

SMLOUVA O VZÁJEMNÉ SPOLUPRÁCI

níže uvedeného dne, měsíce a roku uzavřely smluvní strany:

společnost: **XENEO, s.r.o.**
se sídlem Heleny Malířové 273/18, 169 00 Praha 6
IČ: 242 59 390
jejímž jménem jedná: Mgr. Michal Burger, jednatel
zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Městským soudem v Praze, oddíl C, vložka č. 197244
Bankovní spojení: Československá obchodní banka, a. s., č. ú.: 260545736/0300
(dále jen jako „**XENEO**“) na straně jedné

a

Nemocnice Na Bulovce

Adresa: Budínova 67/2, Praha 8 - Libeň, 180 81
DIČ: CZ00064211
K jednání pověřen/a: MUDr. Andrea Vrbovská, MBA, ředitelka
(dále jen „**PZS**“)
(dále jen jako „**Partner**“) na straně druhé

tuto

Smlouvu o vzájemné spolupráci

(dále jen „**Smlouva**“):

Preambule

XENEO je obchodní společností zabývající se zejména oblastí prodeje a marketinku na farmaceutickém trhu v České a Slovenské republice a zároveň je výhradním zástupcem společnosti GENOMIC HEALTH INC., sídlem 301 Penobscot Drive, Redwood City, California, 94063, USA, pokud jde o servisní služby související s propagací a prodejem genomického testu Oncotype DX na území České a Slovenské republiky, a která mj. provádí vyhodnocování genomického testu s názvem Oncotype DX Breast Cancer Assay.

Genomický test Oncotype DX Breast Cancer Assay je unikátní diagnostický test, který pomáhá ošetřujícímu lékaři, aby se správně rozhodl v otázce optimálního léčebného postupu u pacientů s nádorem prsu. Genomický test Oncotype DX Breast Cancer Assay je používán k vyšetření 21 genů u karcinomu prsu s pozitivními hormonálními receptory a jeho výsledkem je tzv. "Skóre recidivy" (Recurrence Score), které slouží k odhadu odpovědi na chemoterapii a pravděpodobnosti systémové recidivy během 10 let od diagnózy.

Smluvní strany mají zájem vzájemně spolupracovat při provádění diagnostiky rakoviny prsu, a to způsobem níže v této smlouvě specifikovaným.

I.

Předmět Smlouvy a definice pojmů

1. Předmětem této smlouvy je na straně jedné závazek společnosti XENEO poskytovat Partnerovi plnění specifikované níže touto smlouvou a na straně druhé závazek Partnera poskytovat společnosti XENEO veškerou součinnost při poskytování plnění, k němuž se společnost XENEO touto Smlouvou zavázala a platit společnosti XENEO za poskytované plnění dohodnutou odměnu, jakož i další práva a povinnosti smluvních stran vyplývajících z této smlouvy.

2. „**GHI**“ se rozumí společnost GENOMIC HEALTH INC., sídlem 301 Penobscot Drive, Redwood City, California, 94063, USA;
3. „**Přepavním boxem**“ se rozumí box určený pro uložení pacientova vzorku DNA a pro transportaci Vzorku za účelem provedení jeho laboratorního testování společností GHI;
4. „**Vzorkem**“ se rozumí vzorek nádorové tkáně pacienta odebraný lékařem a určený k provedení Testu;
5. „**Testem**“ se rozumí Genomický test Oncotype DX Breast Cancer Assay, který slouží k vyšetření genové exprese, a jehož výsledky mohou vést k přesnějšímu určení vhodné léčby nádoru prsu;
6. „**Testovacími službami**“ se rozumí činnosti směřující k provedení vyhodnocení Vzorků za pomoci Testu, provedení Testu jako takové, vyhodnocení a poskytnutí výsledků Testu;
7. „**Souhlasem**“ se rozumí písemný souhlas pacienta s předáním vzorků tkání za účelem jejich vyšetření, jehož nedílnou součástí jsou informace o tom, jak vyšetření probíhá. Souhlas je přílohou č. 1 této smlouvy;
8. „**Ošetřujícím lékařem**“ se rozumí lékař, který zajistil odebrání konkrétního Vzorku za účelem provedení Testovacích služeb;
9. „**Requisition form**“ znamená formulář vygenerovaný společností XENEO odesílaný Partnerem společnosti GHI. Vzor Requisition formu je přílohou č. 2 této smlouvy.
10. „**Návod**“ je detailní popis správné přípravy Vzorku pro odeslání do společnosti GHI za účelem provedení Testovacích služeb. Návod je přílohou č. 3 této smlouvy.
11. „**Barcode**“ znamená označení daného konkrétního Vzorku před odesláním do laboratoře. Samolepky s unikátním barcodem jsou součástí každého Přepavního boxu.
12. „**Kontaktní osobou společnosti XENEO**“ se rozumí kontaktní osoba společnosti XENEO uvedená v čl. VII. odst. 1 této smlouvy;
13. „**Kontaktní osobou Partnera**“ se rozumí kontaktní osoba uvedená v čl. VII. odst. 2 této smlouvy.

