależnie od tego, czy będą one wykonane przez Dostawcę, czy przez jego podwykonawców, oraz taką samą odpowiedzialność w odniesieniu do dostawy Towarów.

10.4 Dostawca będzie odpowiedzialny wobec firmy Amgen i Amgen Group za (i) wszystkie wykonane Usługi, wszystkie Dostarczone materiały i Towary oraz za zaniedbania, błędy, działania, zaniechania oraz postępowanie zatrudnionych przez siebie podwykonawców lub ich pracowników, agentów i przedstawicieli, a także za (ii) przestrzeganie przez każdego z podwykonawców warunków niniejszej Umowy oraz wszystkich obowiązujących przepisów prawa, regulaminów i innych regulacji.

11. BADANIA RYNKU I KLIENTÓW

W zakresie, w jakim wykonywanie przez Dostawcę obowiązków wynikających z niniejszej Umowy obejmuje jakiekolwiek czynności, takie jak (a) gromadzenie oryginalnych danych lub informacji bezpośrednio od docelowej grupy odbiorców; (b) zakup istniejących danych lub informacji na temat docelowych odbiorców, wyznaczonych w celu systematycznego badania, pozyskiwania, analizy oraz zgłaszania danych i spostrzeżeń na temat jakichkolwiek oryginalnych rynków i/lub produktów firmy Amgen (przy czym każda z takich czynności nazywana jest „Badaniem rynku”), Dostawca będzie przestrzegać (i) przestrzegać zasad ESOMAR, Kodeksu postępowania EphMRA, wszelkich innych obowiązujących w danym kraju lokalnych kodeksów postępowania oraz, zgodnie z informacją przekazaną Dostawcy, standardowych procedur operacyjnych firmy Amgen dotyczących badań rynku i klientów, a także (ii) wymogów bezpieczeństwa dla programów badań rynkowych przedstawionych przez firmę Amgen (dostępnych pod adresem <https://www.amgensuppliers.amgen.com/market-research-safety-reporting-training/market-research-master-data>) i włączonych do niniejszej Umowy przez odniesienie.

12. BEZPIECZEŃSTWO INFORMACJI

12.1 Dostawca musi przestrzegać zasad, procedur i standardów firmy Amgen dotyczących bezpieczeństwa informacji, a także – w stosownych przypadkach – Harmonogramu Bezpieczeństwa Informacji firmy Amgen.

13. OŚWIADCZENIE I GWARANCJE ANTYKORUPCYJNE

Z datą wejścia w życie niniejszej Umowy Dostawca oświadcza, gwarantuje i zobowiązuje się, że (1) Dostawca oraz, zgodnie z jego najlepszą wiedzą, właściciele, dyrektorzy, członkowie zarządu, pracownicy oraz każdy agent, przedstawiciel, podwykonawca lub inna strona trzecia działająca w imieniu albo na rzecz Dostawcy (razem „Przedstawiciele”) nie będą bezpośrednio ani pośrednio oferować, płacić, obiecywać płacić ani autoryzować płatności o jakiegokolwiek wartości dla jakiegokolwiek osoby fizycznej lub podmiotu w celu uzyskania bądź utrzymania działań biznesowych lub jakiejkolwiek niewłaściwej przewagi w związku z niniejszą Umową, albo które w inny sposób naruszałoby obowiązujące przepisy ustawowe i wykonawcze dotyczące łapownictwa lub korupcji („Przepisy antykorupcyjne”); (2) księgi, konta, ewidencje oraz faktury Dostawcy odnoszące się do niniejszej Umowy lub związane z pracami wykonanymi na rzecz albo w imieniu firmy Amgen są oraz pozostaną kompletne i rzetelne; (3) Amgen ma prawo wypowiedzieć niniejszą umowę (a) jeśli Dostawca lub jego Przedstawiciele nie zastosują się do przepisów antykorupcyjnych lub złamią postanowienia w nich zawarte, lub (b) jeśli Amgen będzie miał podstawę przypuszczać, że Dostawca lub jego Przedstawiciele naruszyli, zamierzają naruszyć albo spowodowali naruszenie przepisów antykorupcyjnych. Jeśli Amgen zażąda, aby Dostawca wypełnił oświadczenie o spełnieniu wymogów antykorupcyjnych, może wypowiedzieć niniejszą umowę, jeśli Dostawca

(1) nie wypełni stosownego oświadczenia, (2) złoży oświadczenie nieprawdziwe lub niepełne albo (3) nie spełni wymogów zawartych w takim oświadczeniu.

14. OCHRONA DANYCH

Jeśli Dostawca przetwarza Dane osobowe w imieniu firmy Amgen, musi stosować się do Harmonogramu Ochrony Poufności i Danych firmy Amgen. Dostawca nie będzie dostarczał Amgen Group żadnych Danych osobowych, jeśli Amgen nie wyrazi na to uprzedniej pisemnej zgody.

15. POSTANOWIENIA RÓŻNE

15.1 Dochodzenie wykonania praw. Dostawca w żadnym czasie nie będzie działał w sposób naruszający prawa Amgen Group, w tym poprzez nieprzekazanie firmie Amgen niezwłocznie pisemnego zawiadomienia, w przypadku gdy wejdzie on w posiadanie informacji o naruszeniu lub powęźmie podejrzenie naruszenia praw własności intelektualnej albo poufności. W okresie obowiązywania oraz po wygaśnięciu niniejszej Umowy, na wniosek firmy Amgen, Dostawca udzieli pomocy firmie Amgen oraz każdemu innemu członkowi Amgen Group (na koszt firmy Amgen) w uzyskaniu, dochodzeniu wykonania i/lub utrzymaniu praw Amgen Group do Wytworów pracy.

15.2 Zawiadomienia. Wszelkie zawiadomienia związane z niniejszą Umową muszą być sporządzone na piśmie i w języku angielskim oraz zostać uznane za należycie doręczone każdej ze Stron, jeśli zostaną wysłane przez uznaną międzynarodową firmę kurierską na adres podany w odpowiednim Zamówieniu. Wszelkie zawiadomienia uznaje się za otrzymane i stają się skuteczne z dniem ich odbioru zarejestrowanym w rejestrach kurierskich.

15.3 Cesja. Dostawca nie ma prawa dokonać cesji niniejszej Umowy ani przekazania jakichkolwiek wynikających z niej praw bez uprzedniej pisemnej zgody firmy Amgen. Niniejsza Umowa będzie wiążąca dla następców prawnych oraz dozwolonych cesjonariuszy.

15.4 Dokumentacja i audyt. Dostawca będzie przechowywać całość wymaganej dokumentacji zgodnie z obowiązującym prawodawstwem oraz podejmie uzasadnione i przyjęte środki bezpieczeństwa w celu niedopuszczenia do uszkodzenia, utraty lub wprowadzenia zmian do takiej dokumentacji. Takie księgi i rejestry będą udostępnione firmie Amgen i jej Przedstawicielom do kopiowania, przeglądu, audytu i innych celów służbowych w uzasadnionych terminach i miejscach w okresie obowiązywania niniejszej Umowy.

15.5 Prawa stron trzecich. Z zastrzeżeniem postanowień niniejszej Umowy żaden podmiot niebędący jej stroną nie może korzystać z praw wynikających z jakiegokolwiek jej punktu ani dochodzić ich wykonania, chyba że prawa te mają charakter bezwzględnie obowiązujący w świetle odpowiednich przepisów.

15.6 Zrzeczenie się praw. Zrzeczenie się praw w związku z naruszeniem warunku, postanowienia lub prawa wynikającego z niniejszej Umowy bądź akceptacja takiego naruszenia lub udzielenie prawa albo zgody na podstawie niniejszej Umowy będą skuteczne wyłącznie w sytuacji, gdy zostaną dokonane lub udzielone na piśmie oraz podpisane przez Stronę zrzekającą się praw oraz wyłącznie w odniesieniu do przypadku i celu, w którym zostały zadeklarowane. Nieskorzystanie przez Stronę z prawa, uprawnienia lub środka ochrony prawnej przysługującego jej z mocy prawa albo na podstawie niniejszej Umowy, niedochodzenie jego wykonania lub opóźnienie w dochodzeniu wykonania nie będzie skutkować ograniczeniem tego prawa, uprawnienia ani środka ochrony prawnej ani nie będzie równoznaczne z jego zrzeczeniem się. Jednorazowe lub częściowe wykonanie prawa, uprawnienia albo środka ochrony prawnej przysługującego z mocy prawa lub na podstawie niniejszej Umowy nie wyklucza skorzystania z powyższych w innym przypadku ani w przyszłości, jak też korzystania z innych praw, uprawnień i środków ochrony prawnej.

15.7 Rozdzielność postanowień. Jeśli którekolwiek z postanowień niniejszej Umowy zostanie uznane za niezgodne z prawem, nieważne lub niewykonalne w całości albo części w świetle obowiązujących przepisów prawa, zostanie przyjęte, że nie stanowi ono części niniejszej Umowy ani nie będzie miało wpływu na zgodność z prawem, ważność czy wykonalność pozostałej części niniejszej Umowy. W takim przypadku każda ze Stron dołoży wszelkich starań w celu niezwłocznego wynegocjowania w dobrej wierze nowego postanowienia, które zastąpi to niezgodne z prawem, nieważne lub niewykonalne. Jeśli Strony nie osiągną porozumienia w ciągu 30 (trzydziestu) dni od dnia uznania postanowienia za niezgodne z prawem, nieważne lub niewykonalne, firma Amgen będzie uprawniona do rozwiązania niniejszej Umowy poprzez przekazanie Dostawcy pisemnego wypowiedzenia.

15.8 Publiczne oświadczenia. Dostawca nie wyda żadnego komunikatu prasowego ani publicznego oświadczenia, w tym poprzez umieszczenie go w materiałach reklamowych czy promocyjnych ani przekazanie w inny sposób, zawierającego odniesienia do firmy Amgen lub członka Amgen Group albo nazwiska jakiegokolwiek pracownika Amgen Group, bez uprzedniej pisemnej zgody firmy Amgen, a także nie będzie publikować wyników dotyczących Dostarczonych materiałów lub Usług ani w inny sposób ujawniać informacji o dostawach Towarów wynikających z niniejszej Umowy bez uprzedniej pisemnej zgody firmy Amgen.

15.9 Działanie siły wyższej. Żadna ze Stron nie będzie odpowiadać za żadne opóźnienie w realizacji swoich zobowiązań wynikających z niniejszej Umowy, jeśli (i tylko w takim zakresie) jest ono spowodowane, bezpośrednio lub pośrednio, przez klęski żywiołowe, wojny, powstania, terroryzm, embarga, działanie wroga publicznego, działania władz wojskowych, trzęsienie ziemi, pożar lub powódź („**Działanie siły wyższej**”), przy czym Strona nie może ubiegać się o ulgę w związku z Działaniem siły wyższej w myśl tego Artykułu, jeśli nie zostaną spełnione poniższe warunki: (i) Strona zgłaszająca opóźnienie z powodu Działania siły wyższej („**Strona, której dotyczy opóźnienie**”) nie ponosi winy za spowodowanie takiego opóźnienia; (ii) takiemu opóźnieniu nie można było zapobiec przez zastosowanie uzasadnionych środków ostrożności przez Stronę, której dotyczy opóźnienie, co obejmuje między innymi zastosowanie innych źródeł i realizację planów awaryjnych; (iii) Strona, której dotyczy opóźnienie, podejmuje uzasadnione komercyjnie wysiłki w celu wznowienia realizacji swoich zobowiązań w takim zakresie i w takim czasie, jak będzie to możliwe po ustąpieniu Działania siły wyższej; (iv) Strona, której dotyczy opóźnienie, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę najszybszą możliwą metodą (a następnie potwierdzi to na piśmie) i opisz (na zasadnym poziomie szczegółowości) okoliczności powodujące opóźnienie. Wszelkie zobowiązania obydwu Stron powrócą do pełnego wymiaru obowiązywania i skuteczności po wystąpieniu wcześniejszego z następujących zdarzeń: (i) ustąpienie Działania siły wyższej lub (ii) niespełnienie przez Stronę, której dotyczy opóźnienie, warunków i/lub wykonania zobowiązań niniejszego Artykułu.

15.10 Prawo właściwe i jurysdykcja. Niniejsza Umowa będzie regulowana prawem obowiązującym w Polsce. Strony uzgadniają, że wszelkie spory, których nie będą mogły rozstrzygnąć między sobą, podlegać będą jurysdykcji sądów w Polsce.

15.11 Język nadrzędny. W przypadku jakichkolwiek rozbieżności pomiędzy wersją angielską a polską, wersja w języku angielskim będzie

ZAŁĄCZNIK DOTYCZĄCY WYMAGAŃ W ZAKRESIE BEZPIECZEŃSTWA INFORMACJI

(Wersja: kwiecień 2026 r.)

Niniejszy Załącznik dotyczący wymagań w zakresie bezpieczeństwa informacji („Załącznik dotyczący bezpieczeństwa informacji”) uzupełnia (i nie ma na celu ani nie powinien być interpretowany jako ograniczający postanowienia Umowy) oraz podlega warunkom Umowy, do której jest dołączony. Na potrzeby niniejszego Załącznika dotyczącego bezpieczeństwa informacji termin „Kontrahent” oznacza „Dostawcę” lub inny zdefiniowany termin użyty w Umowie w odniesieniu do Strony świadczącej Usługę na rzecz Spółki lub jej Podmiotów Powiązanych albo dostarczającej im Towary. Wszelkie inne terminy zdefiniowane, które nie zostały zdefiniowane w niniejszym dokumencie, mają znaczenie nadane im w Umowie. Oprócz wymagań określonych w Umowie, Kontrahent zobowiązany jest do przetwarzania, traktowania, przechowywania, uzyskiwania dostępu (lub ograniczania dostępu) oraz w inny sposób ochrony Informacji Poufnych Spółki, w tym, bez ograniczeń, wszelkich Danych Osobowych, zgodnie z postanowieniami niniejszego Załącznika dotyczącego bezpieczeństwa informacji oraz obowiązującymi przepisami prawa i regulacjami regulującymi przetwarzanie odpowiednich informacji w każdej jurysdykcji właściwego organu.

1. STANDARDY WYMAGAŃ PROGRAMU BEZPIECZEŃSTWA INFORMACJI

1.1 Kontrahent zobowiązany jest wdrożyć, oraz oświadcza i gwarantuje, że będzie wdrażał przez cały Okres Obowiązywania Umowy, udokumentowany program bezpieczeństwa informacji oparty na aktualnej wersji jednego lub więcej z następujących branżowych standardów bezpieczeństwa informacji (każdy z nich jako „Branżowy Standard Bezpieczeństwa Informacji”):

(i) International Organization for Standardization („ISO”) / International Electrotechnical Commission („IEC”) ISO/IEC 27001 (Bezpieczeństwo informacji, cyberbezpieczeństwo i ochrona prywatności — Systemy zarządzania bezpieczeństwem informacji — Wymagania), wspierany przez środki kontrolne zgodne z ISO/IEC 27002 (Bezpieczeństwo informacji, cyberbezpieczeństwo i ochrona prywatności — Środki kontroli bezpieczeństwa informacji); lub

(ii) Trust Services Criteria American Institute of Certified Public Accountants („AICPA”); lub

(iii) Standards of Good Practice („SoGP”) for Information Security opracowane przez Information Security Forum („ISF”); lub

(iv) NIST Special Publication 800-53 – Środki kontroli bezpieczeństwa i prywatności dla systemów informacyjnych i organizacji opracowane przez National Institute of Standards and Technology („NIST”); lub

(v) Control Objectives for Information and related Technology („COBIT”) opracowane przez Information Systems Audit and Control Association („ISACA”); lub

(vi) CyberFundamentals Framework, opublikowany przez Centre for Cybersecurity Belgium („CCB”).

W przypadku Kontrahenta zarejestrowanego lub prowadzącego główną działalność na terenie Unii Europejskiej („UE”), program bezpieczeństwa informacji musi zostać wdrożony zgodnie z: (i) obowiązującymi przepisami prawa i regulacjami UE w zakresie cyberbezpieczeństwa, w tym Dyrektywą (UE) 2022/2555 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 14 grudnia 2022 r. w sprawie środków na rzecz wysokiego wspólnego poziomu cyberbezpieczeństwa w Unii, zmieniającą rozporządzenie (UE) nr 910/2014 i dyrektywę (UE) 2018/1972 oraz uchylającą dyrektywę (UE) 2016/1148 („NIS 2”), oraz wszelkimi wymogami implementacyjnymi kraju, w którym Kontrahent jest zarejestrowany lub prowadzi główną działalność; oraz (ii) obowiązującymi wytycznymi dotyczącymi bezpieczeństwa informacji i cyberbezpieczeństwa wydanymi przez Agencję Unii Europejskiej ds. Cyberbezpieczeństwa („ENISA”).

2. DOSTĘP DO ELEKTRONICZNYCH SYSTEMÓW INFORMACYJNYCH LUB INFORMACJI POUFNYCH SPÓŁKI

2.1 W przypadku gdy Kontrahent lub jego Przedstawiciele (zgodnie z definicją poniżej) mają dostęp do Elektronicznych Systemów Informacyjnych Spółki, w tym wszelkich technologii operacyjnych, systemów produkcyjnych lub infrastruktury sieciowej („EIS”), lub mają dostęp do Informacji Poufnych Spółki lub je przetwarzają, które są gromadzone, przekazywane lub przechowywane przez Spółkę, Kontrahent zobowiązany jest w każdym czasie wdrażać Bezpieczeństwo, zgodnie z definicją zawartą w niniejszym dokumencie. Na potrzeby niniejszego Załącznika termin „Bezpieczeństwo” oznacza techniczne, fizyczne, administracyjne i proceduralne środki zabezpieczające Kontrahenta, w tym między innymi polityki, procedury, standardy, mechanizmy kontroli, sprzęt, oprogramowanie, firmware oraz środki bezpieczeństwa fizycznego, których funkcją lub celem jest, w całości lub części, ochrona poufności, integralności lub dostępności informacji i danych), zadowalające dla Spółki w celu ochrony EIS oraz Informacji Poufnych Spółki. Na potrzeby niniejszego Załącznika termin „Przedstawiciele” ma znaczenie nadane mu w Umowie, a w przypadku braku takiej definicji oznacza Podmioty Powiązane Kontrahenta oraz odpowiednio członków zarządu, dyrektorów, pracowników, agentów oraz wszelkie inne osoby lub podmioty przyczyniające się do wykonywania zobowiązań Kontrahenta wynikających z Umowy, w tym zobowiązań wynikających z niniejszego Załącznika. Przedstawiciele Kontrahenta obejmują wszelkich Podwykonawców oraz ich odpowiednio członków zarządu, dyrektorów, pracowników i agentów, a także wszelkich dostawców zewnętrznych, podwykonawców usług oraz dostawców usług hostingowych.

