

REGIONE SICILIA
Azienda Ospedaliera
di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione
"GARIBALDI"
Catania

DELIBERAZIONE N. 1303 del 19 OTT. 2022

Oggetto: Autorizzazione alla conduzione dello studio: Studio di fase III multicentrico, randomizzato, in aperto, con controllo attivo, susotorasib e panitumumab rispetto alla scelta dello sperimentatore (trifluridina etipiracil, oppure regorafenib) per il trattamento di soggetti affetti da carcinomacolorettale metastatico precedentemente trattato, con mutazione p. G12C di KRAS. Protocollo **AMG 510 20190172** - Promotore Amgen S.r.l. a socio unico. Sperimentatore principale Dott. Roberto Bordonaro (Direttore Dipartimento Oncologico).

Proposta n° 169 del 18/10/2022

STRUTTURA PROPONENTE
U.O.C. Affari Generali

L'istruttore

Il Responsabile del Procedimento

Dott. Alfio Marchese

Il Direttore della U.O.C.

Dott.ssa Ersilia Faggi

Registrazione Contabile

Budget Anno _____ Conto _____ Importo _____ Aut. _____

Budget Anno _____ Conto _____ Importo _____ Aut. _____

NULLA OSTA, in quanto conforme alle norme di contabilità

Il Dirigente Responsabile
Settore Economico Finanziario e Patrimoniale
(dott. Giovanni Luca Roccella)

nei locali della sede legale dell'Azienda, Piazza S. Maria di Gesù n. 5, Catania,

il Direttore Generale, dott. Fabrizio De Nicola,

nominato con Decreto del Presidente della Regione Siciliana n. 196 del 04.04.2019

con l'assistenza del Segretario, dott. _____ ha adottato la seguente deliberazione
Dott.ssa Maria Antonietta Li Calzi

Il Direttore dell'U.O.C. Affari Generali

Premesso che, con nota prot. n. 277/C.E. del 26.04.2022, il Comitato Etico Catania2 ha trasmesso il verbale di parere favorevole, espresso nella seduta del 19.04.2022 giusto verbale 90/CECT2, alla conduzione dello studio di fase III multicentrico, randomizzato, in aperto, con controllo attivo, susotorasib e panitumumab rispetto alla scelta dello sperimentatore (trifluridina etipiracil, oppure regorafenib) per il trattamento di soggetti affetti da carcinomacolorettale metastatico precedentemente trattato, con mutazione p. G12C di KRAS. Protocollo AMG 510 20190172, promosso da Amgen S.r.l. a socio unico, con sede legale in Via E. Tazzoli 6, 20154 Milano;

Che, per la conduzione della sperimentazione clinica di cui sopra è stato individuato quale sperimentatore principale il Dott. Roberto Bordonaro, Direttore del Dipartimento Oncologico, che svolgerà le relative attività previste per il suddetto studio presso l'U.O.C. di Oncologia Medica del P.O. Garibaldi Nesima;

Che, con nota prot. gen. n. 13530 del 22.07.2022, il Dott. Roberto Bordonaro ha trasmesso la richiesta di autorizzazione alla conduzione dello studio di che trattasi (protocollo: AMG 510 20190172);

Che, lo studio sarà condotto nel pieno rispetto dei diritti fondamentali e della dignità dell'uomo, pronunciati dal Trattato di Helsinki ed in ottemperanza al D.M. 15/07/1997 e s.m.i., emanato dal Ministero della sanità, *“Recepimento delle linee guida dell'Unione europea di buona pratica clinica per la esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali”*, alla Legge n. 145 del 28/03/2001, *“Ratifica ed esecuzione della Convenzione del Consiglio d'Europa per la protezione dei diritti dell'uomo e della dignità dell'essere umano riguardo all'applicazione della biologia e della medicina: Convenzione sui diritti dell'uomo e sulla biomedicina, fatta a Oviedo il 04/04/1997, nonché del Protocollo addizionale del 12 gennaio 1998, n. 168, sul divieto di clonazione di esseri umani”* ed al D. Lgs. n. 211 del 24/06/2003 *“Attuazione della direttiva 2001/20/CE relativa all'applicazione della buona pratica clinica nell'esecuzione delle sperimentazioni cliniche di medicinali per uso clinico”*, rispettando le norme di Buona pratica clinica, *“Good Clinical Practice (GCP)”*;