II.

Podmínky vzájemné spolupráce

1. Dle dohody smluvních stran bude proces vzájemné spolupráce probíhat tak, že Kontaktní osoba Partnera či Ošetřující lékař, který zajistí odebrání Vzorku, kontaktuje po odebrání Vzorku společnost XENEO a informuje společnost XENEO o skutečnosti, že došlo k odebrání Vzorku a v této souvislosti sdělí společnosti XENEO další údaje nezbytné pro zajištění Testovacích služeb. Údaje potřebné pro objednání testovacích služeb jsou součástí Requisition form, jehož vzor je přílohou číslo 2 této smlouvy. Smluvní strany se však dohodly, že pokud se týče údajů o pacientovi, postačí, sdělí-li Kontaktní osoba Partnera či Ošetřující lékař společnosti XENEO pouze rok narození pacienta a číslo Vzorku. Sdělením veškerých údajů nezbytných pro zajištění Testovacích služeb jsou Testovací služby objednané. Společnosti XENEO tak vzniká závazek tyto řádně poskytnout.
2. Po zjištění údajů dle předchozího odstavce zajistí společnost XENEO bezodkladné vyhotovení Requisition form, který zašle e-mailem Kontaktní osobě Partnera nebo přímo Ošetřujícímu lékaři, podle toho, kdo poskytnutí služeb objednal.

3. Jakmile Partner (Kontaktní osoba Partnera či Ošetřující lékař) obdrží od společnosti XENEO Requisition form, zajistí vytištění Requisition form a nalepí na Requisition form Barcode. Papírové vyhotovení Requisition form s vylepeným Barcode odešle Kontaktní osoba Partnera či Ošetřující lékař spolu s Přepavním boxem obsahujícím Vzorek příslušného pacienta prostřednictvím služby FedEx na adresu GHI uvedenou v čl. I. odst. 2 této smlouvy. Postup přípravy Vzorku pro odeslání do společnosti GHI je uveden v příloze č. 3 této smlouvy (dále jen „Návod“). Převaha Vzorku je za splnění výše uvedených podmínek zahrnuta v odměně dle čl. V. této smlouvy.
4. Vzorky je Partner povinen pro účely Testovacích služeb odebírat výhradně do Přepavního boxu dodaného Partnerovi společností XENEO. Při odebírání Vzorků do Přepavního boxu musí být dodržen Návod.
5. Výsledky Testu budou doručeny na e-mailovou adresu Ošetřujícího lékaře uvedenou v Requisition form a zároveň budou Ošetřujícímu lékaři k dispozici prostřednictvím online přístupu v systému společností GHI na adrese <https://online.genomichealth.com/>, a to nejpozději do 14 pracovních dnů ode dne doručení vzorku společností GHI. Přístupové heslo a uživatelské jméno obdrží pouze lékař na vyžádání.
6. Nárok společnosti XENEO na odměnu ve výši dle čl. V této smlouvy vzniká doručením výsledků Testu Partnerovi.