2.2 Kontrahent nie może wykorzystywać ani stosować Informacji Poufnych Spółki w jakichkolwiek algorytmach, modelach, oprogramowaniu, narzędziach, technologiach lub systemach sztucznej inteligencji generatywnej lub innej, w tym między innymi przetwarzania języka naturalnego, modeli głębokiego uczenia lub uczenia maszynowego, chyba że Spółka udzieli na to wyraźnej zgody na piśmie. Niezależnie od powyższego, Kontrahent może wykorzystywać Informacje Poufne Spółki w ramach wewnętrznej, bezpiecznej, o ograniczonym dostępie i niepublicznej instancji Narzędzia AI przeznaczonego wyłącznie dla Kontrahenta, w zakresie niezbędnym do wykonania zobowiązań Kontrahenta wynikających z Umowy, z zastrzeżeniem przestrzegania przez

Kontrahenta postanowień Umowy dotyczących poufności, bezpieczeństwa i zakazu wykorzystania, pod warunkiem że Informacje Poufne Spółki nie będą wykorzystywane do trenowania, dostrajania, ulepszania ani w inny sposób rozwijania jakiegokolwiek Narzędzia AI.

2.3 Kontrahent oraz jego Przedstawiciele nie mogą bezpośrednio ani pośrednio podłączać do EIS żadnych urządzeń, sprzętu, systemów, oprogramowania, narzędzi dostępu zdalnego, modułów komunikacyjnych ani komponentów łączności wbudowanej, które nie należą do Spółki, chyba że wyznaczony organ bezpieczeństwa Spółki udzieli na to wyraźnej zgody na piśmie.

3. BEZPIECZEŃSTWO

3.1 Kontrahent uzgadnia, że od dnia, w którym zostaje zaangażowany przez Spółkę do wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, oraz tak długo, jak kontroluje, posiada, przechowuje, przekazuje lub przetwarza Informacje Poufne Spółki, będzie stosował, utrzymywał i egzekwował odpowiednie i właściwe środki Bezpieczeństwa zaprojektowane w celu ochrony wszystkich Informacji Poufnych Spółki przed nieuprawnionym użyciem, zmianą, dostępem lub ujawnieniem oraz bezprawnym zniszczeniem, a także w celu ochrony poufności, integralności i dostępności tych Informacji Poufnych Spółki. Środki te obejmują, między innymi:

(i) W zakresie, w jakim Kontrahent jeszcze ich nie stosuje, Kontrahent opracuje i będzie utrzymywał odpowiednią i właściwą pisemną politykę bezpieczeństwa danych wymagającą wdrożenia środków technologicznych, fizycznych, administracyjnych i proceduralnych w celu ochrony poufności, integralności i dostępności Informacji Poufnych Spółki, obejmującą dostęp, wykorzystanie, przechowywanie, transport i zniszczenie oraz przewidującą działania naprawcze i dyscyplinarne w przypadku jej naruszenia;

(ii) Kontrahent wdroży odpowiednie ograniczenia dotyczące dostępu fizycznego i elektronicznego przez Przedstawicieli Kontrahenta, w tym pracowników Kontrahenta i Podwykonawców, którzy potrzebują dostępu do Informacji Poufnych Spółki i EIS w celu wykonania zobowiązań Kontrahenta wynikających z Umowy, w tym między innymi kontrolę dostępu fizycznego, bezpieczne protokoły uwierzytelniania użytkowników, bezpieczne metody kontroli dostępu (w tym dostęp uprzywilejowany), bezpieczeństwo sieci i ochronę przed włamaniami, ochronę przed złośliwym oprogramowaniem, mechanizmy zarządzania poprawkami i aktualizacjami oraz stosowanie szyfrowania zgodnego ze standardami branżowymi, w stosownych przypadkach lub gdy wymagają tego Przepisy Prawa;

(iii) Kontrahent wdroży, poprzez polityki oraz mechanizmy technologiczne, kontrolę dostępu do wszelkiego przetwarzania i dostępu do Informacji Poufnych Spółki i EIS w oparciu o zasadę najmniejszych uprawnień, zgodnie z którą każdej osobie lub systemowi przetwarzającemu informacje przyznawany jest minimalny dostęp niezbędny do wykonania wymaganych funkcji, a ustawieniem domyślnym jest brak dostępu. Bez ograniczania powyższego, Kontrahent ograniczy dostęp do Informacji Poufnych Spółki i EIS wyłącznie do tych Przedstawicieli Kontrahenta, w tym Podwykonawców, którzy potrzebują takiego dostępu w celu wykonania zobowiązań Kontrahenta wynikających z Umowy, co obejmuje, bez ograniczeń (a) dozwolone metody dostępu; (b) proces autoryzacji dostępu i uprawnień użytkowników; oraz (c) prowadzenie listy autoryzowanych użytkowników. Personel posiadający Dostęp Administracyjny do systemów podlega dodatkowym środkom kontroli dostępu uprzywilejowanego wymagającym rygorystycznego nadzoru i ograniczeń, w tym co najmniej uwierzytelniania wieloskładnikowego. „Dostęp Administracyjny” powinien być zdefiniowany w politykach oraz wdrożeniu jako obejmujący użycia umożliwiające manipulację kontrolami systemu, w tym zarządzanie innymi kontrolami dostępu;

(iv) Kontrahent zapobiegnie dostępowi do Informacji Poufnych Spółki przez pracowników, których zatrudnienie ustało, poprzez niezwłoczne, bez opóźnień, zakończenie ich dostępu fizycznego i elektronicznego do tych informacji;

(v) Kontrahent będzie stosował procedury oceny, rejestrowania, monitorowania i audytu w celu zapewnienia wewnętrznej zgodności z tymi zabezpieczeniami;

(vi) Kontrahent przeprowadzi ocenę tych zabezpieczeń co najmniej raz w roku;

(vii) Kontrahent wdroży mechanizmy kontroli (a) w celu zachowania wszelkich Informacji Poufnych Spółki i danych oraz wszelkich informacji przesyłanych za pośrednictwem EIS zgodnie z instrukcjami i żadaniami Spółki, w tym bez ograniczeń wszelkich harmonogramów przechowywania i/lub poleceń zabezpieczenia dowodów w postępowaniach sądowych przekazanych przez Spółkę Kontrahentowi, niezależnie od miejsca przechowywania informacji oraz (b) według wyłącznego uznania Spółki i zgodnie z jej pisemnymi instrukcjami, zniszczy Informacje Poufne Spółki (w taki sposób, aby stały się beużyteczne i nieczytelne) lub zwróci je Spółce w formie określonej przez Spółkę i na koszt Kontrahenta, gdy nie będą już potrzebne do wykonania zobowiązań Kontrahenta wynikających z Umowy. W terminie 30 dni od rozwiązania Umowy (lub jakiegokolwiek Zamówienia) Kontrahent dostarczy Spółce pisemne potwierdzenie, że wszystkie takie informacje zostały zwrócone lub usunięte lub jedno i drugie, w zależności od przypadku;

(viii) Kontrahent będzie utrzymywał wszystkie aplikacje desktopowe i mobilne dostarczone Spółce w zgodności z najnowszymi wersjami systemów operacyjnych (OS) i poziomami poprawek;

(ix) Kontrahent wdroży coroczne kompleksowe szkolenie w zakresie edukacji i świadomości cyberbezpieczeństwa w całej organizacji, w tym bez ograniczeń program edukacji i testów phishingowych;

(x) Kontrahent wdroży (lub będzie posiadał plan wdrożenia) DMARC (Domain-based Message Authentication, Reporting & Conformance) dla swojej domeny wysyłającej pocztę elektroniczną;

(xi) Kontrahent wdroży uwierzytelnianie wieloskładnikowe (MFA) dla wszystkich systemów poczty elektronicznej, systemów przechowywania plików, aplikacji, platform, narzędzi oraz wszelkich innych środowisk wykorzystywanych do uzyskiwania dostępu,

przesyłania, przetwarzania lub przechowywania Informacji Poufnych Spółki, w tym wszelkich systemów lub środowisk dostępnych zdalnie lub zewnętrznie, w których przechowywane są Informacje Poufne Spółki; oraz

(xii) Kontrahent będzie przysyłał Informacje Poufne Spółki pocztą elektroniczną wyłącznie wtedy, gdy są one chronione za pomocą SMTPS (Simple Mail Transfer Protocol Secure) lub innego szyfrowania, zgodnie z opisem w Sekcji 5 poniżej, w celu ochrony przed przechwyceniem w trakcie transmisji.

3.2 Kontrahent zobowiązany jest zapewnić, że niezależny audytor zarejestrowany w Public Company Accounting Oversight Board przeprowadzi coroczną ocenę Bezpieczeństwa Kontrahenta zgodnie z Service Organization Control („SOC”) 2, Typ II, oraz zobowiązany jest niezwłocznie, na pisemne żądanie Spółki, przekazać Spółce raport z audytu SOC 2, Typ II, zgodnie z definicją Auditing Standards Board American Institute of Certified Public Accountants, sporządzony przez takiego niezależnego audytora. Spółka zobowiązana jest traktować taką ocenę (oceny) oraz raport (raporty) jako poufne zgodnie ze swoimi obowiązkami w zakresie poufności wynikającymi z Umowy.

3.3 Bez ograniczania jakichkolwiek praw i środków prawnych przysługujących na mocy niniejszego dokumentu, Spółka ma prawo do audytu i monitorowania zgodności Kontrahenta z wymaganiami niniejszego Załącznika dotyczącego bezpieczeństwa informacji. Po uprzednim rozsądnym powiadomieniu Kontrahenta, w trakcie Okresu Obowiązywania Umowy (oraz z zastrzeżeniem odmiennych postanowień niniejszego Załącznika), Spółka (lub dowolny dostawca wybrany przez Spółkę) może przeprowadzić ocenę i audyt Bezpieczeństwa Kontrahenta oraz zgodności Kontrahenta z niniejszym Załącznikiem oraz wszelkimi Przepisami Prawa mającymi zastosowanie do działań Kontrahenta związanych z Informacjami Poufnymi Spółki w związku z Umową. Spółka ma prawo w dowolnym czasie i z dowolnego powodu cofnąć lub ograniczyć dostęp Kontrahenta do Informacji Poufnych Spółki lub do EIS. Oprócz innych zobowiązań wynikających z niniejszego dokumentu, na żądanie Spółki, Kontrahent zobowiązany jest niezwłocznie zwrócić Spółce wszelki sprzęt i oprogramowanie dostarczone Kontrahentowi przez Spółkę lub w jej imieniu.

3.4 Kontrahent zobowiązany jest zapewnić, że jego Przedstawiciele mający dostęp do EIS Spółki lub dostęp do Informacji Poufnych Spółki lub je przetwarzający są związani skuteczną pisemną umową z Kontrahentem zawierającą obowiązki w zakresie ochrony danych, środki bezpieczeństwa informacji, mechanizmy kontroli dostępu oraz procedury reagowania na incydenty (łącznie „Środki Bezpieczeństwa”) równoważne wymaganiom oraz zobowiązaniom Kontrahenta zawartym w niniejszym Załączniku. Na żądanie Spółki, Kontrahent zobowiązany jest przekazać Spółce kopię każdej takiej umowy, wraz z innymi odpowiednimi informacjami, których Spółka może zasadnie zażądać. Kontrahent pozostaje odpowiedzialny za przestrzeganie przez jego Przedstawicieli postanowień niniejszego Załącznika. Kontrahent zobowiązany jest rutynowo, jednak nie rzadziej niż raz w roku, monitorować oraz przeprowadzać regularne audyty swoich Przedstawicieli w celu weryfikacji ich zgodności z tymi postanowieniami oraz oceny skuteczności ich Środków Bezpieczeństwa i zgodności z odpowiednimi standardami branżowymi. Kontrahent zobowiązany jest powiadomić Spółkę na piśmie o wszelkich istotnych ustaleniach audytowych lub ryzykach wpływających na zgodność Przedstawicieli Kontrahenta z warunkami niniejszego Załącznika. Każde naruszenie warunków niniejszego Załącznika przez któregośkolwiek z Przedstawicieli Kontrahenta uznaje się za bezpośrednie naruszenie przez Kontrahenta niniejszego Załącznika.

3.5 Bez ograniczania zobowiązań Kontrahenta określonych w innych postanowieniach niniejszego Załącznika, Kontrahent zobowiązany jest współpracować ze Spółką (i) w ramach wszelkich działań Spółki mających na celu zapewnienie zgodności ze wszystkimi aktualnymi i obowiązującymi wymogami przepisów dotyczących cyberbezpieczeństwa, w tym bez ograniczeń NIS 2, oraz (ii) w zakresie żądań Spółki dotyczących informacji, które są zasadnie niezbędne do wsparcia odpowiedzi Spółki na wszelkie zapytania, wnioski, konsultacje, dochodzenia, audyty, żądania, wezwania lub środki nadzorcze właściwego sądu lub organu publicznego w związku z obowiązującymi przepisami i regulacjami dotyczącymi cyberbezpieczeństwa.

4. ZARZĄDZANIE INCYDENTAMI BEZPIECZEŃSTWA INFORMACJI

4.1 Kontrahent zobowiązany jest ustanowić i wdrożyć procedury audytu i rejestrowania dostępu oraz aktywności, w tym bez ograniczeń prób dostępu oraz dostępu uprzywilejowanego. Kontrahent zobowiązany jest opracować i wdrożyć udokumentowane planowanie reagowania na Incydenty oraz powiadamiania w celu monitorowania, reagowania, powiadamiania i badania każdego Incydentu. Na potrzeby niniejszego Załącznika termin „Incydent” oznacza każde rzeczywiste lub racjonalnie podejrzaną: (i) nieuprawnione użycie, w tym bez ograniczeń jakąkolwiek zmianę, ujawnienie, monitorowanie, przeglądanie, kopiowanie, usunięcie lub kradzież albo dostęp do Informacji Poufnych Spółki zarządzanych lub kontrolowanych przez Kontrahenta lub znajdujących się w jego posiadaniu lub w posiadaniu jednego lub więcej jego Przedstawicieli; (ii) przypadkowe lub bezprawne zniszczenie Informacji Poufnych Spółki zarządzanych lub kontrolowanych przez Kontrahenta lub znajdujących się w jego posiadaniu lub w posiadaniu jednego lub więcej jego Przedstawicieli; lub (iii) utratę Informacji Poufnych Spółki kontrolowanych przez Kontrahenta lub znajdujących się w jego posiadaniu lub w posiadaniu jednego lub więcej jego Przedstawicieli; lub (iv) w stosownych przypadkach nieuprawniony dostęp do Informacji Poufnych Spółki lub systemów Kontrahenta wykorzystywanych do wykonywania jego zobowiązań wynikających z Umowy, w tym bez ograniczeń każde z przypadków opisanych w punktach (i) – (iv) spowodowane lub wynikające z awarii, braku lub niewystarczalności środków bezpieczeństwa Kontrahenta lub jego Przedstawicieli. Niezależnie od powyższego, Incydenty nie obejmują potencjalnego rozpoznania sieci perymetrycznej ani skanowania przez źródła zagrożeń, takich jak pingi lub skanowanie portów. Bez ograniczania praw i środków prawnych Spółki oraz oprócz zobowiązań odszkodowawczych Kontrahenta, (i) Spółka ma prawo do natychmiastowego rozwiązania Umowy w całości lub w części w drodze pisemnego powiadomienia Kontrahenta w przypadku jakiegokolwiek Incydentu oraz (ii) Kontrahent zobowiązany jest zwrócić Spółce wszelkie szkody, straty, grzywny, kary oraz uzasadnione koszty i wydatki wewnętrzne i zewnętrzne poniesione przez Spółkę w związku z Incydemem, w tym bez ograniczeń koszty dochodzenia, usuwania skutków i reagowania na Incydem; koszty powiadomień oraz monitorowania kredytowego lub tożsamości, centrów obsługi telefonicznej i

innych powiązanych usług dla osób lub innych stron trzecich dotkniętych Incydem; oraz koszty raportowania do organów publicznych lub regulacyjnych oraz obsługi dalszych żądań lub dochodzeń tych organów.

4.2 Bez ograniczania zobowiązań Kontrahenta dotyczących Poufnych Informacji Spółki, w odniesieniu do każdego Incydemu Kontrahent:

(i) niezwłocznie przeprowadzi uzasadnione dochodzenie dotyczące przyczyn i okoliczności takiego Incydemu, w tym między innymi przeprowadzi analizę przyczyn źródłowych Incydemu, poinformuje Spółkę o analizie przyczyn źródłowych oraz o działaniach naprawczych i harmonogramie mających zapobiec temu samemu lub podobnemu Incydemu. Kontrahent będzie działać w dobrej wierze, uwzględniając wszelkie uwagi przekazane przez Spółkę dotyczące dochodzenia, działań naprawczych lub harmonogramu;

(ii) podejmie wszelkie niezbędne działania w celu zapobieżenia, ograniczenia i złagodzenia skutków;

(iii) bez ograniczania jakichkolwiek innych obowiązków notyfikacyjnych wynikających z Umowy, przekaże Spółce zawiadomienie niezwłocznie drogą elektroniczną na adres csoc@amgen.com („Zawiadomienie o Incydencie”), jednak nie później niż w terminie dwudziestu czterech (24) godzin (lub wcześniej, jeżeli wymagają tego obowiązujące przepisy prawa lub regulacje) po tym, jak Kontrahent lub jego Przedstawiciele odkryli lub dowiedzieli się o Incydencie. Zawiadomienie o Incydencie będzie zawierać co najmniej następujące informacje: (a) opis Incydemu, w tym informacje dotyczące tego, jakie Poufne Informacje Spółki lub aplikacje, jeżeli dotyczy, były przedmiotem Incydemu lub zostały nim dotknięte; (b) działania podjęte przez Kontrahenta w celu usunięcia skutków Incydemu oraz wszelkie środki zaradcze wdrożone przez Kontrahenta w celu zapobiegania przyszłym Incydemom; (c) imię i nazwisko oraz dane kontaktowe pracownika Kontrahenta, który może pełnić rolę łącznika pomiędzy Spółką a Kontrahentem; oraz (d) wszelkie inne istotne informacje (w tym wskaźniki kompromitacji), które mogą pomóc Spółce w ochronie przed Incydemem;

(iv) zgromadzi i zachowa wszelkie dowody dotyczące wykrycia, przyczyny, podatności, wykorzystania podatności, działań naprawczych i skutków;

(v) na żądanie Spółki lub zgodnie z wymogami Obowiązujących Przepisów Prawa i/lub odpowiednich standardów branżowych, przekaże zawiadomienie organom administracji publicznej i/lub osobom, których dotyczy zdarzenie, w sposób i formie zasadnie określonym przez Spółkę;

(vi) przekaże Spółce: (a) cotygodniowe pisemne raporty statusowe dotyczące działań ograniczających skutki i działań naprawczych; oraz (b) wszelkie dokumenty i informacje zasadnie wymagane przez Spółkę i mające znaczenie dla Spółki;

(vii) na żądanie Spółki będzie w uzasadnionym zakresie współpracować i koordynować działania ze Spółką dotyczące dochodzenia Spółki, egzekwowania, monitorowania, przygotowania dokumentów, wymogów notyfikacyjnych i raportowania dotyczącego Incydemu oraz zgodności Kontrahenta z Obowiązującymi Przepisami Prawa i/lub odpowiednimi standardami branżowymi; oraz

(viii) będzie w uzasadnionym zakresie współpracować ze Spółką w przypadku, gdy Spółka powiadomi osoby trzecie o Incydencie.