Che, con nota email del 22.09.2021, prot. gen. n. 17770 del 30.09.2022, il Promotore ha trasmesso due autodichiarazioni, con le quali lo stesso dichiara: che le eventuali attività di fornitura, preesistenti o future con l'Azienda, non influiranno ne influenzeranno, direttamente o indirettamente, la sperimentazione di che trattasi e che lo stesso non ha alcun divieto di contrarre con la Pubblica Amministrazione;

Che, con la medesima nota email del 22.09.2022, lo stesso Promotore ha trasmesso la convenzione, relativa allo studio di che trattasi, firmata digitalmente, con la quale è stato stabilito che nessun onere economico sarà a carico dell'Azienda, comprese le forniture di presidi necessari allo studio, che avverranno a totale carico e cura dello stesso promotore e dove è stato inoltre stabilito, che:

- Saranno arruolati n. 2 soggetti circa, con il limite del numero massimo di 153 pazienti a livello globale;
- Il Promotore ha dichiarato (*ex art. 8 conv.*) di avere stipulato adeguata polizza assicurativa n. 30865699, con la Compagnia Allianz Global Corporate & Specialty SE;

Ritenuto, di prendere atto della nota n. prot. 277/C.E. del 26.04.2022, con la quale il Comitato Etico Catania2 ha trasmesso il verbale di parere favorevole, espresso nella seduta del 19.04.2022 giusto verbale

90/CECT2, relativo alla conduzione dello studio di fase III multicentrico, randomizzato, in aperto, con controllo attivo, susotorasib e panitumumab rispetto alla scelta dello sperimentatore (trifluridina etipiracil, oppure regorafenib) per il trattamento di soggetti affetti da carcinomacolorettale metastatico precedentemente trattato, con mutazione p. G12C di KRAS. Protocollo AMG 510 20190172, promosso da Amgen S.r.l. a socio unico, con sede legale in Via E. Tazzoli 6, 20154 Milano;

Ritenuto di individuare quale Sperimentatore principale dello studio protocollo AMG 510 20190172 il Dott. Roberto Bordonaro, il quale svolgerà le relative attività di studio previste presso l'U.O.C. di Oncologia Medica del P.O. Garibaldi Nesima;

Ritenuto, poter autorizzare l'esecuzione dello studio, di cui sopra e pertanto di procedere alla stipula della convenzione trasmessa dalla Amgen S.r.l. a socio unico, con nota email del 22.09.2022, prot. gen. n. 17770 del 30.09.2022, sottoscritta digitalmente dal promotore;

Ritenuto, di provvedere, con separato atto, al pagamento di eventuali compensi agli aventi diritto secondo quanto stabilito dal regolamento Aziendale sulla "*Disciplina delle sperimentazioni cliniche e delle attività di ricerca conto terzi*", adottato con delibera n. 402 del 13-04-2021 e s.m.i., allorché le somme necessarie saranno introitate dall'Ente;

Ritenuto di dare mandato all'U.O.C. Economico Finanziario di emettere fattura elettronica indirizzata allo Sponsor per spese amministrative, ex art. 7 Regolamento aziendale sulle sperimentazioni cliniche conto terzi, adottato con delibera n. 402 del 13.04.2021 e s.m.i., per la somma di € 1.000,00, come previsto dall'art. 6.8 della convenzione;

Ritenuto, infine, di trasmettere copia del presente atto, in uno alla convenzione firmata, alla Amgen S.r.l. a socio unico, allo sperimentatore principale Dott. Roberto Bordonaro, al Settore Economico Finanziario, al Direttore Medico di Presidio del P.O. Garibaldi Nesima, all'U.O.C. di Farmacia Ospedaliera del P.O. garibaldi Nesima ed al Presidente del Comitato Etico Catania2;

Rilevata l'urgenza di provvedere, stante i termini di definizione delle procedure di che trattasi, munire la presente della clausola immediata esecutività;

Attestata la legittimità formale e sostanziale dell'odierna proposta e la sua conformità alla normativa disciplinante la materia trattata, ivi compreso il rispetto della disciplina di cui alla L. 190/2012,

Propone

Per le motivazioni descritte in narrativa, che qui si intendono integralmente riportate e trascritte:

Prendere atto della nota prot. n. 277/C.E. del 26.04.2022, con la quale il Comitato Etico Catania2 ha trasmesso il verbale di parere favorevole, del espresso nella seduta del 19.04.2022 giusto verbale 90/CECT2, relativo alla conduzione dello studio di fase III multicentrico, randomizzato, in aperto, con controllo attivo, susotorasib e panitumumab rispetto alla scelta dello sperimentatore (trifluridina etipiracil, oppure regorafenib) per il trattamento di soggetti affetti da carcinomacolorettale metastatico precedentemente trattato, con mutazione p.