III.

Některá práva a povinnosti společnosti XENEO

1. XENEO se zavazuje průběžně dodávat Partnerovi Přepavní boxy. Přepavní boxy jsou poskytovány Partnerovi zdarma.
2. XENEO se zavazuje dodat Partnerovi výsledky Testu každého Vzorku nejpozději do 14 pracovních dnů ode dne doručení Přepavního boxu společností GHI. Informace o doručení Přepavního boxu bude Ošetřujícímu lékaři k dispozici prostřednictvím online přístupu v systému společností GHI. V případě prodlení společnosti XENEO s plněním této povinnosti se společnost XENEO zavazuje uhradit Partnerovi smluvní pokutu ve výši 1.000,- Kč, a to za každý započatý den prodlení. Uhrazením smluvní pokuty není dotčeno právo Partnera na náhradu škody v plné výši. Nárok Partnera na úhradu smluvní pokuty nevzniká v případě, kdy výše uvedená lhůta nebude dodržena z důvodů na straně Partnera (např. v případě, že spolu se Vzorkem nebyl odeslán Requisition form anebo Vzorek nebyl připraven v souladu s Přílohou č. 3 této smlouvy).
3. Společnost XENEO je povinna uskutečňovat činnost, k níž je zavázána dle této smlouvy, s vynaložením svého maximálního možného úsilí, odborné péče, v souladu s právními předpisy a dbát jí známých zájmů Partnera.
4. Společnost XENEO neodpovídá za způsob odebrání Vzorku Partnerem, uložením Vzorku do Přepavního boxu, ani za jakékoliv další nakládání Partnera se Vzorkem.

IV.

Některá práva a povinnosti Partnera

1. Partner postupem dle čl. II. této smlouvy zajistí, aby byl Přepavní box po přípravě Vzorku na odeslání zajištěn proti možné záměně Vzorku a aby příslušný lékař odebírající Vzorek při přípravě Vzorku k odeslání respektoval Návod.

2. Partner je povinen sdělit společnosti XENEO veškeré údaje požadované společností XENEO ve smyslu ustanovení čl. II. odst. 1 této smlouvy.
3. Partner je povinen zajistit před objednáním testovacích služeb písemný souhlas pacienta s předáním vzorků tkání za účelem jejich vyšetření, jehož nedílnou součástí jsou informace o tom, jak vyšetření probíhá. Souhlas je přílohou č. 1 této smlouvy.
4. Partner se zavazuje po splnění podmínek stanovených v čl. II., odst. 1 této smlouvy odeslat Přeprovací box obsahující Vzorek příslušného pacienta prostřednictvím služby FedEx na adresu GHI uvedenou v čl. I. odst. 2 této smlouvy.

V. Odměna

1. Společnosti XENEO náleží odměna za zajištění provedení Testu každého Vzorku a související činnosti podle této smlouvy, a to v níže určené výši.
2. Výše odměny za zajištění provedení Testu každého Vzorku a související činnosti činí dle dohody smluvních stran 98 000,- Kč (slovy: devadesát osm tisíc korun českých) včetně DPH.
3. Společnost XENEO vystaví vždy v měsíci následujícím po měsíci, ve kterém byly Partnerovi doručeny výsledky Testů, daňový doklad (fakturu), a to za provedení Testů, jejichž výsledky byly Partnerovi v uplynulém měsíci doručeny. Každá faktura musí obsahovat náležitosti vyžadované obecně závaznými právními předpisy.
4. Odměna je splatná ve lhůtě 30 dnů ode dne doručení daňového dokladu Partnerovi.
5. V odměně podle tohoto článku smlouvy jsou zahrnuty všechny náklady společnosti XENEO spojené se službami poskytovanými Partnerovi dle této smlouvy.