5. SZYFROWANIE

5.1 Kontrahent zobowiązany jest szyfrować wszystkie Informacje Poufne Spółki w stanie spoczynku lub w trakcie transmisji między Kontrahentem a Spółką, pomiędzy systemami i repozytoriami Kontrahenta wykorzystywanymi do wykonywania jego zobowiązań wynikających z Umowy oraz pomiędzy Kontrahentem a wszystkimi stronami trzecimi (w tym Przedstawicielami Kontrahenta). Szyfrowanie musi wykorzystywać metody zgodne z NIST Special Publication 800-175b lub późniejszymi wytycznymi oraz innymi standardami szyfrowania publikowanymi okresowo przez Sekretarza Departamentu Zdrowia i Opieki Społecznej Stanów Zjednoczonych jako wystarczające do uczynienia danych bezużytecznymi, nieczytelnymi lub niemożliwymi do odszyfrowania.

ZAŁĄCZNIK DOTYCZĄCY OCHRONY PRYWATNOŚCI I DANYCH

(Wersja: Luty 2026)

Niniejszy Załącznik dotyczący ochrony prywatności i danych („Załącznik dotyczący ochrony prywatności”) stanowi uzupełnienie (i nie ma na celu ograniczać postanowień Umowy, ani nie należy go w ten sposób interpretować) oraz podlega postanowieniom Umowy, do której jest dołączony. Na potrzeby niniejszego Załącznika dotyczącego prywatności i ochrony danych termin „Kontrahent” odnosi się do „Dostawcy” lub innego zdefiniowanego terminu użytego w Umowie w odniesieniu do Strony świadczącej Usługi lub dostarczającej towary Spółce lub jej Podmiotom powiązanym, a termin „Spółka” odnosi się do Amgen Inc. („Amgen”) lub powiązanego podmiotu firmy Amgen zawierającego umowę z Kontrahentem na odbiór Towarów lub Usług na podstawie Umowy.

1. DEFINICJE I TERMINY PISANE WIELKIMI LITERAMI. Wyłącznie na potrzeby niniejszego Załącznika dotyczącego prywatności, terminy pisane wielką literą w niniejszym Załączniku dotyczącym prywatności mają znaczenie określone w niniejszym dokumencie (chyba że wyraźnie włączono je do Umowy na podstawie innego dokumentu). Wszelkie inne zdefiniowane terminy, które nie zostały zdefiniowane w niniejszym dokumencie, mają znaczenie określone w Umowie. W przypadku wystąpienia konfliktu pomiędzy definicjami zawartymi w niniejszym Załączniku dotyczącym ochrony prywatności a jakąkolwiek definicją zawartą w Umowie, definicje zawarte w niniejszym Załączniku dotyczącym ochrony prywatności mają pierwszeństwo wyłącznie w odniesieniu do niniejszego Załącznika dotyczącego ochrony prywatności. W przypadku każdego terminu zapisanego wielką literą w niniejszym Załączniku dotyczącym ochrony prywatności, który nie został zdefiniowany w niniejszym dokumencie ani w Umowie, ale ma zasadniczo podobne znaczenie do terminu zdefiniowanego w Umowie, termin ten będzie interpretowany tak, jak najbardziej równoważny termin zdefiniowany w Umowie, w zależności od kontekstu.

1.1 „Dane osobowe” oznaczają wszelkie informacje odnoszące się do danej osoby, opisujące ją lub mogące zostać powiązane z nią lub powiązane z nią w sposób bezpośredni lub pośredni, w tym, bez ograniczeń, klasy, kategorie i inne rodzaje informacji, które mogą identyfikować osobę zgodnie z przepisami o ochronie prywatności, które są przekazywane Kontrahentowi przez Spółkę lub w imieniu Spółki bądź jej Podmiotów powiązanych albo są uzyskiwane przez Kontrahenta lub jego Przedstawicieli w związku z obowiązkami Kontrahenta bądź jego Przedstawicieli wynikającymi z niniejszej Umowy.

1.2 „Incydenty dotyczące ochrony prywatności” oznaczają jakiegokolwiek rzeczywisty lub zasadnie podejrzewany: (i) nieautoryzowany dostęp do Danych osobowych lub ich kradzież; (ii) nieautoryzowane użycie Danych osobowych przez osobę posiadającą autoryzowany dostęp do tych Danych osobowych w celu rzeczywistej lub zasadnie podejrzewanej kradzieży, oszustwa lub kradzieży tożsamości; (iii) nieautoryzowane ujawnienie lub zmianę Danych osobowych; (iv) przypadkowe lub niezgodne z prawem zniszczenie Danych osobowych; bądź (v) utratę Danych osobowych.

1.3 „Przepisy o ochronie prywatności” oznaczają obowiązujące w danym momencie przepisy o ochronie prywatności danych obowiązujące w danej jurysdykcji w odniesieniu do przetwarzania danych osobowych, w tym, bez ograniczeń, wszystkie przepisy i regulacje dotyczące powiadamiania o naruszeniach danych oraz bezpieczeństwa informacji.

1.4 „Przetwarzać” lub „przetwarzanie” (lub słowa te w dowolnej odmianie gramatycznej) oznacza jakiegokolwiek operację lub zestaw operacji wykonywanych na Danych osobowych lub zestawach Danych osobowych, niezależnie od tego, czy odbywa się to w sposób zautomatyzowany, w tym między innymi oraz bez ograniczeń przeglądanie, uzyskiwanie dostępu, gromadzenie, rejestrowanie, organizowanie, przechowywanie, adaptowanie lub modyfikowanie, pobieranie, konsultowanie, używanie, ujawnianie, zatrzymywanie, rozpowszechnianie lub udostępnianie w inny sposób, dopasowywanie lub łączenie, blokowanie oraz usuwanie lub niszczenie.

2. PRZETWARZANIE DANYCH OSOBOWYCH

2.1 Zastosowanie Załącznika dotyczącego ochrony prywatności. Kontrahent przyjmuje zobowiązania i wyraża zgodę na przestrzeganie postanowień niniejszego Załącznika dotyczącego ochrony prywatności, jeżeli Kontrahent przetwarza dane osobowe w imieniu Spółki.

2.2 Obowiązki Kontrahenta. Bez ograniczania obowiązków Kontrahenta określonych w innych częściach niniejszego Załącznika dotyczącego ochrony prywatności oraz Umowy (w tym, bez ograniczeń, obowiązków zachowania poufności), Kontrahent jest zobowiązany: (i) działać zgodnie z pisemnymi instrukcjami Spółki dotyczącymi przetwarzania danych osobowych i przestrzegać wymogów wszystkich obowiązujących przepisów o ochronie prywatności; (ii) przetwarzać dane osobowe wyłącznie w celu wypełniania swoich obowiązków wynikających z Umowy oraz zgodnie z dalszymi postanowieniami niniejszego dokumentu; oraz (iii) zapewnić dostęp do danych osobowych swoim Przedstawicielom wyłącznie w zakresie niezbędnym do wypełnienia swoich obowiązków wynikających z Umowy; pod warunkiem, że przed zapewnieniem Przedstawicielom Kontrahenta takiego dostępu, Kontrahent (a) jasno i w pełni przekazał swoim Przedstawicielom wymogi niniejszego Załącznika dotyczącego ochrony prywatności i zapewnił, że zrozumieli oni te wymogi i że ich przestrzegają oraz (b) zawarł wiążące umowy ze swoimi Przedstawicielami, które obejmują obowiązki dotyczące poufności i prywatności, które są zasadniczo podobne do tych nałożonych na Kontrahenta na mocy Umowy i niniejszego Załącznika dotyczącego ochrony prywatności, lecz nie mniejsze od nich. W celu uniknięcia wątpliwości, Przedstawicielami Kontrahenta są także Podwykonawcy Kontrahenta.

2.3 Transgraniczne przetwarzanie danych osobowych. W zakresie, w jakim ma to zastosowanie, Kontrahent będzie przetwarzał dane osobowe osób, których dane dotyczą, w jurysdykcjach, które zostały uznane przez właściwy organ ochrony danych za

zapewniające odpowiedni poziom ochrony danych osobowych odpowiednich osób, których dane dotyczą. Jeżeli przetwarzanie danych osobowych wiąże się z przetwarzaniem, w tym transferem do jurysdykcji, która nie zapewnia odpowiedniej ochrony, lub dostępem z jurysdykcji, która nie została uznana za zapewniającą odpowiednią ochronę, Kontrahent będzie przestrzegał warunków stosownej umowy o transferze danych za granicę dotyczących tej jurysdykcji, opublikowanej i prowadzonej przez Spółkę pod adresem www.amgen.com/dp/schedule (każda zwana „**Umową o transferze danych za granicę**”), a te umowy o transferze danych za granicę zostaną włączone do niniejszej Umowy przez odniesienie, przez cały okres, w którym Kontrahent przetwarza dane osobowe na podstawie Umowy. Do tych umów zaliczają się między innymi: standardowe klauzule umowne przyjęte przez Komisję Europejską i obowiązujące w Europejskim Obszarze Gospodarczym, brytyjska umowa o przekazywaniu danych za granicę wraz z załącznikiem, szwajcarskie standardowe klauzule umowne oraz wszelkie równoważne instrumenty umowne, klauzule wzorcowe lub wymogi dotyczące transgranicznego przekazywania danych nałożone przez właściwy organ ochrony danych w innych jurysdykcjach. Spółka może okresowo aktualizować wskazaną stronę, aby odzwierciedlała ona zmiany w obowiązujących przepisach dotyczących ochrony prywatności, a Kontrahent zobowiązany jest przestrzegać zapisów w najnowszej wersji obowiązującej w momencie przetwarzania.

(i) Ponadto Kontrahent przeprowadzi ocenę skutków transferu danych w przypadku wszelkich transferów danych do jurysdykcji, w przypadku których nie wydano decyzji stwierdzającej odpowiedni poziom ochrony, a w razie konieczności wdroży dodatkowe środki techniczne i organizacyjne w celu zapewnienia zasadniczo równoważnego poziomu ochrony.

(ii) Danych osobowych podlegających lokalnym przepisom dotyczącym lokalizacji danych nie można przekazywać poza granice właściwej jurysdykcji, chyba że zezwalają na to te przepisy i pod warunkiem spełnienia wszystkich powiązanych wymogów regulacyjnych, w tym rejestracji, zatwierdzeń rządowych i współpracy audytorskiej.

(iii) Okresowo Kontrahent może proponować alternatywne rozwiązania w zakresie przesyłania danych, ogłaszane i dozwolone na mocy obowiązujących przepisów o ochronie prywatności dotyczących przetwarzania danych osobowych poza jurysdykcją, której przepisy o ochronie prywatności wymagają wdrożenia odpowiednich mechanizmów transgranicznego przesyłania danych, w tym, bez ograniczeń, EOG, Wielkiej Brytanii, Szwajcarii, Arabii Saudyjskiej i Turcji, w stosownych przypadkach („**Rozwiązanie(a) w zakresie przesyłania danych za granicę**”). W zakresie, w jakim nie ograniczają tego obowiązujące przepisy o ochronie prywatności, obowiązująca umowa o danych ulega rozwiązaniu, a rozwiązanie(a) dotyczące transferu danych za granicę wchodzi/wchodzi w życie po udzieleniu przez Amgen pisemnej zgody na rozwiązanie(a) w zakresie przesyłania danych przez Kontrahenta za granicę. Rozwiązanie(-a) w zakresie przesyłania danych za granicę mają zastosowanie wyłącznie w odniesieniu do stosownych Danych osobowych przetwarzanych przez lub w imieniu Kontrahenta, które podlegają tym rozwiązaniom.

(iv) Strony podejmą działania w dobrej wierze, aby jak najszybciej zmienić warunki niniejszego Załącznika dotyczącego ochrony prywatności w zakresie, w jakim odnoszą się one do obowiązujących Umów o przekazywaniu Danych za granicę, w zakresie, w jakim te zmiany są wymagane w celu wdrożenia, przestrzegania lub dotrzymania wszelkich zmian obowiązujących Przepisów o ochronie prywatności w zakresie, w jakim są objęte tymi umowami o przekazywaniu Danych za granicę.

(v) Bez ograniczania powyższego, Kontrahent będzie współpracować ze Spółką w podejmowaniu przez Spółkę wszelkich innych działań mających na celu przestrzeganie wszystkich bieżących i obowiązujących wymogów wszelkich obowiązujących przepisów o ochronie prywatności oraz wszelkich wytycznych i decyzji właściwego organu doradczego (takiego jak Europejska Rada Ochrony Danych), w zakresie dotyczącym działań związanych z przetwarzaniem danych osobowych, w tym, m.in. w zakresie przygotowania i wykonania odrębnej umowy o przekazywaniu danych za granicę w zakresie wymaganym przez obowiązujące przepisy o ochronie prywatności. Przed rozpoczęciem przetwarzania danych osobowych w związku z Umową Kontrahent niezwłocznie przekaże Spółce listę wszystkich Podmiotów powiązanych spoza jurysdykcji, które to podmioty nie zostały uznane za odpowiednie przez organ ochrony danych danego kraju, a Kontrahent będzie regularnie aktualizował tę listę.

2.4 Zgodność z przepisami stanowymi dotyczącymi ochrony prywatności. Bez ograniczania zobowiązań Kontrahenta określonych w innym miejscu niniejszego Załącznika oraz w zakresie, w jakim Kontrahent i jego Przedstawiciele przetwarzają Dane osobowe zgodnie z przepisami o ochronie prywatności jurysdykcji z kompleksowymi przepisami stanowymi dotyczącymi ochrony prywatności, w tym, bez ograniczeń, punkty 1798.100–99 i następne Kodeksu cywilnego Kalifornii („**CCPA**”), Wirginii i Kolorado i/lub stanowe przepisy dotyczące danych dotyczących zdrowia konsumentów, Kontrahent oświadcza, że będzie przestrzegał następujących zobowiązań: (i) Kontrahent nie będzie „sprzedawał” ani „udostępniał” (zgodnie z definicjami tych lub podobnych terminów w obowiązującym stanowym Prawie o ochronie prywatności) tych Danych osobowych; (ii) Kontrahent nie będzie przetwarzał Danych osobowych w żadnym celu, w tym w żadnym celu komercyjnym, z wyjątkiem świadczenia Usług lub w inny sposób wyraźnie dozwolony przez obowiązujące stanowe Prawo o ochronie prywatności, w stosownych przypadkach; (iii) Kontrahent nie będzie przetwarzał Danych osobowych w żadnym celu innym niż w uzasadniony sposób konieczny i proporcjonalny do wypełnienia swoich zobowiązań wynikających z niniejszej Umowy i wspierania bezpośrednich relacji biznesowych między Kontrahentem a Spółką, chyba że Spółka wyraźnie zezwoli na to; i (iv) Kontrahent nie będzie łączył żadnych Danych osobowych gromadzonych na mocy Umowy z Danymi osobowymi gromadzonymi z innego źródła lub gromadzonymi bezpośrednio od osób, których dane dotyczą.

3. ZABEZPIECZENIA I KONTROLE

3.1 Bez ograniczania innych zobowiązań Kontrahenta wynikających z Umowy, Kontrahent wdroży, będzie utrzymywał i egzekwował zabezpieczenia technologiczne, fizyczne, administracyjne i proceduralne, w tym między innymi zasady, procedury, standardy, kontrole, sprzęt, oprogramowanie, oprogramowanie sprzętowe i środki bezpieczeństwa fizycznego („**Bezpieczeństwo**”) zgodnie z warunkami Umowy i/lub Harmonogramem wymogów bezpieczeństwa Informacji, Umową o wymogach bezpieczeństwa Informacji lub uzgodnionymi warunkami bezpieczeństwa informacji i danych, w stosownych przypadkach („**Wymogi bezpieczeństwa Informacji**”), w celu zapewnienia poufności, integralności lub dostępności Danych osobowych oraz ochrony Danych osobowych przed incydentami dotyczącymi prywatności przez cały okres, w którym Kontrahent i/lub jego Przedstawiciele przetwarzają Dane osobowe. W celu uniknięcia wątpliwości, żadne z postanowień niniejszego dokumentu nie ogranicza obowiązków Kontrahenta wynikających z Umowy i/lub wymogów w zakresie bezpieczeństwa informacji, w stosownych przypadkach, w odniesieniu do Informacji poufnych. Oprócz wymogów określonych w Umowie i/lub wymogach w zakresie bezpieczeństwa informacji, bezpieczeństwo musi być, bez ograniczeń, aktualne i zgodne ze wszystkimi przepisami o ochronie prywatności oraz odpowiednimi standardami branżowymi.

4. OCENA SPÓŁKI, UPRAWNIENIA KONTROLNE I ZARZĄDZANIE INFORMACJAMI

4.1. Bez ograniczania uprawnień kontrolnych Spółki na mocy Umowy, raz w roku w Czasie obowiązywania Umowy Spółka lub osoba przez nią wyznaczona może, po właściwym powiadomieniu, przeprowadzić ocenę i kontrolę dotyczącą przestrzegania przez Dostawcę postanowień niniejszego Załącznika. Bez ograniczania powyższego i wykraczając poza powyższe, Spółka lub osoba przez nią wyznaczona może, po właściwym powiadomieniu, przeprowadzić kontrolę Zabezpieczenia Dostawcy w przypadku: (i) jakiegokolwiek Przypadku naruszenia prywatności; (ii) jakichkolwiek niekorzystnych wyników oceny lub kontroli Zabezpieczenia; lub (iii) odkrycia lub powzięcia przez Spółkę podejrzenia, że Dostawca lub którykolwiek z jego Przedstawicieli może nie przestrzegać warunków niniejszego Załącznika, w tym, między innymi, wszystkich faktycznych lub podejrzewanych przypadków braku wdrożenia, utrzymania lub zapewnienia Zabezpieczenia zgodnie z obowiązującymi Przepisami prawnymi dotyczącymi ochrony prywatności lub stosownymi standardami branżowymi. Dostawca współpracuje ze Spółką w zakresie przeprowadzania wszystkich kontroli i zobowiązuje do tego swoich Przedstawicieli.