G12C di KRAS. Protocollo AMG 510 20190172, promosso da Amgen S.r.l. a socio unico, con sede legale in Via E. Tazzoli 6, 20154 Milano,

Individuare quale Sperimentatore principale dello studio protocollo AMG 510 20190172 il Dott. Roberto Bordonaro, il quale svolgerà le relative attività di studio previste presso l'U.O.C. di Oncologia Medica del P.O. Garibaldi Nesima

Autorizzare l'esecuzione dello studio, di cui sopra e pertanto di procedere alla stipula della convenzione trasmessa dalla Amgen S.r.l. a socio unico, con nota email del 22.09.2022, prot. gen. n. 17770 del 30.09.2022, sottoscritta digitalmente dal promotore

Provvedere, con separato atto, al pagamento di eventuali compensi agli aventi diritto secondo quanto stabilito dal regolamento Aziendale sulla "Disciplina delle sperimentazione cliniche e delle attività di ricerca conto terzi", adottato con delibera n. 402 del 13-04-2021 e s.m.i., allorché le somme necessarie saranno introitate dall'Ente

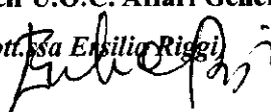
Dare mandato all'U.O.C. Economico Finanziario di emettere fattura elettronica indirizzata allo Sponsor per spese amministrative, ex art. 7 Regolamento aziendale sulle sperimentazioni cliniche conto terzi, adottato con delibera n. 402 del 13.04.2021 e s.m.i., per la somma di € 1.000,00, come previsto dall'art. 6.8 della convenzione;

Trasmettere copia del presente atto, in uno alla convenzione firmata, alla Amgen S.r.l. a socio unico, allo sperimentatore principale Dott. Roberto Bordonaro, al Settore Economico Finanziario, al Direttore Medico di Presidio del P.O. Garibaldi Nesima, all'U.O.C. di Farmacia Ospedaliera del P.O. Garibaldi Nesima ed al Presidente del Comitato Etico Catania2

Munire la presente della clausola immediata esecutività, stante i termini di definizione delle procedure di che trattasi.

Allegati parte integrante: Convenzione sperimentazione, prot. gen. n. 17770 del 30.09.2022.

Il Direttore dell'U.O.C. Affari Generali Avvocato

(Dott. *Ersilia Riggi*)


IL DIRETTORE GENERALE

Preso atto della proposta di deliberazione, che qui si intende riportata e trascritta, quale parte integrante e sostanziale del presente provvedimento;

Preso Atto della attestazione di legittimità e di conformità alla normativa disciplinante la materia espressa dal dirigente che propone la presente deliberazione;

Sentito il parere favorevole del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario aziendale

DELIBERA

di approvare la superiore proposta per come formulata dal Direttore dell'U.O.C. Affari generali e, pertanto,

Prendere atto della nota prot. n. 277/C.E. del 26.04.2022, con la quale il Comitato Etico Catania2 ha trasmesso il verbale di parere favorevole, ~~de~~ espresso nella seduta del 19.04.2022 giusto verbale 90/CECT2, relativo alla conduzione dello studio di fase III multicentrico, randomizzato, in aperto, con controllo attivo, susotorasib e panitumumab rispetto alla scelta dello sperimentatore (trifluridina etipiracil, oppure regorafenib) per il trattamento di soggetti affetti da carcinomacolorettale metastatico precedentemente trattato, con mutazione p. G12C di KRAS. Protocollo AMG 510 20190172, promosso da Amgen S.r.l. a socio unico, con sede legale in Via E. Tazzoli 6, 20154 Milano,

Individuare quale Sperimentatore principale dello studio protocollo AMG 510 20190172 il Dott. Roberto Bordonaro, il quale svolgerà le relative attività di studio previste presso l'U.O.C. di Oncologia Medica del P.O. Garibaldi Nesima