VI. Povinnost mlčenlivosti

1. Partner se zavazuje, že nebude sdělovat žádné třetí straně jakékoliv údaje získané od společnosti XENEO v průběhu spolupráce dle této smlouvy bez předchozího písemného souhlasu druhé smluvní strany, a to i po ukončení platnosti této smlouvy.
2. Smluvní strany se dohodly, že veškeré informace, které se Partner dozví od společnosti XENEO v rámci spolupráce na základě této smlouvy, budou považovány za důvěrné a zavazuje se zachovávat o těchto informacích mlčenlivost.
3. Závazek mlčenlivosti dle tohoto článku smlouvy se nevztahuje na informace:
 - obsažené ve veřejně dostupných materiálech nebo médiích;
 - veřejně známé nebo zveřejněné jinak, než zanedbáním či porušením povinnosti Partnera dle této Smlouvy;
 - vyžádané soudem, státním zastupitelstvím, nebo věcně příslušným správním orgánem na základě platných právních předpisů, přičemž v takovém případě je příslušná smluvní strana povinna neprodleně na tuto skutečnost upozornit druhou smluvní stranu.
 - vyžádané právními, daňovými či účetními poradci vázanými povinností mlčenlivosti na základě platných právních předpisů (dále jen „Poradce“). Smluvní strany se v této souvislosti dohodly, že v případě, že Poradce poruší povinnost mlčenlivosti vztahující se k informacím považovaným za důvěrné dle tohoto článku smlouvy, je druhá smluvní strana odpovědná za takové porušení povinnosti mlčenlivosti ze strany druhé smluvní strany tak, jako by toto porušení závazku mlčenlivosti dle této Smlouvy způsobila příslušná smluvní strana a zavazuje se v této souvislosti uhradit druhé

smluvní straně veškerou škodu vzniklou porušením závazku mlčenlivosti dle tohoto článku smlouvy ze strany Poradce a

- na obchodní informace o této smlouvě dle zák.č. 137/2006 Sb.,o veřejných zakázkách, v platném znění.

4. Výše uvedená ustanovení tohoto článku se nedotýkají povinnosti Partnera poskytovat informace na základě zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů. Partner je tak oprávněn uveřejnit, či na základě žádosti dle citovaného předpisu informace poskytnout, byť by se týkaly této smlouvy nebo s ní jinak souvisely.

VII.

Kontaktní údaje

1. Kontaktní osobou za společnost XENEO je Mgr. Michal Burger tel. +420724521288, e-mail: michal.burger@xeneo.cz
2. Kontaktní osobou za Partnera je MUDr. Lucie Betlachová, e-mail: lucie.betlachova@gmail.com

VIII.

Závěrečná ujednání

1. Tato smlouva nabývá platnosti a účinnosti dnem jejího podpisu oběma smluvními stranami.
2. Tato smlouva se uzavírá do 30.6. 2015.
3. Tuto Smlouvu lze kdykoli písemně vypovědět. Výpovědní lhůta činí 1 měsíc a počíná běžet od prvního dne měsíce následujícího po měsíci, ve kterém byla výpověď doručena zbývajícím smluvním stranám.
4. Veškeré změny této smlouvy je možné činit pouze formou písemných, chronologicky číslovaných dodatků. Ustanovení tohoto odstavce se nevztahují na čl. VII. Kontaktní osoby, kdy pro změnu kontaktních osob postačí písemné oznámení o jejich změně doručené druhé smluvní straně.
5. XENEO není oprávněno bez výslovného písemného souhlasu Partnera postoupit jakoukoli pohledávku, která mu vznikne podle této smlouvy nebo v souvislosti s ní, na třetí osobu.
6. Smlouva se řídí právním řádem České republiky a podléhá režimu zákona č.89/2012 Sb., občanskému zákoníku, v platném znění. V případě, že se některé ustanovení této smlouvy, ať už vzhledem k platnému právnímu řádu nebo vzhledem k jeho změnám, ukáže neplatným, neúčinným nebo sporným anebo některé ustanovení chybí, zůstávají ostatní ustanovení této smlouvy touto skutečností nedotčena. Namísto dotyčného ustanovení nastupuje buď ustanovení příslušného obecně závazného právního předpisu, které je svou povahou a účelem nejbližší zamýšlenému účelu této smlouvy, nebo není-li takového ustanovení právního předpisu, způsob řešení, jenž je v obchodním styku obvyklý. Veškeré spory vzniklé mezi Smluvními stranami v souvislosti s touto Smlouvou, včetně otázek týkajících se její existence, platnosti a práv z ní vyplývajících, budou rozhodnuty příslušnými soudy České republiky.
7. Tato smlouva byla vyhotovena ve dvou stejnopisech v českém jazyce, z nichž každý má platnost originálu. Každá ze smluvních stran obdrží jedno vyhotovení.
8. Smluvní strany prohlašují, že si tuto smlouvu před jejím podpisem přečetly, že byla uzavřena po vzájemném projednání podle jejich pravé, vážné a svobodné vůle, což stvrzují svými níže připojenými podpisy.