4.2. Dostawca zbiera i zapisuje informacje oraz prowadzi dzienniki, ścieżki kontroli, ewidencję i sporządza raporty dotyczące (i) przestrzegania przez niego Przepisów prawnych dotyczących ochrony prywatności i/lub stosownych standardów branżowych, (ii) Przypadków naruszenia prywatności, (iii) Przetwarzania przez niego Informacji osobowych i (iv) dostępu do i korzystania z systemów informatycznych Dostawcy.

4.3. Bez ograniczania obowiązków Dostawcy określonych w innej części niniejszego Załącznika, Dostawca współpracuje ze Spółką w zakresie złożonych przez nią wniosków dotyczących informacji niezbędnych do: (i) wykazania przestrzegania przez Dostawcę wymogów określonych w niniejszym Załączniku, (ii) wsparcia Spółki w zakresie jej współpracy lub konsultacji ze wszystkimi organami rządowymi, w tym, między innymi, krajowym organem ochrony danych, bądź udzielania odpowiedzi na wszystkie pytania, prośby i żądania z ich strony (w tym, między innymi, wszystkie wezwania sądowe lub inne żądania przedstawienia dowodów bądź nakazy sądowe), (iii) wsparcia Spółki w zakresie przeprowadzania oceny wpływu prywatności operacji Przetwarzania zgodnie z Umową i (iv) wsparcia Spółki w zakresie uwierzytelniania (w tym, między innymi, ustalenia pochodzenia) wszystkich Danych osobowych przekazywanych Dostawcy przez Spółkę.

5. INCYDENTY ZWIĄZANE Z OCHRONĄ PRYWATNOŚCI

5.1 Kontrahent jest zobowiązany przeszkolić wszystkich swoich Przedstawicieli, którzy Przetwarzają Dane Osobowe, w zakresie rozpoznawania i reagowania na Incydenty związane z ochroną prywatności. W przypadku wystąpienia Incydentu związanego z ochroną prywatności Kontrahent jest zobowiązany do przestrzegania wszystkich obowiązków określonych w Wymogach bezpieczeństwa informacji dotyczących Incydentów, z tym zastrzeżeniem, że Kontrahent jest również zobowiązany do niezwłocznego powiadomienia Spółki pocztą elektroniczną na adresy privacy@amgen.com oraz csoc@amgen.com, jednak w żadnym wypadku nie później niż w terminie 24 godzin od momentu, w którym Kontrahent lub jego Przedstawiciele wykryli lub powzięli wiadomość o Incydencie związanym z ochroną prywatności. Wszelkie pozostałe warunki określone w Wymogach informacyjnych dotyczących Incydentów stosuje się odpowiednio do Incydentów związanych z ochroną prywatności. Bez uszczerbku dla powyższego Kontrahent jest zobowiązany do należytej współpracy i koordynacji ze Spółką w zakresie dochodzenia, egzekwowania, monitorowania, przygotowywania dokumentacji, wymogów notyfikacyjnych oraz raportowania Spółki dotyczących Incydentów związanych z ochroną prywatności, co może obejmować ułatwienie przekazania zawiadomienia o każdym Incydencie związanym z ochroną prywatności (w sposób i w formacie określonym przez Spółkę), w imieniu Spółki i według jej uznania, do: (i) osób, których Dane Osobowe zostały lub mogły w uzasadniony sposób zostać ujawnione, (ii) organów administracji publicznej, oraz/lub (iii) mediów.

6. PRZECHOWYWANIE, ZNISZCZENIE I ZWROT DANYCH OSOBOWYCH

6.1. Niezależnie od miejsca przechowywania Danych osobowych, zgodnie z instrukcjami i wnioskami Spółki (w tym, między innymi, harmonogramami przechowywania i nakazami przechowywania), Dostawca przechowuje Dane osobowe, które są lub były Przetwarzane. Po wcześniejszym (i) wygaśnięciu lub rozwiązaniu Umowy bądź (ii) zakończeniu Przetwarzania Danych osobowych Dostawca, według uznania Spółki, (a) zapewnia zniszczenie i uniemożliwienie korzystania z lub odczytania Danych osobowych bądź (b) zwraca Dane osobowe Spółce lub osobie przez nią wyznaczonej w formie wymaganej przez Spółkę.

7. WNIOSKI OSÓB, KTÓRYCH DANE DOTYCZA, O UDOSTĘPNIENIE DANYCH

7.1 Dostawca współpracuje ze Spółką w zakresie udzielania odpowiedzi na wszystkie wnioski osób fizycznych, które wykonują prawa na mocy obowiązujących Przepisów prawnych dotyczących ochrony prywatności, w tym, między innymi, wnioski o udostępnienie lub korektę bądź zablokowanie, zniszczenie lub przenoszalność Danych osobowych przechowywanych przez Dostawcę lub jego Przedstawicieli („Wniosek o udostępnienie danych”), przy czym taka współpraca obejmuje, między innymi, przekazanie Spółce kopii Danych osobowych lub udzielenie jej dostępu do Danych osobowych w formacie, w którym są one przechowywane w normalnym toku działalności gospodarczej, w ciągu 2 (dwóch) dni roboczych po złożeniu wniosku Spółki. Bez ograniczania powyższych przepisów, w przypadku gdy Dostawca lub jeden z jego Przedstawicieli bądź ich większa liczba otrzymuje Wniosek o udostępnienie danych bezpośrednio od osoby fizycznej, której Dane osobowe są Przetwarzane przez Dostawcę lub w jego imieniu w związku z Usługami, Dostawca niezwłocznie (jednak w żadnym wypadku nie później niż w ciągu 24 godzin po otrzymaniu takiego wniosku) powiadamia Spółkę o takim wniosku za pośrednictwem poczty elektronicznej na adres e-mail privacy@amgen.com i postępuje zgodnie ze stosownymi instrukcjami Spółki.

HARMONOGRAM SZTUCZNEJ INTELIGENCJI (Wersja kwiecień 2026)

Niniejszy Harmonogram Sztucznej Inteligencji („Harmonogram AI”) uzupełnia (i nie ma na celu, ani nie powinien być interpretowany jako ograniczający postanowienia Umowy) i podlega warunkom Umowy, do której jest załączony („Umowa”). Oprócz innych obowiązków określonych w Umowie, niniejszy Harmonogram AI określa niektóre warunki mające zastosowanie do korzystania przez Kontrahenta ze Sztucznej Inteligencji oraz Narzędzi AI w celu wykonywania jego zobowiązań wynikających z Umowy. Niezależnie od jakichkolwiek postanowień Umowy lub niniejszego Harmonogramu AI stanowiących inaczej, w przypadku sprzeczności pomiędzy warunkami określonymi w niniejszym Harmonogramie AI a Umową, zastosowanie mają warunki niniejszego Harmonogramu AI.

Na potrzeby niniejszego Harmonogramu AI termin „Kontrahent” oznacza „Dostawcę” lub inny zdefiniowany termin użyty w Umowie w odniesieniu do Strony wykonującej Usługi dla Spółki lub dostarczającej Towary Spółce lub podmiotom powiązanym Spółki, a termin „Spółka” oznacza Amgen Inc. („Amgen”) lub podmiot powiązany Amgen zawierający z Kontrahentem Umowę na dostawę Towarów lub świadczenie Usług na podstawie Umowy.

1. DEFINICJE I TERMINY PISANE WIELKĄ LITERĄ. Na potrzeby wyłącznie niniejszego Harmonogramu AI (chyba że wyrażnie włączono je w innym miejscu Umowy), terminy pisane wielką literą w niniejszym Harmonogramie AI mają znaczenie określone poniżej. Wszelkie inne terminy zdefiniowane, które nie zostały tutaj zdefiniowane, mają znaczenie określone w Umowie. W zakresie, w jakim istnieje sprzeczność pomiędzy definicjami zawartymi w niniejszym Harmonogramie AI a jakąkolwiek definicją w Umowie, definicje zawarte w niniejszym Harmonogramie AI mają pierwszeństwo wyłącznie w odniesieniu do niniejszego Harmonogramu AI. W przypadku każdego terminu pisanego wielką literą użytego w niniejszym Harmonogramie AI, który nie jest tutaj zdefiniowany ani w Umowie, lecz jest zasadniczo podobny znaczeniowo do terminu zdefiniowanego w Umowie, taki termin należy interpretować jako mający znaczenie najbardziej równoważnego terminu zdefiniowanego w Umowie, zgodnie z kontekstem.

1.1. „AI” oznacza systemy oparte na maszynach, które dla danego zestawu celów określonych przez człowieka mogą dokonywać prognoz, rekomendacji lub podejmować decyzje wpływające na środowiska rzeczywiste lub wirtualne. Systemy sztucznej inteligencji wykorzystują dane wejściowe oparte na maszynach i ludziach do postrzegania środowisk rzeczywistych i wirtualnych; abstrahują takie postrzeganie do modeli poprzez analizę w sposób zautomatyzowany; oraz wykorzystują wnioskowanie modelowe do formułowania opinii w celu uzyskania informacji lub podjęcia działania.

1.2. „Agentic AI” oznacza systemy AI zdolne do realizowania celów, podejmowania autonomicznych decyzji oraz inicjowania działań w dynamicznych środowiskach przy ograniczonym nadzorze człowieka, często wykazujące zachowania adaptacyjne lub zdolności rozwiązywania problemów.

1.3. „AI Output” oznacza dane, tekst, obrazy oraz wszelkie inne treści generowane przez Narzędzia AI w wyniku Promptu. AI Output stanowią Materiały Spółki i są uznawane za Informacje Poufne Spółki.

1.4. „AI Tool” oznacza każdą aplikację programową, model, algorytm, narzędzie, technologię, platformę lub system, który implementuje lub wykorzystuje AI do wykonywania zadań zazwyczaj wymagających inteligencji ludzkiej, w tym między innymi przetwarzanie języka naturalnego, modele głębokiego uczenia, uczenie maszynowe, rozpoznawanie obrazów, analizę danych, generowanie treści oraz podejmowanie decyzji. Narzędzia AI obejmują wszelkie oprogramowanie lub systemy, które automatyzują lub wspomagają podejmowanie decyzji, generowanie treści, analizę lub wykonywanie zadań, jak również Agentic AI, Generative AI Tools oraz Predictive AI Tools.

1.5. „Company Materials” zgodnie z definicją zawartą w Umowie oznaczają, na potrzeby niniejszego Harmonogramu AI, również Deliverables, Work Product, Intellectual Property lub podobnie zdefiniowany termin w Umowie odnoszący się do materiałów będących własnością Spółki lub licencjonowanych Spółce zgodnie z warunkami Umowy.

1.6. „EU AI Act” oznacza Rozporządzenie (UE) 2024/1689 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 13 czerwca 2024 r. ustanawiające zharmonizowane przepisy dotyczące sztucznej inteligencji oraz zmieniające rozporządzenia (WE) nr 300/2008, (UE) nr 167/2013, (UE) nr 168/2013, (UE) 2018/858, (UE) 2018/1139 oraz (UE) 2019/2144 oraz dyrektywy 2014/90/UE, (UE) 2016/797 oraz (UE) 2020/1828 (Akt w sprawie sztucznej inteligencji).

1.7. „Generative AI Tool” oznacza uprzednio wytrenowane lub dostrojone Narzędzie AI zaprojektowane do generowania syntetycznych treści, w tym tekstu, obrazów, wideo, audio lub kodu, na podstawie wzorców wyuczonych z danych treningowych i danych wejściowych użytkownika (Prompts). Generative AI Tools są zazwyczaj odróżniane od Predictive AI Tools, które są zaprojektowane do prognozowania lub klasyfikowania wyników zamiast tworzenia nowych treści.

1.8. „Predictive AI Tool” oznacza Narzędzie AI, które analizuje istniejące dane w celu prognozowania lub klasyfikowania przyszłych lub nieznanych wyników, bez generowania nowych syntetycznych treści.

1.9. „Prompts” oznacza dane, tekst, obrazy, instrukcje oraz inne treści uzyskane od Spółki i/lub jakichkolwiek osób wyznaczonych przez Spółkę, które zostały wprowadzone do Narzędzia AI w celu wygenerowania AI Output. Prompts stanowią Informacje Poufne Spółki.

1.10. „Training Data” oznacza dane, tekst, obrazy oraz inne treści wykorzystywane do trenowania, walidacji, dostosowywania, testowania lub ulepszania Narzędzia AI.

2. KORZYSTANIE Z NARZĘDZI AI. Kontrahent poinformuje Spółkę o każdym wykorzystaniu Narzędzi AI do wykonywania Usług, w tym o włączeniu jakichkolwiek treści wygenerowanych przez Narzędzia AI do jakichkolwiek Materiałów Spółki.

3. MATERIAŁY SPÓŁKI TWORZONE Z WYKORZYSTANIEM NARZĘDZI AI. Kontrahent zidentyfikuje wszystkie Materiały Spółki lub ich części stworzone lub opracowane przy użyciu Narzędzi AI oraz zapewni, że Materiały Spółki stworzone przy użyciu Narzędzi AI są oznaczone w sposób zgodny z prawem (w szczególności jako wynik wykorzystania Generative AI Tools), a na żądanie Spółki Kontrahent wskaże i opíše Narzędzia AI użyte do stworzenia lub opracowania odpowiedniej części takiego Deliverable.

4. WYKORZYSTANIE INFORMACJI POUFNYCH SPÓŁKI. Kontrahent nie będzie wykorzystywał ani stosował, oraz zapewni, że jego Przedstawiciele nie będą wykorzystywać ani stosować Informacji Poufnych Spółki w jakimkolwiek Narzędziu AI, chyba że Spółka udzieli uprzedniej wyraźnej zgody na piśmie. Niezależnie od powyższego, Kontrahent może wykorzystywać Informacje Poufne Spółki w ramach wewnętrznej, bezpiecznej, ograniczonej dostępem, niepublicznej instancji Narzędzia AI przeznaczonej wyłącznie dla Kontrahenta w zakresie niezbędnym do wykonania zobowiązań Kontrahenta wynikających z Umowy, pod warunkiem przestrzegania przez Kontrahenta postanowień Umowy dotyczących poufności, bezpieczeństwa i zakazu wykorzystania, oraz pod warunkiem, że Informacje Poufne Spółki nie są wykorzystywane do trenowania, dostrajania, ulepszania ani w inny sposób zwiększania funkcjonalności jakiegokolwiek Narzędzia AI.

5. OŚWIADCZENIA, ZAPEWNIENIA I ZOBOWIĄZANIA. Oprócz innych oświadczeń, zapewnień i zobowiązań określonych w Umowie, Kontrahent oświadcza, zapewnia i zobowiązuje się wobec Spółki, co następuje:

5.1. Kontrahent oraz jego Przedstawiciele: (a) uzyskali wystarczające prawa (w tym wszelkie mające zastosowanie prawa licencyjne) do wszystkich Danych Treningowych wykorzystywanych do dostosowywania, trenowania lub ulepszania Narzędzi AI używanych przez Kontrahenta lub w jego imieniu w związku z Usługami, (b) dokonali wszelkich niezbędnych ujawnień wobec osób trzecich dotyczących takich Danych Treningowych oraz wszystkich Narzędzi AI używanych przez Kontrahenta lub w jego imieniu w związku z Usługami, oraz (c) uzyskali wszelkie niezbędne zgody osób trzecich w związku z takimi Danymi Treningowymi oraz wszystkimi Narzędziami AI używanymi przez Kontrahenta lub w jego imieniu w związku z Usługami.

5.2. Wykorzystanie przez Kontrahenta lub jego Przedstawicieli Danych Treningowych do trenowania jakichkolwiek Narzędzi AI używanych przez Kontrahenta lub w jego imieniu w związku z Usługami nie narusza i nie będzie naruszać jakichkolwiek praw (w tym między innymi praw własności intelektualnej lub praw do prywatności) osób trzecich.

5.3. Kontrahent przyjął lub przyjmie rozsądne praktyki zgodne z EU AI Act w zakresie przejrzystości danych treningowych oraz zgodności z mającymi zastosowanie przepisami prawa autorskiego, w tym obowiązkami poszanowania wskazań opt-out przez podmioty praw autorskich zgodnie z art. 4 ust. 3 dyrektywy (UE) 2019/790.

5.4. AI Output generowane przez Narzędzia AI używane przez Kontrahenta lub w jego imieniu w związku z Usługami, lub Materiały Spółki tworzone przy użyciu Narzędzi AI, lub wykorzystanie takiego AI Output lub Materiałów Spółki, nie naruszają i nie będą naruszać jakichkolwiek praw (w tym praw własności intelektualnej lub praw do prywatności) osób trzecich oraz nie będą naruszać obowiązujących przepisów prawa.

5.5. Bez ograniczania obowiązku Kontrahenta do przestrzegania wszystkich obowiązujących przepisów prawa wynikających z Umowy, Kontrahent będzie wykonywał Usługi zgodnie z EU AI Act oraz będzie przestrzegał wszystkich innych obowiązujących przepisów prawa oraz standardów branżowych, polityk, procedur i/lub dobrowolnych zobowiązań dotyczących etycznego lub odpowiedzialnego wykorzystania Narzędzi AI, w tym mających zastosowanie wytycznych EMA oraz wszelkich innych mających zastosowanie krajowych lub międzynarodowych ram regulacyjnych, polityk, protokołów, procedur oraz dobrowolnych zobowiązań związanych z wykorzystaniem Narzędzi AI.

5.6. Nie istnieje żadne roszczenie, skarga, postępowanie ani spór sądowy zarzucający, że Narzędzia AI lub jakiekolwiek Dane Treningowe są lub były sfalszowane, stroniczne, dyskryminujące, niewiarygodne, antykonkurencyjne, naruszające prawa obywatelskie lub inne prawa podstawowe lub manipulowane w sposób nieetyczny lub nienaukowy, lub nie są zgodne z obowiązującymi przepisami prawa. W okresie obowiązywania Umowy Kontrahent niezwłocznie powiadomi Spółkę po powzięciu wiedzy o jakiegokolwiek takiej skardze, roszczeniu, postępowaniu lub sporze sądowym.

6. DZIAŁANIA NAPRAWCZE. Kontrahent niezwłocznie powiadomi Spółkę na piśmie po powzięciu wiedzy o naruszeniu jakiegokolwiek oświadczenia lub zapewnienia zawartego w niniejszym Harmonogramie AI. Kontrahent doloży najwyższych starań, aby niezwłocznie ograniczyć i usunąć każde naruszenie jakiegokolwiek oświadczenia lub zapewnienia zawartego w niniejszym Harmonogramie AI, w tym w odpowiedzi na jakąkolwiek skargę, roszczenie, postępowanie lub spór sądowy opisany powyżej. Kontrahent będzie informował Spółkę o swoich działaniach oraz współpracował ze Spółką w związku z działaniami Kontrahenta mającymi na celu ograniczenie i usunięcie takiego naruszenia, skargi, roszczenia, postępowania lub sporu sądowego.