Autorizzare l'esecuzione dello studio, di cui sopra e pertanto di procedere alla stipula della convenzione trasmessa dalla Amgen S.r.l. a socio unico, con nota email del 22.09.2022, prot. gen. n. 17770 del 30.09.2022, sottoscritta digitalmente dal promotore

Provvedere, con separato atto, al pagamento di eventuali compensi agli aventi diritto secondo quanto stabilito dal regolamento Aziendale sulla "Disciplina delle sperimentazione cliniche e delle attività di ricerca conto terzi", adottato con delibera n. 402 del 13-04-2021 e s.m.i., allorché le somme necessarie saranno introitate dall'Ente

Dare mandato all'U.O.C. Economico Finanziario di emettere fattura elettronica indirizzata allo Sponsor per spese amministrative, ex art. 7 Regolamento aziendale sulle sperimentazioni cliniche conto terzi, adottato con delibera n. 402 del 13.04.2021 e s.m.i., per la somma di € 1.000,00, come previsto dall'art. 6.8 della convenzione;

Trasmettere copia del presente atto, in uno alla convenzione firmata, alla Amgen S.r.l. a socio unico, allo sperimentatore principale Dott. Roberto Bordonaro, al Settore Economico Finanziario, al Direttore Medico di Presidio del P.O. Garibaldi Nesima, all'U.O.C. di Farmacia Ospedaliera del P.O. Garibaldi Nesima ed al Presidente del Comitato Etico Catania2

Munire la presente della clausola immediata esecutività, stante i termini di definizione delle procedure di che trattasi.

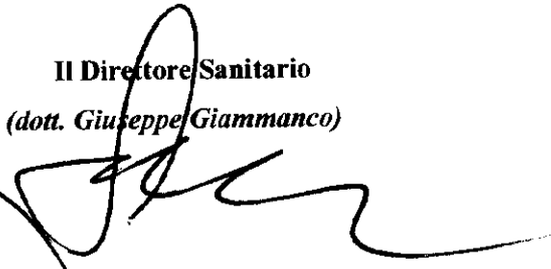
Il Direttore Amministrativo

(dott. Giovanni Ammino)



Il Direttore Sanitario

(dott. Giuseppe Giammanco)



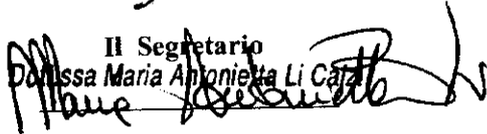
Il Direttore Generale

(dott. Fabrizio De Nicola)



Il Segretario

Donna Maria Antonietta Li Carra



Copia della presente deliberazione è stata pubblicata all'Albo dell'Azienda il giorno

_____ e ritirata il giorno _____

L'addetto alla pubblicazione

Si attesta che la presente deliberazione è stata pubblicata all'Albo della Azienda dal _____ al _____ - ai sensi dell'art. 65 L.R. n. 25/93, così come sostituito dall'art. 53 L.R. n. 30/93 - e

contro la stessa non è stata prodotta opposizione.

Catania _____

Il Direttore Amministrativo

Inviata all'Assessorato Regionale della Salute il _____ Prot. n. _____

Notificata al Collegio Sindacale il _____ Prot. n. _____

La presente deliberazione è esecutiva:

- immediatamente
- perché sono decorsi 10 giorni dalla data di pubblicazione
- a seguito del controllo preventivo effettuato dall'Assessorato Regionale per la Sanità:
 - a. nota di approvazione prot. n. _____ del _____
 - b. per decorrenza del termine

IL FUNZIONARIO RESPONSABILE



Dr. Marchese

Alfio Marchese <amarchese@arnasgaribaldi.it>

Studio clinico Amgen - AMG 510 20190172 - Draft di convenzione - Catania - Dr. Bordonaro

Biolcati Rinaldi, Emiliano <ebiolcat@amgen.com>

22 settembre 2022 16:13

A: Alfio Marchese <amarchese@arnasgaribaldi.it>

Cc: Ersilia Riggi <eriggi@arnasgaribaldi.it>, Roberto Bordonaro <rbordonaro63@gmail.com>, "Rossi, Gabriele FSP - ICON" <gabriele.rossi@docsglobal.com>, "c.pittella@ao-garibaldi.ct.it" <c.pittella@ao-garibaldi.ct.it>, "avola.fra@gmail.com" <avola.fra@gmail.com>

Gentilissimo Dr. Marchese,

Le invio la convenzione, già definita per gli altri aspetti, alla quale ho provveduto ad eliminare la tabella per il fee previsto per il rimborso dei PeIMPa seguito della mail ricevuta dalla Farmacia che allego alla presente.