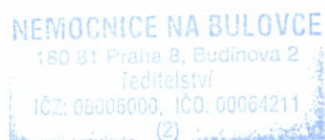
Přílohy:

- 1) Příloha smlouvy č. 1 – Souhlas
- 2) Příloha smlouvy č. 2 – Requisition form - žádanka na vyšetření
- 3) Příloha smlouvy č. 3 – Návod

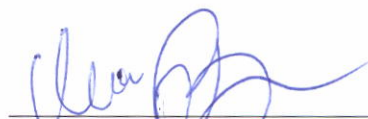
V Praze dne - 9 -09- 2014



MUDr. Andrea Vrbovská, MBA
ředitelka



V Praze dne 29/8/2014



Mgr. Michal Burger
jednatel společnosti

XENEO, s.r.o. ②
Heleny Malířové 273/18, 169 00 Praha 6
IČ: 24259390, DIČ: CZ24259390

Souhlas pacientky / pacienta s předáním vzorků tkání za účelem jejich vyšetření

Jméno a příjmení pacientky / pacienta:

Datum narození:

Adresa trvalého bydliště:

Identifikace ošetřujícího lékaře:

Prohlašuji, že souhlasím, aby můj ošetřující lékař poskytl společnosti Genomic Health, Inc., se sídlem 301 Penobscot Drive, Redwood City, Kalifornie, Spojené státy americké, vzorky méj nádorové tkáně, a to za účelem provedení vyšetření genové exprese, jehož výsledky mohou přesněji určit vhodnou léčbu.

Prohlašuji, že jsem se před udělením tohoto souhlasu důkladně seznámil s tím, jak vyšetření probíhá (viz zadní strana tohoto dokumentu).

V Praze dne

podpis pacientky/pacienta

podpis ošetřujícího lékaře

Poučení pro pacienty o vyšetření vzorku nádorové tkáně

Vážená paní / vážený pane,

chtěli bychom Vám nabídnout provedení specifického vyšetření vzorku nádorové tkáně Oncotype DX.

Oncotype DX je test používaný k vyšetření genů na bázi genové exprese. Tento test generuje tzv. Skóre recidivy (Recurrence Score) sloužící jako odhad odpovědi na chemoterapii nebo radioterapii. Výsledek tohoto testu rozlišuje mezi těmi, pro které může být léčba pomocí kombinace chemoterapie a hormonální léčby přínosem, oproti těm, kde je přínos minimální. Test je celosvětově prováděn v jediné laboratoři ve Spojených státech amerických. Nabízíme Vám tedy možnost provedení tohoto specifického vyšetření nádorového vzorku v laboratoři společnosti Genomic Health, Inc., se sídlem 301 Penobscot Drive, Redwood City, Kalifornie, Spojené státy americké.

Vzhledem k tomu, že vzorek nádorové tkáně bude označen specifickým číselným kódem a spolu se vzorkem nebudou zasílány Vaše údaje, jako jsou jméno, příjmení, rodné číslo apod., žádná z osob zajišťující anebo provádějící vyšetření s výjimkou zdravotnických pracovníků podílejících se na poskytování zdravotní péče, nebude mít možnost Vás jakkoli identifikovat.