7. PRZEJRZYSTOŚĆ. Kontrahent będzie współpracował ze Spółką i dostarczy wszelkie informacje żądane przez Spółkę w związku z jakąkolwiek oceną przeprowadzaną przez Spółkę dotyczącą Narzędzi AI używanych przez Kontrahenta lub w jego imieniu w związku z Usługami, w tym AI Output i Danych Treningowych oraz zobowiązań Kontrahenta wynikających z niniejszego Harmonogramu AI. Jeżeli Kontrahent wykorzystuje jakiekolwiek Narzędzia AI do tworzenia Materiałów Spółki, Kontrahent ujawni Spółce nazwy użytych Narzędzi AI. Kontrahent będzie również współpracował ze Spółką przy udzielaniu odpowiedzi na wszelkie zapytania regulacyjne, audyty lub inne żądania otrzymane przez Spółkę od jakiegokolwiek organu rządowego, organu normalizacyjnego lub podobnego podmiotu lub wszczęte przez taki podmiot w związku z Narzędziami AI używanymi przez Kontrahenta lub w jego imieniu w związku z Usługami, w tym AI Output i Danymi Treningowymi.

8. PRAWA I WŁASNOŚĆ. Spółka zachowuje wszelkie prawa, tytuły i udziały w Prompts oraz AI Output i nic w Umowie ani jakimkolwiek Zamówieniu nie przenosi na Kontrahenta ani jego licencjodawców lub Przedstawicieli jakichkolwiek praw własności do Prompts lub AI Output. Kontrahent oraz jego Przedstawiciele nie będą (a) reprodukować, rozpowszechniać, wyświetlać, wykonywać, opracowywać utworów zależnych ani w inny sposób wykorzystywać Prompts lub AI Output lub Materiałów Spółki tworzonych przy użyciu Narzędzi AI w jakikolwiek sposób ani zezwalać osobom trzecim na takie działania, ani (b) tworzyć na żądanie osób trzecich jakichkolwiek utworów, elementów, materiałów, publikacji, których wykorzystanie (w tym utrwalenie, reprodukcja lub rozpowszechnianie) stanowiłoby naruszenie praw do Prompts, AI Output lub Materiałów Spółki tworzonych przy użyciu Narzędzi AI, jeżeli byłyby one chronione prawem autorskim, z wyjątkiem zakresu wyraźnie dozwolonego przez Spółkę i opisanego w Zamówieniu. Na żądanie Spółki Kontrahent dokona lub spowoduje dokonanie znaczącej kontroli ludzkiej, interwencji i modyfikacji Materiałów Spółki tworzonych przy użyciu Narzędzi AI w zakresie racjonalnie niezbędnym do zapewnienia ochrony prawnoautorskiej zgodnie z obowiązującym prawem. Na uzasadnione żądanie Kontrahent dostarczy dokumentację opisującą charakter takiego wkładu ludzkiego.

Amgen Standard Terms and Conditions
Amgen Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

"Amgen Group" means Amgen Inc. and its subsidiaries and affiliates.

"Amgen" means the company indicated in the "Send Invoice To:" Section of the applicable Amgen purchase order and which enters into this Agreement.

"Company Requirements" shall mean without limitation (i) any of Amgen's safety, security and compliance rules, programs and policies as applicable to Supplier or Supplier's performance hereunder made available to Supplier; (ii) Amgen's Code of Conduct (available at <https://www.amgen.com/about/how-we-operate/business-ethics-and-compliance/staff-code-of-conduct>); (iii) Amgen's Supplier Code of Conduct (available at <https://www.amgen.com/partners/suppliers/supplier-resources/supplier-code-of-conduct>); and (iv) those policies, codes, rules, standards, procedures and other governance documents of Amgen made available to Supplier that are applicable to persons or entities conducting business with or for Amgen that set forth standards of conduct, including when engaging in interactions with certain representatives of governmental authorities or other third parties, each as may be revised by Amgen from time to time in its sole discretion.

"Deliverables" means all tangible and intangible property in written or oral form provided or to be provided by Supplier and/or its representatives in performance of the Agreement, whether explicitly required by Amgen or reasonably implied from the nature of the supply of Goods and/or Services.

"Goods" means the goods to be supplied by Supplier and/or its representatives to Amgen and/or Amgen Group members as described in or incorporated in an Order.

"Key Personnel" means personnel, approved of in advance and in writing by Amgen who shall be instrumental in Supplier's performance of the Agreement.

"Order" means the Amgen purchase order or an Amgen written order for Goods and/or Services, agreed to by the Parties including the purchase order number, incorporated by this reference into the Agreement.

"Party" means either Supplier or Amgen.

"Parties" means both Supplier and Amgen.

"Services" means any services to be performed by Supplier and/or its representatives as described in or incorporated in an Order.

"Supplier" means the company indicated as Supplier in the applicable Order.

"Term" means the term set out in the Order or, if the Order is silent, the period of time from the date of the Order until acceptance in writing of Goods or Services.

1. SCOPE AND ENGAGEMENT

1.1 Amgen shall place Orders and Supplier agrees to supply Goods and/or Services as described in the applicable Order to Amgen and/or Amgen Group members in accordance with these standard terms and conditions of purchase (together, this **"Agreement"**). Supplier will not be compensated unless authorized by a properly executed Order. Any Supplier document containing additional Supplier terms and conditions attached to any Order (whether by Amgen or otherwise), shall not be construed as acceptance by Amgen of any change to or extension of Amgen's obligations as set forth in this Agreement, unless expressly agreed between Amgen and Supplier. Supplier's execution or commencement of performance hereunder constitutes Supplier's acceptance of this Agreement. Nothing contained herein shall obligate Amgen or any Amgen Group member to any exclusive relationship with Supplier or to purchase any minimum amount from Supplier or restrict Amgen or any Amgen Group member from contracting with any competitor of Supplier. In the event of conflict between these standard terms and conditions, the express terms of an Order, and, if applicable, a negotiated and fully executed agreement between the Parties pertaining to the Services contemplated in the corresponding Order (**"Executed Agreement"**), the order of precedence shall be the Executed Agreement, the terms of the corresponding Order and then these standard terms and conditions. This Agreement, along with the documents referred to in the Order and the Executed Agreement, if applicable, contains the entire agreement between the Parties with respect to the matters to which it refers, and contains everything the Parties have negotiated and agreed upon. It replaces and annuls any and all prior or contemporaneous agreements, communications, offers, proposals, representations, or correspondence, oral or written, exchanged or concluded between the Parties relating to the same subject matter, including any standard terms and conditions of Supplier. No modification of this Agreement will be effective unless made in writing and signed by an authorized representative of each Party.

1.2 Supplier represents and warrants that Supplier (a) is capable of performing this Agreement and has full power and authority to enter into this Agreement as represented to Amgen; (b) has not entered into any contractual obligation, express or implied, inconsistent with the terms of this Agreement; (c) personnel have no financial or personal interests that would prevent Supplier from performing Services in an objective and non-biased manner or otherwise supplying the Goods if applicable; (d) shall not employ, subcontract or instruct any healthcare professional to provide Services or Goods to Amgen who has been the subject of a debarment, disqualification or exclusion under any rules in any jurisdiction where they have practiced. Supplier shall notify Amgen immediately in writing upon any inquiry or commencement of proceedings concerning debarment, disqualification or exclusion of the same. (e) and any persons performing Services on behalf of Supplier do not (i) appear on, and are not associated with, any

name or entity on the U.S. Department of Commerce Entity List and Denied Persons List, the U.S. Department of Treasury Specially Designated National and Blocked Persons List or the U.S. Department of State Debarred Parties List; (ii) appear on the European Commission Service for Foreign Policy Instruments consolidated list of persons, groups and entities subject to EU financial sanctions from the Financial Sanctions Database; or (iii) any other applicable countries' sanctions list(s). Supplier is responsible for accessing the currently available lists to comply with this section; (f) and its representatives (I) are not located in, will not use Amgen information or materials from within or to support any activity in, and are not, and are not acting on behalf of any country or territory that is subject to any applicable export restrictions and (ii) will not export, re-export, transfer, retransfer or release, directly or indirectly Amgen information or materials in violation of the Export Control Laws, if applicable, without first completing all required undertakings (including obtaining any necessary governmental approvals); (g) and its representatives have not violated and are not in violation of the Anti-Boycott Laws and do not participate in international boycotts of any type.

1.3 It is a condition of this Agreement that Supplier shall:

- (a) perform the obligations under this Agreement consistent with the highest standards of the profession, to the best of Supplier's skill and ability, and in accordance with Company Requirements as well as all applicable current and future laws and regulations;
- (b) provide Goods and/or Deliverables and/or perform Services in accordance with any Order, including any specification agreed therein;
- (c) provide Key Personnel as agreed in the Order;
- (d) obtain any and all consents, authorizations, licences and releases necessary for supply of Goods and/or Deliverables and/or Services; and,
- (e) in light of Amgen being a pharmaceutical company regulated by codes of practice for the promotion of medicines and interactions with healthcare professionals/institutions (i) disclose in writing, as applicable, to the relevant regulatory body or employer the existence and content of any agreement with any healthcare professional related to the Services under this Agreement, including obtaining the written consent of any applicable employer, which requires such disclosure or consent; and (ii) ensure that any Services which include the reimbursement of expenses to healthcare professionals/institutions must be reasonable and any compensation must be at fair market value in arm's length transactions and in compliance with limits set forth in any applicable law or code of practice and any such arrangement does not involve any counselling or promotion of a business arrangement or other activity that violates any applicable law;
- (f) not recruit, solicit or induce any Amgen Group employee, client, customer or account to terminate their employment or business relationship with any entities belonging to the Amgen Group during the term of this Agreement or for a period of six (6) months thereafter;
- (g) not enter into any other agreement, whether written or oral which would prevent performance of Supplier's obligations hereunder or engage in any activity which relates to a business directly competing or attempting to directly compete with Amgen in the countries where the Services or Goods are to be supplied during the Term of this Agreement and for a period of six (6) months thereafter;
- (h) not offer any government official or employee any gift, entertainment, payment, loan or other gratuity that may influence the award of a contract, obtain favorable treatment or in any way influence the prescription or supply of medicines;
- (i) not initiate any communication relating to the Services or Deliverables or Goods, as applicable, with any governmental or regulatory authority unless required by law and then only on prior written consultation with Amgen, or if requested in writing to do so by Amgen. If a government or regulatory authority initiates communications giving notice to Supplier of any intention to take any regulatory action regarding the subject matter of this Agreement, Supplier will promptly notify in writing Amgen, provide Amgen with copies of correspondence related thereto, and provide Amgen with an opportunity to comment to the furthest extent possible. Amgen acknowledges that it may not direct the manner in which Supplier fulfils its obligations to permit inspection by government authorities.
- (j) with respect to all transactions pertaining to this Agreement (i) comply with all applicable export control laws and regulations including U.S. Export Administration Regulations ("Export Control Laws"), and (ii) acknowledge that certain material such as Confidential Information may be subject to Export Control Laws.
- (k) if engaging an external workforce or staff augmentation, not (and cause its representatives not to) supply the Services hereunder from: (i) a Restricted Country; (ii) a citizen or resident in a Restricted Country. Supplier shall perform reasonable due diligence on its Representatives in accordance with Export Control Laws prior to providing any Services to Amgen. For purposes of this Agreement, the term Restricted Country shall include, but not be limited to, Crimea region of Ukraine, Cuba, Iran, North Korea, Sudan and Syria.
- (l) confirm that neither Supplier nor its representatives are or are owned, controlled by or acting on behalf of, directly or indirectly, any person, government or entity listed on any applicable country's economic or financial sanction regime or subject to any economic or financial sanctions of any applicable country's economic or financial sanction regime, including the European Union and the Office of Foreign Assets Control. Supplier and its Representatives have not and will not engage directly or indirectly in any transaction on behalf of Amgen or its Affiliates that could potentially violate any applicable country's economic and financial sanctions regime.
- (m) with respect to transactions pertaining to this Agreement, (i) comply with the anti-boycott laws and regulations as administered by the U.S. Department of Treasury and the U.S. Department of Commerce ("Anti-Boycott Laws") and (ii) refrain from the following
 - (a) refusing to do business with an unsanctioned boycotted country, with or in Israel or with blacklisted companies; (b) discriminating

against persons based on race, religion, sex, national origin or nationality; (c) furnishing information about business relationships with an unsanctioned boycotted country, with or in Israel or with blacklisted companies; or (d) furnishing information about the race, religion, sex, or national origin of another person in order to boycott.

2. SUPPLY OF GOODS & ACCEPTANCE OF SERVICES

2.1 Inspection. Before delivering the Goods, Supplier shall carefully inspect and test them for compliance with the Order. Supplier shall keep a proper record of all such inspections and tests and shall supply Amgen with copies of such records on request. Amgen shall have the right at all reasonable times to inspect and test the Goods while under the control of Supplier prior to acceptance. Notwithstanding any such inspection or testing by Amgen, Supplier shall remain fully responsible for the Goods. Failure to exercise right of inspection does not relieve Supplier of any obligation to furnish Goods or Deliverables, as applicable in accordance with this Agreement

2.2 Delivery and Acceptance. Supplier shall at Supplier's own risk and expense in all respects deliver the Goods or Deliverables as specified in the Order or as directed by Amgen. Deliveries of Goods shall include a delivery note with the purchase order number, date of the Order, number of units and description of contents and shall be properly packed and secured so as to reach their destination in an undamaged condition. If no delivery date is specified in the Order, delivery shall take place within twenty-eight (28) days from the date of the Order. Delivery shall take place during normal business hours unless otherwise agreed by Amgen in writing. Amgen shall not be under any obligation to accept delivery of the Goods unless a packing or delivery note accompanies each delivery. Goods delivered by instalments shall not be treated as single and severable agreements and failure by Supplier to deliver one instalment shall entitle Amgen at its option to treat the Agreement as repudiated. In the event of loss or damage to the Goods prior to or during delivery to Amgen, Supplier shall give written notice of such loss or damage to Amgen and Supplier shall, at Supplier's own expense, promptly replace or repair such lost or damaged Goods but in any event no later than within thirty (30) days from the written notice. Time shall be of the essence.

2.3 Title and Risk. Goods shall remain at the risk of Supplier until delivery and written acceptance by Amgen, (i.e. when off-loading and stacking, is complete), at which time title shall pass to Amgen. Upon delivery and written acceptance by Amgen, the Goods shall not be subject to any option, charge, lien, encumbrance or other adverse right and neither Supplier nor any third party shall be entitled either to retain title to the Goods or to have any equitable or other rights over the Goods.

2.4 Rejection. Without prejudice to any other right or remedy which Amgen or any other Amgen Group member may have, Amgen may, following a reasonable period after delivery, reject in writing any Goods (in whole or in part) which are not supplied in accordance with this Agreement. Amgen may, at its option, (i) carry out such work as may be necessary to make Goods comply with this Agreement and claim such damages as may have been sustained in consequence of Supplier's breach or breaches of this Agreement; or (ii) return the Goods (and refuse to accept any further deliveries of the Goods without any liability to Supplier) and Supplier shall promptly reimburse any amount (payable immediately) paid by Amgen in advance and any delivery and storage costs in returning Goods to Supplier. Notwithstanding the foregoing Amgen shall not be deemed to have accepted and may reject the Goods within a reasonable time after any latent defect has become apparent.

2.5 Goods repair and replace warranty. Goods shall be (a) of the best available design, of the best quality, material and workmanship, be without fault and of satisfactory quality, free of all defects and fit for the purpose required by Amgen and the Amgen Group members and shall conform in all respects with the Order or as advised by Amgen, and Supplier warrants that: the Goods shall be of satisfactory quality, free of all defects in material and workmanship, conform to applicable specifications in the Order and fit for the purpose required by Amgen or the Amgen Group members and such warranty shall extend to any defect or nonconformity arising or manifesting itself after delivery and acceptance of the Goods and during the term specified in the Order ("Warranty Period"); where the defects appear under proper use within the Warranty Period, Supplier shall either (A) free or charge either repair or, at its option, replace defective Goods within twenty-four (24) hours provided that (i) notice in writing of the defects complained of shall be given to Supplier upon their appearance, and (ii) such defects shall be found to Supplier's satisfaction to have arisen solely from faulty design, workmanship or materials; or, (B) refund the price of the defective portion of the Goods in the event that such amounts have already been paid by Amgen to Supplier; any repaired or replaced Goods shall be redelivered by Supplier free of charge to the original point of delivery as specified in the Order and in accordance with and subject to this Agreement; and if the agreed Warranty Period as specified in the Order exceeds the term of the manufacturer's warranty, Supplier shall procure an extended warranty at Supplier's cost (c)The remedies in this section are without prejudice to and in addition to any warranties; indemnities, remedies or other rights provide by law and/or under any other provision of this Agreement for the benefit of Amgen or the Amgen Group members.

3. PAYMENT

3.1 Pricing. Prices set forth in the Order are inclusive of all additional costs and expenses, including packaging, packing, insurance, customs clearance and delivery costs.

3.2 Invoicing. Supplier will invoice Amgen for the supply of Goods and Services monthly or as agreed with Amgen in writing in advance. Invoices will set forth the Order number, actual number of hours worked, itemize all other reimbursable costs incurred and list VAT as a separate line item. Undisputed invoices will be payable by Amgen within sixty (60) days of receipt. Amgen shall be entitled to set off against the price of any Goods any sums owed to Amgen or any Amgen Group member by Supplier.

3.3 Discounts. Amgen shall be entitled to any discount for prompt payments or volume of purchases generally granted by Supplier whether or not shown on any Order.

3.4 Expenses. No expenses are payable unless approved in writing by Amgen in advance. Any and all requests for reimbursement for expenses must be accompanied by documentation in form and detail sufficient to meet the requirements of the taxing authorities with respect to recognition of expenses for corporate tax purposes.

4. INDEMNITY AND INSURANCE

4.1 Indemnity. Supplier shall indemnify and keep indemnified Amgen, its employees and any member of the Amgen Group against all losses, claims, expenses, costs, (including legal costs), damages and liabilities of whatever nature, including economic loss, loss of profit, direct loss or consequential loss, administrative loss, including those arising out of third party claims or actions ("**Claims**"), arising from or incurred, directly or indirectly, in connection with breach of any express or implied term, obligation, warranty or condition given by Supplier either in relation to the performance of the Services, the provision of Deliverables, or any defective workmanship, quality or materials of any Goods supplied under this Agreement, or in connection with any infringement or alleged infringement of any patent, registered design, design right, trade mark, copyright or other intellectual property right through the use, manufacture or supply of the Goods, or any act or omission of Supplier or Supplier's employees, representatives, agents or sub-contractors in supplying or delivering the Goods, Deliverables or Services or otherwise in connection with this Agreement.

4.2 Insurance. Supplier shall take out and maintain at its own cost such insurance policies appropriate and adequate to cover its obligations and liabilities under this Agreement. Upon Amgen's request, Supplier will provide to Amgen within five (5) days written proof of Supplier's insurance coverage acceptable to Amgen in accordance with this Agreement.