Le segnalo che, in ogni caso, come previsto all'art. 6.5, nel caso si rendessero necessari eventuali rimborsi di attività clinicamente indicate, provvederemo al rimborso previa vostra comunicazione.

Le invio inoltre il "Modulo sponsor" sottoscritto dal nostro Procuratore autorizzato.

Resto quindi in attesa di una sua conferma per procedere con l'iter firme (firma digitale in modalità PADES) e l'invio della stessa alla sua attenzione per le firme di vostra spettanza.

[Testo tra virgolette nascosto]

Arnas Garibaldi

Prot. nr. 0017770 del 30/09/2022

Entrata

----- Messaggio inoltrato -----

From: Francesco Avola <avola.fra@gmail.com>

To: "Rossi, Gabriele" <Gabriele.Rossi@docsglobal.com>

Cc:

Bcc:

Date: Tue, 20 Sep 2022 07:08:54 +0000

Subject: [EXTERNAL] Fwd: Fwd: Studio clinico Amgen - AMG 510 20190172 - Draft di convenzione - Catania - Dr. Bordonaro

----- Forwarded message -----

Da: Pittella Cristina <c.pittella@ao-garibaldi.ct.it>

Date: lun 19 set 2022 alle ore 14:17

Subject: Re: Fwd: Studio clinico Amgen - AMG 510 20190172 - Draft di convenzione - Catania - Dr. Bordonaro

To: Francesco Avola <avola.fra@gmail.com>

Buon pomeriggio,
con riferimento al quesito relativo al fee per la farmacia per il rimborso dei PeIMP, si comunica quanto segue:
- non è previsto che la Farmacia fornisca farmaci da somministrare al domicilio del paziente (ad eccezione delle classi di farmaci che rientrano nella distribuzione diretta, tra cui non rientrano, ad es, le creme steroidee) e pertanto non sarà possibile fornire i farmaci classificati come PeIMP ai pazienti arruolati nello studio in oggetto.

Si resta a disposizione per eventuali chiarimenti o per valutare soluzioni alternative.

Cordiali saluti



Dr.ssa Cristina Pittella
Responsabile UFA ARNAS Garibaldi

Il 2022-09-19 13:06 Francesco Avola ha scritto:

> ----- Forwarded message -----
> Da: Desiree Caudullo <desireecaudullo@hotmail.it>
> Date: mar 23 ago 2022 alle ore 15:39
> Subject: Fwd: Studio clinico Amgen - AMG 510 20190172 - Draft di
> convenzione - Catania - Dr. Bordonaro
> To: fabri.castagna@gmail.com <fabri.castagna@gmail.com>,
> avola.fra@gmail.com <avola.fra@gmail.com>, laura longhitano
> <laulonghitano@gmail.com>
>
> Inviato da iPhone
>
> Inizio messaggio inoltrato:
>
>> Da: "Brambilla, Silvia" <sbrambil@amgen.com>
>> Data: 23 agosto 2022, 15:36:33 CEST
>> A: amarchese@arnasgaribaldi.it
>> Cc: Direzione Amministrativa <comitato@ao-garibaldi.ct.it>,
>> oncoct@hotmail.com, rbordonaro63@gmail.com, Desiree Caudullo
>> <desireecaudullo@hotmail.it>, "Biolcati Rinaldi, Emiliano"
>> <ebiolcat@amgen.com>
>> Oggetto: FW: Studio clinico Amgen - AMG 510 20190172 - Draft di
>> convenzione - Catania - Dr. Bordonaro
>
>>
>>
>> Gentilissimo Dr. Marchese,
>>
>> sto sosistueno il dott. Biolcati in questa settimana.
>>
>> Le vorrei chiedere gentilmente se può darmi un feedback rispetto
>> alla negoziazione della convenzione in oggetto.
>>
>> Segnalo che è necessario inserire la cifra del fee per la farmacia
>> per il rimborso dei PeIMP che al momento è mancante nel budget
>> della convenzione stessa.
>>
>> Resto in attesa di un suo cortese riscontro.
>>
>> Grazie
>>
>> Cordiali saluti
>> Silvia
>>
>> Silvia Brambilla
>>
>> _Senior Associate Clinical Contracts & Budgets_
>>
>> Amgen Italy
>>
>> sbrambil@amgen.com | Office: +39 02 624112507 | Mobile: +39 345
>> 4427928
>
>> Amgen Italia
>> Via E. Tazzoli, 6
>>
>> 20154 Milano
>> www.amgen.it [1]
>>
>> [2]