Vyšetření vzorku bude provedeno ve lhůtě 14 pracovních dnů ode dne doručení vzorku nádorové tkáně do výše uvedené laboratoře.

Laboratoř zašle ošetřujícímu lékaři výsledek vašeho vyšetření. **Ošetřující lékař s Vámi na základě tohoto výsledku projedná možnosti další léčby, avšak konečné rozhodnutí o další léčbě je čistě na Vašem rozhodnutí.**

Další informace ohledně tohoto vyšetření jsou rovněž uvedeny na webových stránkách www.xeneo.cz, popř. je můžete získat na telefonním čísle: +420 733 669 575. Společnost Xeneo s. r. o., se sídlem Heleny Malířové 273/18, 169 00 Praha 6, 110 00, IČ: 24259390, je partnerem společnosti Genomic Health, Inc. v České a Slovenské republice.

Pokud byste měl/a jakýkoli dotaz týkající se vyšetření Oncotype DX, neváhejte se obrátit na Vašeho ošetřujícího lékaře nebo prostřednictvím výše uvedených údajů na společnost Xeneo, s. r. o.

Údaje potřebné pro vyplnění žádanky o vyšetření Oncotype DX Breast Cancer Assay

SEKCE 1

Odeslání /opětovné odeslání - pokud opětovné odeslání uveďte číslo původní zásilky

SEKCE 2

Vyberte: DCIS /Invasivní karcinom prsu (stanovení hodnoty skóre recidívy)

Vyplňte údaje týkající se odesílaného vzorku tkáně:

- stav estrogenních receptorů - pozitivní /negativní /neznámý /inkokluzivní
 - (pokud není vyplněno, vzorek je považován za estrogen pozitivní)
- stav uzlin - negativní /mikrometastázy (0,2-2,0mm) /pozitivní 1-3 uzliny /4 a více pozitivních uzlin

SEKCE 3

lékař, který objednáva vyšetření/další ošetřující lékař (nepovinné) /patolog (nepovinné)

příjmení...../...../.....
jméno...../...../.....
telefon...../...../.....
email...../...../.....
název instituce...../...../.....
adresa instituce...../...../.....
město...../...../.....
PSČ...../...../.....
země/...../.....
email...../...../.....

SEKCE 4

pacient

jméno (v ČR lze nahradit iniciály nebo kódovým označením)

příjmení (v ČR lze nahradit iniciály nebo kódovým označením)

datum narození (den/měsíc/rok) / /

lékařské číslo (číslo vzorku z patologie).....

adresa (v ČR neuvádí se)

město (v ČR neuvádí se)

PSČ (v ČR neuvádí se)

země (v ČR neuvádí se)

telefon (v ČR neuvádí se)

email (v ČR neuvádí se)

SEKCE 5

Fakturace

v ČR neuvádí se

SEKCE 6

Údaje o odesílaném vzorku tkáně

Je odesílán více než jeden vzorek pro testování?

ANO - jestliže ano, prosím vyznačte, který vzorek má být testován jako první

NE - jestliže vyznačíte ne, test bude proveden v pořadí tak, jak je vyznačeno dále:

vzorek 1 (číslo).....čarový kod datum chirurgického výkonu (den/měsíc/rok) / /

vzorek 2 (číslo).....čarový kod datum chirurgického výkonu (den/měsíc/rok) / /

B

SEKCE 7

Podpis lékaře

adresa pro navrácení vzorku tkáně:

adresakontaktní jméno.....telefon.....



BREAST & COLON PATHOLOGY GUIDELINES

SELECTING THE MOST REPRESENTATIVE BREAST OR COLON TUMOR BLOCK

- Choose the one block with the greatest amount/area of the highest grade carcinoma, morphologically consistent with the submitting diagnosis.
- Neutral buffered formalin is the preferred fixative. Alternative fixatives are not recommended.
- Hemorrhage, necrosis, and adipose tissue do not need to be minimized. They contain little RNA and thus do not significantly impact this assay.
- For breast carcinoma submissions, microinvasive carcinomas (one or more foci < 0.1 cm) are not acceptable samples.
- For DCIS submissions, total mastectomy specimens are not appropriate samples.