5. CONFIDENTIALITY

Supplier shall, during the Term of this Agreement and for a term of five (5) years thereafter unless legally permitted longer, hold in confidence, all information and materials, including confidential and/or proprietary information, know-how, third party information, trade secrets, the terms of this Agreement and the fact of its existence, business, marketing, economic, strategic and financial, customer and pricing information, economic models, product information, reports, data, orders, agreements, communications, correspondence, studies, protocols, study designs, test or study results, analyses, specifications, estimates, calculations, models, forecasts, maps, plans, specimens, drawings, surveys, photographs, software, equipment, processes, programs, and any ideas, methods, discoveries, inventions, patents, concepts, research, development, or other related intellectual property right, received by or disclosed to Supplier or its representatives by Amgen or any Amgen Group member in any form or that results from Supplier's performance under this Agreement ("**Confidential Information**") and will not disclose to any third party or use it for any purpose except as provided in this Agreement. Supplier will have no proprietary rights whatsoever in the Confidential Information. Supplier will limit the access to the Confidential Information to only those persons under Supplier's direct control who, with Amgen's knowledge and written consent, are already under confidentiality obligations at least as restrictive as those under this Agreement. Notwithstanding anything to the contrary herein, Supplier will have no obligation of confidentiality and non-use with respect to any portion of the Confidential Information which is or later becomes generally available to the public by use or publication, through no fault of Supplier, or, is obtained from a third party without restriction who had the legal right to disclose the same to Supplier, or, which Supplier already possesses as evidenced by Supplier's written records, predating receipt thereof from Amgen. Supplier may disclose Confidential Information that is required to be disclosed if in response to a valid order of a court or other governmental body, so long as Supplier provides Amgen with timely prior written notice and limits as far as possible the scope of such disclosure. Supplier will promptly return to Amgen, upon its written request (but in any event upon the termination of this Agreement for any reason), the Confidential Information in tangible form, including copies in all forms, and delete the Confidential Information stored in any magnetic or optical disc or memory, unless such deletion is prohibited by law. Supplier will be entitled to retain one copy of the Confidential Information for record keeping purposes if required by law. Supplier will not, in connection with the Services to be performed or Goods or Deliverables to be supplied under this Agreement, disclose to Amgen any information which is confidential and/or proprietary to Supplier or any third party.

6. DATA PROCESSING AND DISCLOSURE BY AMGEN

6.1 Data Processing. The administration and management of this Agreement may include Amgen's collection and processing of personal information. Such information includes non-sensitive information such as name, contact details, field of expertise and the content of this Agreement. This information may be transferred to trusted third parties for processing in countries located outside of that in which it was collected. Regardless of the country where this information is processed, Amgen maintains and requires its third-party processors to maintain appropriate administrative, technical and physical safeguards to protect the information. Transfers of personal information follow applicable laws and are subject to safeguards such as Amgen's Binding Corporate Rules ("BCRs") or Standard Contractual Clauses. For information on Amgen's BCRs, visit <http://www.amgen.com/bcr/>. For information on Standard Contractual Clauses, contact Amgen's Data Protection Officer at privacy@amgen.com. To exercise rights, including rights to access, correct, or request deletion of personal information (subject to certain restrictions imposed by law), contact Amgen's Data Protection Officer. To lodge a complaint about the processing of personal information, contact Amgen's Data Protection Officer or the applicable National Data Protection Authority. Supplier shall ensure that its personnel whose personal information is processed hereunder receives appropriate notice to allow for the processing of personal information consistent with this Section.

6.2 Disclosure. Notwithstanding anything to the contrary in this Agreement, Supplier acknowledges and agrees that to the extent required or necessary to comply with applicable laws and codes of practice on disclosure obligations (i) Amgen is permitted to publicly disclose information regarding Supplier and this Agreement, and (ii) this information may include without limitation payments, or other transfers of value, made to Supplier and/or made by Supplier on behalf or at the request of Amgen to health care professional, health care institutions, and other persons or entities that are subject of the disclosure laws (each a "Disclosure

Subject"). Supplier agrees to promptly respond to, and cooperate with, reasonable requests of Amgen regarding collection of information, such as the completion of forms and the submission of information in a specific format e.g. a "spend capture form" provided by Amgen, in compliance with all relevant disclosure laws and regulations. If required by law, Supplier warrants and agrees to undertake to inform the Disclosure Subject about any disclosure, data transfer and processing obligations stated herein as well as to give sufficient notice to the Disclosure Subject of such.

7. INTELLECTUAL PROPERTY

7.1 No third-party infringement. No Goods, Services or Deliverable shall infringe any intellectual property or other right of any third party, or cause any royalty payment to be payable, save as agreed in the Order.

7.2 Work Product. Any Deliverables, information, or results, specifications, proposals, including discoveries, inventions, copyright, design rights, patents, innovations, suggestions, know-how, idea, specifications and reports made by Supplier or its representatives, and all present and future intellectual property rights which result from, or are related to, information disclosed by Amgen or any Amgen Group member to Supplier or its representatives or which are developed as a result of, or in connection with Supplier's Services or Deliverables under this Agreement ("**Work Product**") shall be the exclusive property of Amgen or its designated member of the Amgen Group. Supplier hereby assigns or will assign to Amgen or its designated member of the Amgen Group upon the date of the Work Product's creation all of Supplier's rights, title and interest in all Work Product including any present and future intellectual property rights, without retaining any rights whatsoever. If Supplier is not able to assign such intellectual property rights to Amgen for any legal or factual reason, Supplier hereby grants Amgen an exclusive, royalty-free, perpetual, worldwide unrestricted license to reproduce, distribute, modify and otherwise utilize such intellectual property rights. No other intellectual property right is granted to either Party under this Agreement and the disclosure of any Confidential Information shall not result in any obligation to grant either Party any rights in or to the subject matter of the other Party. Any intellectual property rights existing prior to the date of this Agreement shall remain the property of the Party introducing the same.

8. CANCELLATION

8.1 The Order may be cancelled by Amgen without damages at any time by giving thirty (30) days prior written notice.

8.2 Cancellation for non-delivery. If the Goods, Deliverables or Services are not delivered on the due date, Amgen may cancel the Agreement in whole or in part, and/or to refuse to accept any subsequent delivery of the Goods or Deliverables or Services which Supplier attempts to make, and/or, recover from Supplier any expenditure reasonably incurred by Amgen or any other Amgen Group member in obtaining the Goods or Deliverables or Services in substitution from another supplier, and/or, claim damages for any additional costs, loss or expenses incurred by Amgen which are in any way attributable to Supplier's failure to deliver the Goods or Deliverables or Services on the due date, without prejudice to any other rights which it may have. Amgen shall return to Supplier at Supplier's risk and expense any Goods already delivered which by reason of the non- delivery of the balance are not reasonably capable of use by Amgen, as determined in its reasonable discretion, in the ordinary course of Amgen's business, and Supplier shall immediately refund to Amgen any money paid by Amgen for or in respect of undelivered or returned Goods, and, Supplier shall pay to Amgen an amount equal to the excess (if any) over the agreed price for costs reasonably incurred by Amgen in buying other goods in place of the Goods, and, Amgen shall be under no other liability to Supplier for or in respect of rescission of the Agreement pursuant to the provisions of this clause.

8.3 Other cancellation events. Amgen shall be entitled to terminate the Agreement with immediate effect, on written notice to Supplier and without liability to Supplier if (i) Supplier breaches of any of its obligations under the Agreement which is incapable of remedy; or (ii) Supplier fails to remedy within thirty (30) days where capable of remedy, or persists in any breach of its obligations under the Agreement; or (iii) an order is made or an effective resolution is passed for the liquidation, winding up or administration of Supplier, or Supplier seeks or enters into any composition or arrangement with its creditors, or suffers or permits any distress proceedings or an encumbrancer to take possession or a receiver or manager to be appointed of all or any part of its assets or undertaking, or Supplier ceases or threatens to cease to carry on its business or substantially the whole of its business or disposes of its undertaking or stops or threatens to stop payment of its debts, or (iv) there is a change in control of Supplier during the Term of the Agreement.

8.4 Survival. The termination of this Agreement for any reason will not release either Party from any obligations and liabilities which the Parties have expressly agreed will survive such termination or which remain to be performed or by their nature would be intended to be applicable following any such termination.

8.5 Rights upon termination. Upon receipt of notice of termination, Supplier shall do the following unless otherwise specified by Amgen: Incur no further obligations; use its best endeavors to reduce as far as possible any costs associated with any such termination; preserve any performance that is in progress or completed and the data relating thereto until Amgen or Amgen's designee takes possession thereof; and turn over Work Products in accordance with Amgen's instructions.

9. RELATIONSHIP OF PARTIES

Nothing in this Agreement shall be construed to create a partnership, joint venture, principal-agent or employer- employee relationship between Supplier and Amgen. The relationship of Supplier to Amgen will be one of independent contractor and at no time will Supplier hold itself out to be an employee of any Amgen Group member or claim the status, prerequisites or benefits of an Amgen Group employee. Supplier shall not have any authority to obligate Amgen or any Amgen Group member by contract or otherwise, or represent itself, either directly or indirectly, as being connected with or interested in the business of the Amgen Group. Unless otherwise required by law, no amount will be deducted or withheld from Amgen's payment to Supplier for income taxes and no social security contributions of any kind (e.g. medical, pension or unemployment insurance) will be payable by

Amgen on Supplier's behalf. Supplier shall be responsible for registering with the competent tax and social security authorities to conduct business including making appropriate filings and payments to all applicable taxing and social security authorities.

10. SUBCONTRACTORS

10.1 Supplier shall only subcontract its obligations under this Agreement to the subcontractors agreed by Amgen in advance in writing.

10.2 Any subcontracting by Supplier under this Agreement shall be pursuant to a separate written agreement between Supplier and the subcontractors and shall be performed in accordance with the requirements of this Agreement. No subcontract shall relieve Supplier from any of its obligations or liabilities under this Agreement.

10.3 Nothing in this Agreement or any subcontract shall create any contractual relationship between any member of the Amgen Group and a subcontractor, or any obligation on any member of the Amgen Group to pay or be responsible for the payment of, any sums to any subcontractor. Supplier shall properly direct and control its subcontractors and have full responsibility for the Services or Deliverables, whether performed by Supplier or its subcontractors or otherwise with respect to the delivery of the Goods.

10.4 Supplier shall be responsible to Amgen and the Amgen Group for (i) all Services performed or Deliverables or Goods provided and for the negligence, errors, acts, omissions and conduct of it and its subcontractors and any of its or its subcontractors employees, representatives or agents, and (ii) compliance by each subcontractor with the requirements of this Agreement and all applicable law, rules and regulations to the same

11. MARKET AND CUSTOMER RESEARCH

To the extent Supplier's performance hereunder includes any activity involving either (a) original collection of data or information directly from a defined audience of interest, or (b) purchase of existing data or information about a defined audience, designed to systematically investigate, acquire, analyze and report on data and insights with respect to any of Amgen's original markets and/or products (any such activity "Market Research"), Supplier shall (i) comply with ESOMAR, the EphMRA Code of Conduct, any other applicable local country code of conduct and, as provided to Supplier, with Amgen's SOP for market and customer research and (ii) the Safety Requirement for Market Research Programs as provided by Amgen (available at <https://www.amgensuppliers.amgen.com/market-research-safety-reporting-training/market-research-master-data/>) and incorporated to this Agreement by reference.

12. INFORMATION SECURITY

12.1 Supplier must comply with Amgen information security policies, procedures, and standards as well as Amgen's Information Security Schedule, if applicable.

13. ANTI-CORRUPTION REPRESENTATION AND WARRANTY

Supplier represents, warrants and covenants, as of the effective date of this Agreement to and through the expiration or termination of this Agreement, (1) that Supplier, and, to the best of its knowledge, Supplier's owners, directors, officers, employees, or any agent, representative, subcontractor or other third party acting for or on Supplier's behalf (collectively, "Representatives"), shall not, directly or indirectly, offer, pay, promise to pay, or authorize such offer, promise or payment, of anything of value, to any individual or entity for the purposes of obtaining or retaining business or any improper advantage in connection with this Agreement, or that would otherwise violate any Applicable Laws, rules and regulations concerning or relating to public or commercial bribery or corruption ("AntiCorruption Laws"), (2) that Supplier's books, accounts, records and invoices related to this Agreement or related to any work conducted for or on behalf of Amgen are and will be complete and accurate and (3) that Amgen may terminate this agreement (a) if Supplier or Supplier's Representatives fails to comply with the Anti-Corruption Laws or with this provision, or (b) if Amgen has a good faith belief that Supplier or Supplier's Representatives has violated, intends to violate, or has caused a violation of the Anti-Corruption Laws. If Amgen requires that Supplier complete a compliance certification, Amgen may also terminate this agreement if Supplier (1) fails to complete a compliance certification, (2) fails to complete it truthfully and accurately, or (3) fails to comply with the terms of that certification.

14. DATA PROTECTION

If Supplier processes Personal Information on behalf of Amgen, Supplier shall comply with Amgen's Privacy and Data Protection Schedule. Supplier shall not provide the Amgen Group with any Personal Information, unless otherwise agreed in advance in writing by Amgen.

15. MISCELLANEOUS

15.1 Enforcement of Rights. At no time will Supplier act in a manner to prejudice the rights of the Amgen Group, including by failing to notify Amgen promptly in writing if Supplier becomes aware of any infringement, or suspected infringement, of the rights to the intellectual property or any breach of confidentiality. Supplier will during or after the term of this Agreement and upon Amgen's request, assist Amgen and any other member of the Amgen Group (at Amgen's expense) in obtaining, enforcing and/or maintaining the Amgen Group's rights in the Work Product.

15.2 Notices. Any notice in connection with this Agreement must be in writing and in English, and shall be validly given with respect to each Party if sent by an internationally recognized courier service to the address set out in the relevant Order. Any notice shall be deemed to have been received on date of receipt as recorded in courier's records and shall be effective upon receipt.

15.3 Assignment. This Agreement or any interest in this Agreement shall not be assignable by Supplier without the prior written consent of Amgen. This Agreement shall be binding upon the successors and permitted assignees.

15.4 Records and Audit. Supplier shall maintain all records required in accordance with the applicable legislation and shall take reasonable and customary precautions to prevent damage, loss or alteration to such records. Such books and records shall be made available to Amgen and Amgen's Representatives for copy, review, audit and other business purposes at such reasonable times and places during this period.

15.5 Rights of Third Parties. Save as provided herein any party who is not a party to this Agreement may not benefit from or enforce any section of this Agreement, unless such rights are mandatory under the applicable legislation.

15.6 Waiver. A waiver or acceptance of any breach of any term, provision, condition, or right or consent granted under this Agreement shall be effective only if given in writing and signed by the waiving Party, and then only in the instance and for the purpose for which it is given. No failure or delay on the part of either Party in exercising or enforcing any right, power or remedy provided by law or under this Agreement shall in any way impair such right, power or remedy, or operate as a waiver thereof. The single or partial exercise of any right, power or remedy provided by law or under this Agreement shall not preclude any other or further exercise thereof or the exercise of any other right, power or remedy.

15.7 Severability. If any provision in this Agreement shall be held to be illegal, invalid or unenforceable, in whole or in part, under any applicable law, such provision shall be deemed not to form part of this Agreement, and the legality, validity or enforceability of the remainder of this Agreement shall not be affected. In such case, each Party shall use its best efforts to negotiate immediately, in good faith, a legally valid replacement provision. If such agreement is not reached within thirty (30) days from the date on which the provision was held to be illegal, invalid or unenforceable, then Amgen will have the right to terminate this Agreement upon written notice to Supplier.

15.8 Public Announcements. Supplier will not make any press release, statement or public announcement including by means of advertising or sales promotional materials or any other way that mentions or refers to Amgen, any Amgen Group member or the names of any employees of the Amgen Group without Amgen's prior written consent and will not publish the results of any Deliverables or Services or otherwise disclose the supply of Goods hereunder without the prior written approval of Amgen.

15.9 Force Majeure. A Party shall not be liable for any delay in the performance of its obligations under this Agreement if and to the extent such delay is caused, directly or indirectly, by acts of God, war, riots, terrorism, embargos, acts of public enemy, acts of military authority, earthquake, fire or flood ("**Force Majeure Event**"); provided that a Party may not claim relief for a Force Majeure Event under this Article unless each of the following conditions has been satisfied: (i) the Party claiming delay by Force Majeure Event (the "**Delayed Party**") is without fault in causing such delay; (ii) such delay could not have been prevented by reasonable precautions taken by the Delayed Party, including, without limitation, the use of alternate sources, or workaround plans; (iii) the Delayed Party uses commercially reasonable efforts to recommence performance of such obligations whenever and to whatever extent possible following the Force Majeure Event; and (iv) the Delayed Party immediately notifies the other Party by the most expedient method possible (to be confirmed in writing) and describes at a reasonable level of detail the circumstances causing the delay. All obligations of both Parties shall return to being in full force and effect upon the earlier to occur of (i) the passing of the Force Majeure Event or (ii) the failure of the Delayed Party to satisfy the conditions and/or perform its covenants under this Article.

15.10 Governing Law and Jurisdiction. This Agreement shall be governed by the laws of Poland. For any disputes that cannot be resolved between the Parties, the Parties agree that the jurisdiction for any resolution of disputes shall be the competent court of Poland.

15.11 Prevailing Language. In the event of a conflict between the English version and the Polish version, the English version shall prevail.

INFORMATION SECURITY REQUIREMENTS SCHEDULE

(Version: April 2026)

This Information Security Requirements Schedule ("Information Security Schedule") supplements (and is not intended, and shall not be interpreted, to limit the terms of the Agreement) and is governed by the terms and conditions of the Agreement to which it is attached. For purposes of this Information Security Schedule, the term "Counterparty" shall refer to the "Provider" or other defined term used in the Agreement to refer to the Party performing Services for or providing Goods to Company or its Affiliates. Any and all other defined terms not otherwise defined herein shall have the meanings set forth in the Agreement. In addition to requirements set forth in the Agreement, Counterparty shall handle, treat, store, access (or limit access), and otherwise protect Company Confidential Information, including without limitation, any Personal Information, in accordance with the terms of this Information Security Schedule and the applicable laws and regulations governing the handling of related information in any jurisdiction of a competent authority.