>
>> [2] [3]
>
>> [3] [4]
>
>> [4] [5]
>
>> [5]
>>
>> From: Biolcati Rinaldi, Emiliano <ebiolcat@amgen.com>
>> Sent: Thursday, August 4, 2022 12:47 PM
>> To: Alfio Marchese <amarchese@arnasgaribaldi.it>
>> Cc: Direzione Amministrativa <comitato@ao-garibaldi.ct.it>;
>> oncoct@hotmail.com; rbordonaro63@gmail.com; Desiree Caudullo
>> <desireecaudullo@hotmail.it>; Brambilla, Silvia <sbrambil@amgen.com>
>> Subject: Studio clinico Amgen - AMG 510 20190172 - Draft di
>> convenzione - Catania - Dr. Bordonaro
>> Importance: High
>>
>> Gentilissimo Dr. Marchese,
>>
>> Le scrivo per sapere se ha avuto modo di verificare la convenzione e
>> se possiamo considerarla definitiva. Le segnalo che al momento avrei
>> necessità di inserire la cifra del fee per la farmacia per il
>> rimborso dei PeIMP che al momento è mancante nel budget della
>> convenzione stessa.
>>
>> Restando in attesa di un suo cortese riscontro in merito, la
>> ringrazio per la cortesia e collaborazione.
>>
>> Cordiali saluti
>> Emiliano Biolcati
>>
>> Emiliano Biolcati Rinaldi
>>
>> Sr Assoc Clinical Contracts & Budgets
>>
>> Amgen Italy
>>
>> ebiolcat@amgen.com | Office: +3902624112325 | Mobile +393355218271
>
>> From: Biolcati Rinaldi, Emiliano
>> Sent: giovedì 28 luglio 2022 12:27
>> To: 'Alfio Marchese' <amarchese@arnasgaribaldi.it>
>> Cc: 'Direzione Amministrativa' <comitato@ao-garibaldi.ct.it>;
>> 'oncoct@hotmail.com' <oncoct@hotmail.com>; 'rbordonaro63@gmail.com'
>> <rbordonaro63@gmail.com>; 'Desiree Caudullo'
>> <desireecaudullo@hotmail.it>; Brambilla, Silvia <sbrambil@amgen.com>
>> Subject: RE: FW: Studio clinico Amgen - AMG 510 20190172 - Draft di
>> convenzione - Catania - Dr. Bordonaro
>> Importance: High
>>
>> Gentilissimo Dr. Marchese,
>>
>> Le scrivo per sapere se ha avuto modo di verificare la convenzione e
>> se possiamo considerarla definitiva. Le segnalo che al momento avrei
>> necessità di inserire la cifra del fee per la farmacia per il
>> rimborso dei PeIMP che al momento è mancante nel budget della
>> convenzione stessa.
>>
>> Restando in attesa di un suo cortese riscontro in merito, la
>> ringrazio per la cortesia e collaborazione.
>>
>> Cordiali saluti
>> Emiliano Biolcati
>>
>> Emiliano Biolcati Rinaldi
>>
>> Sr Assoc Clinical Contracts & Budgets

CONTRATTO PER LA CONDUZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA SU MEDICINALI

**“Studio di fase III multicentrico, randomizzato, in aperto, con controllo attivo, su sotorasib e panitumumab rispetto alla scelta dello sperimentatore (trifluridina e tipiracil, oppure regorafenib) per il trattamento di soggetti affetti da carcinoma coloretale metastatico precedentemente trattato, con mutazione p. G12C di KRAS”
Protocollo 20190172**

TRA

ARNAS Garibaldi_(d'ora innanzi denominata “Ente”), con sede legale in Piazza Santa Maria di Gesù n. 5 – 95122 Catania, C.F. e P. IVA n. 04721270876, in persona del Legale Rappresentante, Dr. Fabrizio De Nicola, in qualità di Direttore Generale, munito di idonei poteri di firma del presente atto, nominato con Decreto del Presidente della Regione Siciliana n. 196 del 04.04.2019 (d'ora innanzi denominato “Direttore Generale”)

E

Amgen S.r.l. a socio unico, con sede legale in Via E. Tazzoli 6, 20154 Milano, C.F. e P. IVA n. 10051170156, in persona del Legale Rappresentante, Dr.ssa Maria Luce Vegna, in qualità di Procuratore Autorizzato (d'ora innanzi denominato/a “Promotore”)

di seguito per brevità denominati/e singolarmente/collettivamente “la Parte/le Parti”.