SPECIMEN PREPARATION INSTRUCTIONS

BLOCKS



- Follow your laboratory's standard practice guidelines for the processing of fixed paraffin embedded (FPE) tissue.
- Apply one S barcode label, obtained from the inner top lid of the Oncotype DX[®] Specimen Kit, to each block. (See photo, left).
- Place the tumor block in the small plastic bag and seal the bag.
- Do not submit an H&E slide when you are submitting tumor blocks. Genomic Health[®] will prepare an H&E slide on site.

- Secure the specimen in the foam insert inside the Oncotype DX Specimen Kit.
- Include a frozen ice pack (provided with the Oncotype DX Specimen Kit) on top of the foam insert and seal the secondary containment bag.

NOTE: The ice pack included with the kit should be frozen overnight for best use.

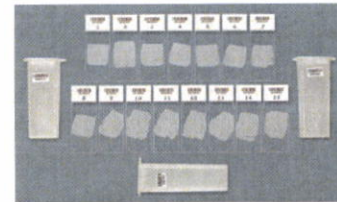
UNSTAINED SLIDES

NOTE: Follow your laboratory's standard practice guidelines for the processing of FPE tissue.

To reduce cross-contamination:

- Use a new section of the microtome blade (or a new blade) between cases.
- Clean the water bath between cases (e.g., using a clean Kimwipe).
- Wear clean gloves during the cutting and mounting process.

- Prepare **fifteen** 5 µm serial unstained slides with one 5 µm serial section on each slide.
 - Use charged glass slides (standard 1" x 3" or 25mm x 75mm size).
 - Ensure the sections on each slide are oriented similarly.
 - Allow the slides to air dry. Do not place the slides on a hot plate.
 - Do not place the cover slips on the unstained slides.
- Label the slides as follows:
 - Apply one S barcode label, obtained from the inner top lid of the Oncotype DX Specimen Kit, to each slide (See photo, right).



- Hand number the serially sectioned unstained slides (1-15) to indicate the order in which they were cut.
- Once the slides are dry, insert them into slide carriers and place one S barcode label from the Oncotype DX Specimen Kit on the outside of each slide carrier. Place the slide carriers in the Oncotype DX Specimen Kit for shipping.
 - Seal the large secondary containment bag and close the box using the tab.

INSTRUCTIONS FOR SHIPPING FROM OUTSIDE THE U.S.

MATERIALS AND EQUIPMENT:

- Oncotype DX Requisition Form Specimen Kit containing the patient specimen, pathology report and Oncotype DX Requisition Form.
- FedEx[®] International Airbill pre-printed with Genomic Health shipping information.
- FedEx[®] Clinical Pak- Large, a plastic "over wrap" used to ship the specimen to Genomic Health.
- FedEx[®] adhesive airbill pouch for the FedEx[®] Airbill.

NOTE: All materials listed are included in the Oncotype DX Specimen Collection and Transportation Kit. To order additional kits, please visit the link below to contact Customer Service with any questions. Kits cannot be sent to P.O. boxes.

REQUISITION FORM AND SUPPORTING MATERIALS:

- Complete one Oncotype DX Specimen Kit and Requisition Form for each patient. Extra S barcode labels should not be used for another patient.
- Before shipping, make a copy of the Oncotype DX Requisition Form and retain it for your records.
- Place the Oncotype DX Requisition Form, a copy of the pathology report, and relevant patient insurance materials inside the Oncotype DX Specimen Kit.
- Check the box on the Clinical Pak indicating that the package is in compliance with IATA 650 / CE packaging regulations.
- Complete the FedEx[®] International Airbill as follows:
 - Section 6. Special Handling: Under the question, "Does this contain dangerous goods?" please check "No."
 - Place the Airbill in the outer sleeve along with 3 copies of the commercial invoice.
 - For a copy of the U.S. commercial invoice, visit www.oncotypedx.com.

B