1. INFORMATION SECURITY PROGRAM REQUIREMENTS STANDARDS

1.1 Counterparty shall implement, and warrants that it will implement throughout the Term of the Agreement, a documented information security program that is based on the current version of one or more of the following industry standard information security frameworks (each an "Information Security Industry Standard"):

- (i) International Organization for Standardization ("ISO") / International Electrotechnical Commission ("IEC") ISO/IEC 27001 (Information Security, Cybersecurity and Privacy Protection — Information Security Management Systems- Requirements), supported by controls consistent with ISO/IEC 27002 (Information Security, Cybersecurity and Privacy Protection — Information Security Controls); or
- (ii) American Institute of Certified Public Accountants ("AICPA") Trust Services Criteria; or
- (iii) Information Security Forum ("ISF") Standards of Good Practice ("SoGP") for Information Security; or
- (iv) National Institute of Standards and Technology ("NIST") Special Publication 800-53 -Security and Privacy Controls for Information Systems and Organizations; or
- (v) Information Systems Audit and Control Association ("ISACA") Control Objectives for Information and related Technology ("COBIT"); or
- (vi) CyberFundamentals Framework, as published by the Centre for Cybersecurity Belgium ("CCB")

For a Counterparty incorporated or conducting its main activity in the European Union ("EU"), an information security program shall be implemented in accordance with (i) applicable EU cybersecurity laws and regulations, including Directive (EU) 2022/2555 of the European Parliament and of the Council of 14 December 2022 on measures for a high common level of cybersecurity across the Union, amending Regulation (EU) No 910/2014 and Directive (EU) 2018/1972, and repealing Directive (EU) 2016/1148 ("NIS 2"), and any transposition requirements of the country where Counterparty is incorporated or conducts its main activity; and (ii) applicable guidance related to information security and cybersecurity issued by the European Union Agency for Cybersecurity ("ENISA").

2. ACCESS TO ELECTRONIC INFORMATION SYSTEMS OR COMPANY'S CONFIDENTIAL INFORMATION

2.1 In the event Counterparty or its Representatives (as such term is defined below) have access to Company's Electronic Information Systems, including any Operational Technology, manufacturing systems, or network infrastructure ("EIS"), or have access to or process Company's Confidential Information that is collected, transferred, or stored by Company, Counterparty shall at all times implement Security as such term is defined herein. For purposes of this Information Security Schedule, the term "Security" means Counterparty's technological, physical, administrative and procedural safeguards, including but not limited to policies, procedures, standards, controls, hardware, software, firmware and physical security measures, the function or purpose of which is, in whole or part, to protect the confidentiality, integrity or availability of information and data) satisfactory to Company to protect EIS and Company's Confidential Information. For purposes of this Information Security Schedule, the term "Representatives" shall have the same meaning as such term in the Agreement, or if there is no such defined term for "Representatives" in the Agreement, shall mean Counterparty's Affiliates and both Counterparty's and its Affiliates' respective directors, officers, employees, agents and any other persons or entities who contribute to the performance of Counterparty's obligations under the Agreement, including Counterparty's obligations under this Information Security Schedule. Counterparty's Representatives shall include any and all Subcontractors and such Subcontractors' directors, officers, employees and agents, as well as any and all third-party suppliers, sub-servicers, and hosting providers.

2.2 Counterparty shall not utilize or employ Company's Confidential Information in any generative or other artificial intelligence algorithms, models, software, tools, technologies, or systems, including but not limited to, natural language processing, deep learning models, or machine learning, unless Company provides its express consent in writing. Notwithstanding the foregoing, Counterparty may use or employ Company Confidential Information within an internal, secure, access-restricted, non-public instance of an AI Tool that is dedicated solely to the Counterparty to the extent necessary for the purpose of performing Counterparty's obligations under the Agreement, subject to Counterparty's compliance with the confidentiality, security, and non-use terms and conditions of the Agreement, and provided that Company Confidential Information is not used to train, fine-tune, improve, or otherwise enhance any AI Tool.

2.3 Counterparty and its Representatives shall not directly or indirectly connect any non-Company device, equipment, system, software, remote access tool, communication module, or embedded connectivity component to EIS unless a designated Company security authority provides their express consent in writing.

3. SECURITY

3.1 Counterparty agrees that, commencing upon the date Counterparty is retained by Company to perform its obligations under the Agreement, and continuing as long as Counterparty controls, possesses, stores, transmits or processes Company's Confidential Information, Counterparty shall employ, maintain and enforce reasonable and appropriate Security designed to protect all Company Confidential Information from unauthorized use, alteration, access or disclosure, and unlawful destruction, and to protect the confidentiality, integrity and availability of such Company Confidential Information. Such Security shall include, but not be limited to, the following:

(i) To the extent Counterparty does not already employ one, Counterparty shall develop and maintain a reasonable and appropriate written data security policy that requires implementation of technological, physical, administrative and procedural controls to protect the confidentiality, integrity and availability of Company's Confidential Information that encompasses access, usage, retention, transport and destruction, and that provides for remediation and disciplinary action in the event of its violation;

(ii) Counterparty shall implement reasonable restrictions regarding physical and electronic access by Counterparty Representatives, including Counterparty employees and Subcontractors, who need access to Company's Confidential Information and EIS in order to perform Counterparty's obligations under the Agreement, including but not limited to physical access controls, secure user authentication protocols, secure access control methods (including privileged access), network security and intrusion prevention protection, malware protection, controls for patch management and updates, and use of industry standard encryption where appropriate or required by Applicable Laws (or such similar term in the Agreement);

(iii) Counterparty shall implement, in policy and via technological mechanisms, access controls for all handling of and access to Company Confidential Information and EIS based upon the principle of least access where each person or system handling the information is granted the minimum access to perform necessary functions and the default setting for access is no access. Without limiting the foregoing, Counterparty shall limit access to Company's Confidential Information and to EIS only to Counterparty's Representatives, including Subcontractors, who have a need for such access in order to perform Counterparty's obligations under the Agreement, which shall include without limitation (a) permitted access methods; (b) an authorization process for users' access and privileges; and (c) maintenance of a list of authorized users. Personnel who have Administrative Access to systems shall be restricted by additional privileged access controls that require rigorous oversight and restrictions, including, at a minimum, multi-factor authentication. "Administrative Access" shall be defined by policy and in implementation to include usage which permits the manipulation of the controls of the system, including management of other access controls;

(iv) Counterparty shall prevent terminated employees from accessing Company's Confidential Information by promptly without delay terminating their physical and electronic access to such information;

(v) Counterparty shall employ assessment, logging, monitoring and auditing procedures to ensure internal compliance with these safeguards;

(vi) Counterparty shall conduct an assessment of these safeguards at least annually;

(vii) Counterparty shall implement controls (a) for preserving any Company's Confidential Information and data and any information transmitted through EIS in accordance with Company's instructions and requests, including without limitation any retention schedules and/or litigation hold orders provided by Company to Counterparty, independent of where the information is stored and (b) at Company's sole discretion and pursuant to Company's written direction, either destroying Company's Confidential Information (such that the information is rendered unusable and unreadable) or returning Company's Confidential Information to Company in a format requested by Company and at Counterparty's expense, when it is no longer needed for Counterparty to perform its obligations under the Agreement. Within 30 days' following termination of the Agreement (or any Order), Counterparty shall provide Company with written certification that all such information has been returned or deleted or both, as applicable;

(viii) Counterparty shall maintain all desktop and mobile applications, provided to Company, to be compatible with the latest operating system (OS) versions and patch levels;

(ix) Counterparty shall implement an annual comprehensive organization-wide cybersecurity education and awareness training, including but not limited to a phishing education and testing program;

(x) Counterparty shall implement (or have a plan to implement) DMARC (Domain-based Message Authentication, Reporting & Conformance), for its sending email domain;

(xi) Counterparty shall implement Multi-Factor Authentication (MFA) for all email, file storage systems, applications, platforms, tools, and any other environments used to access, transmit, process, or store Company Confidential Information, including any remotely accessible or externally accessed systems or environments where Company's Confidential Information is stored; and

(xii) Counterparty shall only transmit Company Confidential Information through email if it is protected by SMTPS (Simple Mail Transfer Protocol Secure) or other encryption as described in Section 5 below to protect against interception in transit.

3.2 Counterparty shall have an independent auditor registered with the Public Company Accounting Oversight Board complete an annual assessment of Counterparty's Security in accordance with Service Organization Control ("SOC") 2, Type II, and shall promptly, upon Company's written request, provide Company with the SOC 2, Type II audit report as defined by the Auditing

Standards Board of the American Institute of Certified Public Accountants from such independent auditor. Company shall maintain such assessment(s) and report(s) as confidential in accordance with Company's confidentiality obligations under the Agreement.

3.3 Without limiting any rights and remedies hereunder, Company shall have the right to audit and monitor Counterparty's compliance with the requirements of this Information Security Schedule. Upon reasonable notice to Counterparty, during the Term of the Agreement (and except as otherwise stated in this Information Security Schedule), Company (or any vendor selected by Company) may undertake an assessment and audit of Counterparty's Security and Counterparty's compliance with this Information Security Schedule and all Applicable Laws as relevant to Counterparty's actions related to Company Confidential Information in connection with this Agreement. Company shall have the right to revoke or limit Counterparty's access to Company's Confidential Information or to EIS at any time for any reason. In addition to its other obligations hereunder, upon Company's request, Counterparty shall immediately return to Company any hardware and software provided to Counterparty by or on behalf of Company.

3.4 Counterparty shall ensure that its Representatives with access to Company's EIS or with access to or which process Company's Confidential Information are bound by an effective written agreement with Counterparty containing data protection obligations, information security measures, access management controls, and incident response procedures (collectively, "Security Measures") equivalent to the requirements and Counterparty's obligations contained in this Information Security Schedule. Upon Company's request, Counterparty shall provide Company with a copy of any such agreement, together with such other relevant information as reasonably requested by Company. Counterparty shall remain responsible for its Representatives' compliance with the terms of this Information Security Schedule. Counterparty shall routinely but in no event less than annually monitor and conduct regular audits of its Representatives to verify their compliance with such terms and to assess the effectiveness of their Security Measures and adherence to relevant industry standards. Counterparty shall notify Company in writing of any material audit findings or risk impacting Counterparty's Representatives' compliance with the terms and conditions of this Information Security Schedule. Any breach of the terms and conditions of this Information Security Schedule by any Counterparty Representatives shall be deemed a direct breach by Counterparty of this Information Security Schedule.

3.5 Without limiting Counterparty's obligations elsewhere in this Information Security Schedule, Counterparty shall cooperate with Company (i) in any efforts by Company to comply with all current and effective requirements of applicable cybersecurity laws, including but not limited to NIS 2, and (ii) Company's requests for information reasonably necessary to support Company's response to any inquiries, requests, consultations, investigations, audits, demands, subpoenas, or supervisory measures of any court of competent jurisdiction or governmental authority relating to applicable cybersecurity laws and regulations.

4. INFORMATION SECURITY INCIDENT MANAGEMENT

4.1 Counterparty shall establish and implement access and activity audit and logging procedures, including without limitation access attempts and privileged access. Counterparty shall develop and implement documented Incident response planning and notification to monitor, react to, notify and investigate any Incident. For purposes of this Schedule, the term "Incident" shall mean any actual or reasonably suspected: (i) unauthorized use, including but not limited to any alteration, disclosure, monitoring, viewing, copying, removal, or theft of or access to Company's Confidential Information managed or controlled by or otherwise in the possession of Counterparty or one or more of its Representatives; (ii) accidental or unlawful destruction of Company's Confidential Information managed or controlled by or otherwise in the possession of Counterparty or one or more of its Representatives; or (iii) loss of Company's Confidential Information controlled by or in the possession of Counterparty or one or more of its Representatives, or (iv) if applicable, unauthorized access of Company Confidential Information or the Counterparty's systems used in performance of Counterparty's obligations under the Agreement, including without limitation, any of the foregoing described in (i) – (iv) caused by or resulting from a failure, lack, or inadequacy of security measures of Counterparty or one or more of its Representatives. Notwithstanding anything herein to the contrary, Incidents do not include potential perimeter network reconnaissance and scanning by threat sources, such as pings or port scans. Without limiting Company's rights or remedies hereunder or as otherwise provided in the Agreement, and in addition to Counterparty's indemnification obligations contained therein, (i) Company shall have the right to terminate the Agreement, in whole or in part, immediately upon written notice to Counterparty in the event of any Incident and (ii) Counterparty shall reimburse Company for all damages, losses, fines, penalties, and reasonable internal and external costs and expenses incurred by Company in connection with an Incident, including without limitation such costs and expenses incurred in investigating, remediating, and otherwise responding to any Incident; for notifications and credit or identity monitoring, call center and other related services to individuals or other third parties affected by such Incident; and for reporting to any governmental or regulatory authorities and addressing any follow-up requests or investigations by such authorities.

4.2 Without limiting Counterparty's obligations regarding Company's Confidential Information, with respect to each Incident, Counterparty shall:

(i) immediately conduct a reasonable investigation of the reasons for and circumstances surrounding such Incident, including without limitation performing a root cause analysis of the Incident, informing Company of the root cause analysis and remedial actions and schedule to prevent the same or similar Incident. Counterparty shall consider in good faith all comments that Company provides with respect to the investigation, remedial actions or schedule;

(ii) take all necessary actions to prevent, contain, and mitigate the impact;

(iii) without limiting any other notification obligations under the Agreement, provide notice to Company promptly by electronic mail at csoc@amgen.com ("Incident Notice"), but in no event later than twenty-four (24) hours (or earlier if required by applicable law or regulation), after Counterparty or its Representatives discovered or became aware of an Incident. The Incident Notice shall contain at a minimum the following information: (a) description of the Incident, including information related to what (if any)

Company Confidential Information or applications, was the subject of or affected by the Incident; (b) actions taken by the Counterparty to remediate the Incident and any countermeasures implemented by Counterparty to prevent future Incidents; (c) the name and contact information of the Counterparty's staff member that can act as a liaison between Company and Counterparty; and (d) any other relevant information (including indicators of compromise) that can help Company protect itself from the Incident;

(iv) collect and preserve all evidence concerning the discovery, cause, vulnerability, exploit, remedial actions and impact;

(v) at Company's request, or as required by Applicable Laws and/or relevant industry standards, provide notice in a manner and format reasonably specified by Company to governmental authorities and/or affected individuals;

(vi) provide Company with (a) weekly written status reports concerning mitigation and remediation activities and (b) any documents and information reasonably requested by and relevant to Company;

(vii) at Company's request, reasonably cooperate and coordinate with Company concerning Company's investigation, enforcement, monitoring, document preparation, notification requirements and reporting concerning Incidents and Counterparty's compliance with Applicable Laws and/or relevant industry standards; and

(viii) reasonably cooperate with Company in the event that Company notifies third parties of the Incident.

5. ENCRYPTION

5.1 Counterparty shall encrypt all Company Confidential Information at rest or in transit between Counterparty and Company, between Counterparty systems and repositories used in Counterparty's performance of its obligations under the Agreement, and between Counterparty and all third parties (including Counterparty's Representatives). Encryption must utilize, encryption consistent with NIST Special Publication 800-175b or superseding guidance and such other encryption standards as the US Secretary of Health and Human Services formally publish, from time to time, as being adequate to render data unusable, unreadable, or indecipherable.

PRIVACY AND DATA PROTECTION SCHEDULE

(Version: February 2026)

This Privacy and Data Protection Schedule ("**Privacy Schedule**") supplements (and is not intended, and shall not be interpreted, to limit the terms of the Agreement) and is governed by the terms and conditions of the Agreement to which it is attached. For purposes of this Privacy and Data Protection Schedule, the term "**Counterparty**" shall refer to the "**Provider**" or other defined term used in the Agreement to refer to the Party performing Services for or providing Goods to Company or its Affiliates, and the term "**Company**" shall refer to Amgen Inc. ("**Amgen**") or the affiliated Amgen entity contracting with the Counterparty for the receipt of Goods or Services under the Agreement.

1. DEFINITIONS AND CAPITALIZED TERMS. For purposes of this Privacy Schedule only (unless expressly incorporated elsewhere in the Agreement), capitalized terms in this Privacy Schedule shall have the meanings set forth herein. Any and all other defined terms not otherwise defined herein shall have the meanings set forth in the Agreement. To the extent there is a conflict between the definitions in this Privacy Schedule and any definition in the Agreement, the definitions in this Privacy Schedule shall control with regard to this Privacy Schedule only. For any capitalized term used in this Privacy Schedule that is not defined herein or in the Agreement but is substantially similar in meaning to a defined term in the Agreement, such term shall be interpreted to have the meaning of the most equivalent defined term in the Agreement, as the context requires.

1.1 "Personal Information" means any information that relates to, describes or is capable of associated with or linked to an individual, by direct or indirect means, including without limitation classes, categories and other types of information that may identify an individual as specified by Privacy Laws, that is provided to Counterparty by or on behalf of Company or its Affiliates or is obtained by Counterparty or its Representatives in connection with Counterparty's or its Representatives' performance obligations hereunder.

1.2 "Privacy Incidents" means any actual or reasonably suspected: (i) unauthorized access to or theft of Personal Information; (ii) unauthorized use of Personal Information by a person with authorized access to such Personal Information for purposes of actual or reasonably suspected theft, fraud or identity theft; (iii) unauthorized disclosure or alteration of Personal Information; (iv) accidental or unlawful destruction of Personal Information; or (v) loss of Personal Information.

1.3 "Privacy Laws" means, as in effect from time to time, with respect to the Processing of Personal Information, the applicable data privacy laws of the applicable jurisdiction, including without limitation all data breach notification and information security laws and regulations specific thereto.

1.4 "Process" or "Processing" (or any variation thereof) means any operation or set of operations that is performed on Personal Information or sets of Personal Information, whether or not by automatic means, including, without limitation, viewing, accessing, collection, recording, organization, storage, adaptation or alteration, retrieval, consultation, use, disclosure retention, dissemination or otherwise making available, alignment or combination, blocking, and erasure or destruction.

2. PROCESSING OF PERSONAL INFORMATION

2.1 Application of Privacy Schedule. Counterparty covenants and agrees to comply with the terms and conditions of this Privacy Schedule if Counterparty Processes Personal Information on behalf of Company.

2.2 Obligations of Counterparty. Without limiting Counterparty's obligations set forth elsewhere in this Privacy Schedule and in the Agreement (including without limitation obligations of confidentiality), Counterparty shall: (i) act in accordance with Company's written instructions in the Processing of Personal Information and comply with the requirements of all applicable Privacy Laws; (ii) only Process Personal Information for purposes of performing its obligations under the Agreement and as further set forth herein; and (iii) provide access to Personal Information to its Representatives only to the extent reasonably necessary for performing its obligations under the Agreement; provided, that prior to providing Counterparty's Representatives with such access, Counterparty (a) has clearly and completely conveyed the requirements of this Privacy Schedule to its Representatives and ensured such requirements are understood and followed and (b) has entered into binding agreements with Counterparty's Representatives that include confidentiality and privacy obligations that are substantively similar to, and no less than, those imposed on Counterparty under the Agreement and this Privacy Schedule. For the avoidance of doubt, Counterparty's Representatives include Counterparty's Subcontractors.