Premesso che:

- è interesse del Promotore effettuare la sperimentazione clinica dal titolo: “Studio di fase III multicentrico, randomizzato, in aperto, con controllo attivo, su sotorasib e panitumumab rispetto alla scelta dello sperimentatore (trifluridina e tipiracil, oppure regorafenib) per il trattamento di soggetti affetti da carcinoma coloretale metastatico precedentemente trattato, con mutazione p.G12C di KRAS” (di seguito “Sperimentazione” o “Studio”), avente ad oggetto il Protocollo versione del 14 settembre 2021 e suoi successivi emendamenti debitamente approvati (di seguito “Protocollo”), codice EudraCT n. 2021-004008-16 presso l'Ente, sotto la responsabilità del Dott. Roberto Bordonaro, in qualità di Responsabile scientifico della sperimentazione oggetto del presente Contratto (di seguito “Sperimentatore principale”), presso la Struttura Complessa di Oncologia Medica del P.O. Garibaldi Nesima (di seguito “Centro di sperimentazione” o “Centro Sperimentale”);
- il Promotore individua quale proprio referente scientifico per la parte di propria competenza la Dott.ssa Maria Luce Vegna. Il Promotore può modificare il referente scientifico per la parte di propria competenza con notifica scritta all'Ente;
- il Centro Sperimentale possiede le competenze tecniche e scientifiche per la Sperimentazione ed è struttura adeguata alla conduzione della sperimentazione nel rispetto della normativa vigente;
- lo Sperimentatore e i collaboratori che svolgono qualsiasi parte della Sperimentazione sotto la supervisione dello Sperimentatore (di seguito “Co-sperimentatori”) sono idonei alla conduzione della Sperimentazione in conformità alla normativa applicabile, conoscono il Protocollo e le norme di buona pratica clinica e possiedono i requisiti normativi e regolamentari necessari, compreso il rispetto della normativa vigente riguardante il conflitto di interessi;
- salvo quanto eventualmente, successivamente, diversamente concordato per iscritto dalle Parti, l'Ente dovrà condurre la Sperimentazione esclusivamente presso le proprie strutture;

- l'Ente, pur essendo dotato di apparecchiature idonee all'esecuzione della Sperimentazione, riceve in comodato d'uso gratuito dal Promotore, ai sensi e per gli effetti del Codice Civile, le attrezzature e/o i beni fondamentali per il buon esito della Sperimentazione, elencate all'art. 5 del presente Contratto;
- il Promotore ha presentato ad AIFA (di seguito "Autorità Competente"), in virtù del D. L. n. 158 del 13 settembre 2012 ("Decreto Balduzzi"), convertito con L. n. 189 del 8 novembre 2012, nei termini previsti dalla normativa, la domanda di autorizzazione allo svolgimento della Sperimentazione;
- ai sensi dell'art. 7 del D. Lgs. n. 211 del 24 giugno 2003, in data 14/02/2022, il Promotore ha ottenuto il Parere Unico favorevole all'effettuazione della Sperimentazione da parte del Comitato Etico di Brescia, Comitato Etico Coordinatore della Sperimentazione per l'Italia e in data 19/04/2022 il Comitato Etico competente ha espresso parere favorevole alla conduzione della Sperimentazione, accettando il Parere Unico favorevole di cui sopra;
- ai sensi del D.M. del 14 luglio 2009, il Promotore ha stipulato la polizza assicurativa come meglio precisato al successivo art.8 del presente Contratto.

Tutto ciò premesso, tra le Parti si conviene e si stipula quanto segue:

Art. 1 - Premesse

Le premesse, il Protocollo, anche se non materialmente accluso, e tutti gli allegati, incluso il *budget* (Allegato A) e il glossario relativo alla protezione dati personali (Allegato B) fanno parte integrante e sostanziale del presente Contratto (il "Contratto").