2.3 Cross-Border Processing of Personal Information. To the extent applicable, the Counterparty shall Process Personal Information of data subjects in jurisdictions that have been deemed by the relevant data protection authority to provide an adequate level of data protection for the applicable data subject's Personal Information. If the Processing of Personal Information involves Processing, including a transfer to, or access from, a jurisdiction that has not been deemed to provide such adequate protection, the Counterparty shall comply with the terms of the applicable international data transfer agreement for that jurisdiction, as published and maintained by Company at www.amgen.com/dp/schedule (each, an "**International Data Transfer Agreement**"), such International Data Transfer Agreements shall be incorporated herein by reference, throughout the period that Counterparty Processes Personal Information under the Agreement. Such agreements include, without limitation, the Standard Contractual Clauses adopted by the European Commission for the European Economic Area, the UK International Data Transfer Agreement/Addendum, the Swiss Standard Contractual Clauses, and any equivalent contractual instruments, model clauses, or cross-border transfer requirements mandated by the relevant data protection authority in other jurisdictions. The Company may update the referenced page from time to time to reflect changes in applicable Privacy Laws, and the Counterparty shall adhere to the most current version in effect at the time of Processing.

(i) In addition the Counterparty shall conduct transfer impact assessments for any data transfers to jurisdictions without an adequacy decision and, where necessary, implement supplementary technical and organizational measures to ensure an essentially equivalent level of protection.

(ii) Personal Information subject to local data localization laws shall not be transferred outside the applicable jurisdiction unless permitted by such laws and subject to fulfillment of all associated regulatory requirements, including registration, government approvals, and audit cooperation.

(iii) From time to time, Counterparty may propose any alternative data transfer solutions promulgated and permitted by and under applicable Privacy Laws for the Processing of Personal Information outside of a jurisdiction whose Privacy Laws require the implementation of appropriate cross border transfer mechanisms, including without limitation the EEA, the United Kingdom, Switzerland, Saudi Arabia, and Turkey, as applicable ("**International Transfer Solution(s)**"). To the extent not otherwise prohibited by applicable Privacy Laws, the applicable International Data Transfer Agreement shall terminate and the International Transfer Solution(s) shall become effective upon Amgen's written approval of the International Transfer Solution(s) to Counterparty. The International Transfer Solution(s) shall apply solely with respect to the applicable Personal Information Processed by or on behalf of Counterparty that are the subject of such International Transfer Solution(s).

(iv) The Parties shall work in good faith to modify the terms of this Privacy Schedule as they relate to the applicable International Data Transfer Agreements as soon as possible to the extent such modifications are required in order to implement, comply with or adhere to any changes to applicable Privacy Laws as they pertain to such International Data Transfer Agreements.

(v) Without limiting the foregoing, Counterparty shall cooperate with Company in any other efforts by Company to comply with all current and effective requirements of all applicable Privacy Laws and any guidance and decisions of a relevant advisory body (such as the European Data Protection Board), as it pertains to such activities related to Processing of Personal Information, including but not limited to the preparation and execution of separate International Data Transfer Agreement to the extent required by the applicable Privacy Laws. Prior to Processing Personal Information in connection with the Agreement, Counterparty shall promptly provide Company with a list of all Affiliates outside of jurisdictions that have not been deemed to be adequate by the data protection authority of such country and Counterparty will maintain and update this list regularly.

2.4 Compliance with State Privacy Laws. Without limiting Counterparty's obligations set forth elsewhere in this Schedule, and to the extent Counterparty and its Representatives Process Personal Information subject to Privacy Laws of jurisdictions with comprehensive state privacy laws, including without limitation California Civil Code Sections 1798.100–99 et seq. ("**CCPA**"), Virginia and Colorado, and/or state consumer health data laws, Counterparty certifies that it shall comply with the following obligations: (i) Counterparty shall not "sell" or "share" (as such terms or similar terms are defined in the applicable state Privacy Law) such Personal Information; (ii) Counterparty shall not Process Personal Information for any purpose, including any commercial purpose, other than to perform the Services or as otherwise expressly permitted by the applicable state Privacy Law, as applicable; (iii) Counterparty shall not Process Personal Information for any purpose other than as reasonably necessary and proportionate to perform its obligations under this Agreement and support the direct business relationship between Counterparty and Company, unless otherwise expressly authorized by Company; and (iv) Counterparty shall not combine any Personal Information it collects under the Agreement with Personal Information it collects from another source or collects directly from data subjects.

3. SAFEGUARDS AND CONTROLS

3.1 Without limiting Counterparty's other obligations under the Agreement, Counterparty shall implement, maintain and enforce technological, physical, administrative and procedural safeguards, including but not limited to policies, procedures, standards, controls, hardware, software, firmware and physical security measures ("**Security**") in accordance with the terms and conditions of the Agreement and/or the Information Security Requirements Schedule, Information Security Requirements Agreement, or agreed upon information and data security terms, as applicable ("**Information Security Requirements**"), to ensure the confidentiality, integrity or availability of Personal Information and to protect Personal Information from Privacy Incidents throughout the period that Counterparty and/or its Representatives Process Personal Information. For the avoidance of doubt, nothing herein limits Counterparty's obligations under the Agreement and/or the Information Security Requirements, as applicable, regarding Confidential Information. In addition to the requirements under the Agreement and/or Information Security Requirements, Security shall, without limitation, be current and consistent with all Privacy Laws and relevant industry standards.

4. COMPANY ASSESSMENT, AUDIT RIGHTS AND INFORMATION MAINTENANCE

4.1 Without limiting Company's audit rights under the Agreement, Company or its designee may, upon reasonable notice, undertake an assessment and audit of Counterparty's compliance with this Privacy Schedule, including without limitation an audit of Counterparty's Security in the event of: (i) any Privacy Incident; (ii) any adverse assessment or audit of Security; or (iii) Company discovers or suspects that Counterparty and/or any of its Representatives may not be complying with the terms of this Privacy Schedule. Counterparty shall, and shall cause its Representatives to, cooperate with Company in the conduct of any such audits.

4.2 Counterparty shall collect and record information, and maintain logs, audit trails, records and reports concerning (i) its compliance with Privacy Laws and/or relevant industry standards, (ii) Privacy Incidents, (iii) its Processing of Personal Information, and (iv) the accessing and use of Counterparty's computer systems.

4.3 Without limiting Counterparty's obligations elsewhere in this Privacy Schedule, Counterparty shall cooperate with Company's requests for information reasonably necessary to: (i) demonstrate compliance with the requirements set forth in this Privacy Schedule, (ii) support Company's cooperation or consultations with, or responses to any inquiries, requests, or demands

(including, but not limited to any subpoena or other discovery requests, or court order) of any governmental authorities including without limitation a national data protection authority, and (iii) support Company in conducting a privacy impact assessment of the Processing activities subject to this Agreement.

5. PRIVACY INCIDENTS

5.1 Counterparty shall train all of Counterparty's Representatives that Process Personal Information to recognize and respond to Privacy Incidents. In the event of a Privacy Incident, Counterparty shall comply with all obligations in the Information Security Requirements related to Incidents except that Counterparty shall also provide notice to Company promptly by electronic mail at privacy@amgen.com, and csoc@amgen.com but in no event later than 24 hours, after Counterparty or its Representatives discovered or became aware of a Privacy Incident. All other terms and conditions in the Information Requirements related to Incidents shall apply mutatis mutandis to Privacy Incidents. Without limiting the foregoing, Counterparty shall reasonably cooperate and coordinate with Company concerning Company's investigation, enforcement, monitoring, document preparation, notification requirements and reporting concerning Privacy Incidents, which may include facilitating the delivery of notice of any Privacy Incidents (in a manner and format specified by Company) on Company's behalf and at Company's discretion to: (i) individuals whose Personal Information was or may have reasonably been exposed, (ii) governmental authorities, and/or (iii) the media.

6. PRESERVATION, DESTRUCTION AND RETURN OF PERSONAL INFORMATION

6.1 Independent of where Personal Information is stored, in accordance with Company's instructions and requests (including without limitation retention schedules and litigation hold orders), Counterparty shall preserve Personal Information that is or has been Processed. Upon the earlier of (i) expiration or termination of the Agreement or (ii) completion of the Processing of Personal Information, Counterparty shall, at Company's option, either (a) ensure Personal Information is destroyed and rendered unusable and unreadable or (b) return Personal Information to Company or its designee in a format reasonably requested by Company.

7. DATA SUBJECT ACCESS REQUESTS

7.1 Counterparty shall cooperate with Company in responding to any requests by individuals whom exercise rights under applicable Privacy Laws, including without limitation, requests for access or correction to, or blocking, destruction or data portability of, Personal Information in Counterparty's or its Representatives' custody (each, an "**Access Request**") and such cooperation shall include without limitation, providing Company, within two (2) business days after Company's request, with either copies of or access to such Personal Information in the format in which it is maintained in the ordinary course of business). Without limiting the foregoing, in the event that Counterparty or one or more of its Representatives receives an Access Request directly from an individual whose Personal Information is being Processed by or on behalf of Counterparty in connection with the Services, Counterparty shall immediately (but in no event later than two (2) business days after receiving such request) notify Company of such request by electronic mail at privacy@amgen.com and follow Company's reasonable instructions in connection therewith.

ARTIFICIAL INTELLIGENCE SCHEDULE

(Version April 2026)

This Artificial Intelligence Schedule ("AI Schedule") supplements (and is not intended, and shall not be interpreted, to limit the terms of the Agreement) and is governed by the terms and conditions of the agreement to which it is attached ("Agreement"). In addition to the other obligations set forth in the Agreement, this AI Schedule sets forth certain terms and conditions applicable to Counterparty's use of AI and AI Tools to perform its obligations under the Agreement. Notwithstanding anything in the Agreement or this AI Schedule to the contrary, in the event of a conflict between the terms and conditions set forth in this AI Schedule and the Agreement, the terms and conditions of this AI Schedule shall govern.

For purposes of this AI Schedule, the term "Counterparty" shall refer to the "Provider" or other defined term used in the Agreement to refer to the Party performing Services for or providing Goods to Company or such party's Affiliates, and the term "Company" shall refer to Amgen Inc. ("Amgen") or the affiliated Amgen entity contracting with the Counterparty for the receipt of Goods or Services under the Agreement.

1. DEFINITIONS AND CAPITALIZED TERMS.

For purposes of this AI Schedule only (unless expressly incorporated elsewhere in the Agreement), capitalized terms in this AI Schedule shall have the meanings set forth herein. Any and all other defined terms not otherwise defined herein shall have the meanings set forth in the Agreement. To the extent there is a conflict between the definitions in this AI Schedule and any definition in the Agreement, the definitions in this AI Schedule shall control with regard to this AI Schedule only. For any capitalized term used in this AI Schedule that is not defined herein or in the Agreement but is substantially similar in meaning to a defined term in the Agreement, such term shall be interpreted to have the meaning of the most equivalent defined term in the Agreement, as the context requires.

1.1. "AI" means machine-based systems that can, for a given set of human-defined objectives, make predictions, recommendations, or decisions influencing real or virtual environments. Artificial intelligence systems use machine- and human-based inputs to perceive real and virtual environments; abstract such perceptions into models through analysis in an automated manner; and use model inference to formulate opinions for information or action.

1.2. "Agentic AI" means AI systems capable of pursuing goals, making autonomous decisions, and initiating actions in dynamic environments with limited human oversight, often exhibiting adaptive or problem-solving behaviors.

1.3. "AI Output" means data, text, images, and any other content generated by AI Tools as a result of a Prompt. AI Outputs are Company Materials and are considered Company's Confidential Information.

1.4. "AI Tool" means any software application, model, algorithm, tool, technology, platform, or system that implements or leverages AI to perform tasks typically requiring human intelligence, including but not limited to natural language processing, deep learning models, machine learning, image recognition, data analysis, content generation, and decision-making. AI Tools include any software or system that automates or augments decision-making, content generation, analysis, or task execution, as well as Agentic AI, Generative AI Tools, and Predictive AI Tools.

1.5. "Company Materials" as defined in the Agreement shall, for purposes of this AI Schedule, also refer to Deliverables, Work Product, Intellectual Property or similarly defined term in the Agreement referring to materials owned by or licensed to Company pursuant to the terms of the Agreement.

1.6. "EU AI Act" means Regulation (EU) 2024/1689 of the European Parliament and of the Council of 13 June 2024 laying down harmonised rules on artificial intelligence and amending Regulations (EC) No 300/2008, (EU) No 167/2013, (EU) No 168/2013, (EU) 2018/858, (EU) 2018/1139 and (EU) 2019/2144 and Directives 2014/90/EU, (EU) 2016/797 and (EU) 2020/1828 (Artificial Intelligence Act).

1.7. "Generative AI Tool" means a pretrained or fine-tuned AI Tool designed to generate synthetic content, including text, images, video, audio, or code, based on patterns learned from training data and user inputs (Prompts). Generative AI Tools are typically distinguished from Predictive AI Tools, which are designed to forecast or classify outcomes rather than produce novel content.

1.8. "Predictive AI Tool" means an AI Tool that analyzes existing data to forecast or classify future or unknown outcomes, without generating new synthetic content.

1.9. "Prompts" means data, text, images, instructions, and other content obtained from Company and/or any of Company's designees that has been input into an AI Tool to generate AI Output. Prompts are Company Confidential Information.

1.10. "Training Data" means data, text, images, and other content used to train, validate, customize, test or improve an AI Tool.

2. USE OF AI TOOLS.

Counterparty shall inform Company about any use of AI Tools to perform the Services, including incorporating any content generated by AI Tools into any Company Materials.

3. COMPANY MATERIALS CREATED USING AI TOOLS.

Counterparty shall identify all Company Materials, or portions thereof, created or developed using AI Tools, and ensure that Company Materials created using AI Tools are marked in a legally compliant manner (in particular, as the results of using

Generative AI Tools) and upon request from Company, Counterparty will identify and describe the AI Tools used to create or develop the applicable portion of such Deliverable.

4. USE OF COMPANY CONFIDENTIAL INFORMATION.

Counterparty shall not, and shall ensure its Representatives shall not, utilize or employ Company Confidential Information in any AI Tool unless Company provides its express consent in writing. Notwithstanding the foregoing, Counterparty may use or employ Company Confidential Information within an internal, secure, access-restricted, non-public instance of an AI Tool that is dedicated solely to the Counterparty to the extent necessary for the purpose of performing Counterparty's obligations under the Agreement, subject to Counterparty's compliance with the confidentiality, security, and non-use terms and conditions of the Agreement, and provided that Company Confidential Information is not used to train, fine-tune, improve, or otherwise enhance any AI Tool.

5. REPRESENTATIONS, WARRANTIES AND COVENANTS.

In addition to the other representations, warranties and covenants set forth in the Agreement, Counterparty represents, warrants, and covenants to Company as follows:

5.1. Counterparty and its Representatives: (a) have obtained sufficient rights (including any applicable license rights) in and to all Training Data used to customize, train, or improve the AI Tools used by or on behalf of Counterparty in connection with the Services, (b) have made all necessary third party disclosures regarding such Training Data and all AI Tools used by or on behalf of Counterparty in connection with the Services, and (c) obtained all necessary third party consents in connection with such Training Data and all AI Tools used by or on behalf of Counterparty in connection with the Services.

5.2. Counterparty's or its Representatives' use of Training Data to train any AI Tools used by or on behalf of Counterparty in connection with the Services does not and will not infringe or otherwise violate any rights (including without limitation any intellectual property rights or privacy rights) of any third party.

5.3. Counterparty has adopted or will adopt reasonable practices aligned with the EU AI Act regarding transparency of training data, and compliance with applicable copyright laws, including obligations to respect opt-out indications by copyright holders under Article 4(3) of Directive (EU) 2019/790.

5.4. AI Output generated by AI Tools used by or on behalf of Counterparty in connection with the Services, or Company Materials created using AI Tools, or the use of such AI Output or Company Materials, will not infringe or otherwise violate any rights (including any intellectual property rights or privacy rights) of any third party and will not violate any Applicable Laws.

5.5. Without limiting Counterparty's obligation to comply with all Applicable Laws under the Agreement, Counterparty shall perform the Services in compliance with the EU AI Act, and adhere to all other Applicable Laws and industry standard policies, procedures and/or voluntary commitments relating to the ethical or responsible use of AI Tools, including applicable EMA guidelines, and any other applicable national or international pharmaceutical and AI regulatory frameworks, policies, protocols, procedures, and voluntary commitments related to the use of AI Tools.

5.6. There has been no claim, complaint, proceeding, or litigation alleging that the AI Tools or any Training Data is or was falsified, biased, discriminatory, untrustworthy, anticompetitive, violative of civil or other fundamental rights or manipulated in an unethical or unscientific way, or does not comply with Applicable Laws. During the Term of the Agreement, Counterparty shall immediately notify Company upon becoming aware of any such complaint, claim, proceeding, or litigation.

6. MITIGATION.

Counterparty shall immediately notify Company in writing upon becoming aware that it is in breach of any representation or warranty in this AI Schedule. Counterparty will use best efforts to promptly mitigate and resolve any breach of any representation or warranty in this AI Schedule, including in response to any complaint, claim, proceeding, or litigation described above. Counterparty will keep Company informed of, and will cooperate with Company in connection with, Counterparty's efforts to mitigate and resolve any such breach, complaint, claim, proceeding, or litigation.

7. TRANSPARENCY.

Counterparty shall cooperate with and provide all information requested by Company in connection with any assessment conducted by Company relating to the AI Tools used by or on behalf of Counterparty in connection with the Services, including its AI Output and Training Data and Counterparty's obligations under AI Schedule. If Counterparty uses any AI Tools to create Company Materials, Counterparty shall disclose to Company the names of the AI Tools that were used. Counterparty shall also cooperate with Company in responding to any regulatory inquiries, audits or other requests that Company receives from or commenced by any governmental body, standards body, or similar entity relating to the AI Tools used by or on behalf of Counterparty in connection with the Services, including its AI Output and Training Data.

8. RIGHTS AND OWNERSHIP.

Company retains all right, title and interest in the Prompts and AI Output, and nothing in the Agreement or any Order transfers to Counterparty or its licensors or Representatives any ownership interest in the Prompts or AI Output. Counterparty and its Representatives shall not (a) reproduce, distribute, display, perform, prepare derivative works of, or otherwise exploit the Prompts or AI Output or Company Materials created using AI Tools in any manner, or allow any third party to do the same, or (b) create at the request of third parties any works, pieces, materials, publications, the use of which (including fixation, reproduction or distribution) would constitute an infringement of the rights to the Prompts, AI Output or Company Materials created using AI Tools, if these were protected by copyright, except to the extent expressly permitted by Company and described in an Order. At

Company's request, Counterparty shall perform, or cause to be performed, meaningful human review, intervention, and modification of Company Materials created using AI Tools to the extent reasonably necessary to support copyright protection under applicable law. Upon reasonable request, Counterparty shall provide documentation describing the nature of such human contributions.