Art. 2 - Oggetto

2.1 Il Promotore affida all'Ente l'esecuzione della Sperimentazione alle condizioni indicate nel presente Contratto, in accordo col Protocollo, con gli eventuali successivi emendamenti, nonché con le modifiche al presente Contratto/budget da questi derivanti e formalizzate mediante i necessari atti di modifica tempestivamente sottoscritti.

2.2 La Sperimentazione deve essere condotta nel più scrupoloso rispetto del Protocollo, nella versione vigente, accettata dallo Sperimentatore principale e approvata dal Comitato Etico e dall'Autorità Competente, in conformità alla vigente normativa in materia di sperimentazioni cliniche di medicinali e ai principi etici e deontologici che ispirano l'attività medica dei professionisti a vario titolo coinvolti.

2.3 La Sperimentazione deve essere altresì condotta in conformità ai principi contenuti nella Convenzione sui Diritti dell'Uomo e la Biomedicina, nella Dichiarazione di Helsinki nella versione aggiornata, nelle vigenti regole della Buona Pratica Clinica, e in conformità delle leggi applicabili in tema di trasparenza e prevenzione della corruzione, nonché di protezione dei dati personali secondo la normativa vigente.

2.4 Con la sottoscrizione del presente Contratto, le Parti dichiarano di conoscere e accettare il contenuto di quanto sopra richiamato.

2.5 Il Promotore e lo Sperimentatore principale, avendo l'obbligo di tutelare la salute dei pazienti, quando ricorrano le circostanze, possono adottare urgenti e adeguate misure a tutela della sicurezza dei pazienti, quali la sospensione temporanea dello studio (interruzione del trattamento per i pazienti già coinvolti nella sperimentazione, ovvero interruzione dell'inclusione di nuovi soggetti), anche in assenza delle necessarie approvazioni dal parte del Comitato Etico e dell'Autorità Competente, fermo restando l'obbligo per il Promotore di informare immediatamente il Comitato Etico e l'Autorità Competente, oltre che i partecipanti allo studio in merito ai nuovi eventi, alle misure intraprese e al programma di

provvedimenti da adottare, completando tempestivamente le procedure previste dalla vigente normativa.

2.6 Poiché la Sperimentazione prevede l'arruolamento competitivo dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa 2 soggetti, con il limite del numero massimo di 153 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.

Le Parti prendono atto che un eventuale aumento del numero di pazienti da coinvolgere presso il Centro Sperimentale dell'Ente, dovrà essere preventivamente concordato tra le Parti e inoltrato al Comitato Etico come semplice notifica. Resta inteso che l'aumento della casistica, effettuato alle suddette condizioni, non richiede la stipula di un atto integrativo al presente Contratto, ove le condizioni economiche per paziente pattuite nello stesso si applichino a tutti i pazienti aggiuntivi.

Il periodo previsto di inclusione è suscettibile di modifiche in funzione del suo andamento anche a livello internazionale. Al raggiungimento del numero totale dei pazienti previsti per l'intera Sperimentazione, l'inclusione di ulteriori pazienti verrà automaticamente chiusa, indipendentemente dal numero di pazienti inclusi presso l'Ente, a eccezione dei pazienti che hanno già fornito il loro consenso a partecipare alla Sperimentazione, a meno che essi stessi non ritirino il consenso. Il Promotore provvederà a inviare all'Ente adeguata e tempestiva comunicazione.

2.7 L'Ente e il Promotore conserveranno la documentazione inerente la Sperimentazione (fascicolo permanente "trial master file") per il periodo di tempo secondo le specifiche indicate dalla vigente legislazione. L'Ente si impegna, alla data del presente provvedimento, a conservare la documentazione per un periodo di dieci anni (). A richiesta del Promotore, dopo lo spirare del termine suddetto, le Parti potranno concordare le condizioni di un ulteriore periodo di conservazione.

2.8 L'Ente e il Promotore, ciascuno per gli ambiti di propria competenza, si obbligano inoltre a conservare la citata documentazione adottando delle forme di digitalizzazione (o dematerializzazione) documentale. Indipendentemente dal fatto che l'archiviazione della documentazione inerente la Sperimentazione riguardi o meno dati personali (di natura particolare o meno), secondo le definizioni del Regolamento (UE) n. 679/2016, l'Ente e il Promotore dovranno adottare tutte le misure fisiche e tecniche di cui all'art. 32 del citato Regolamento (UE) n. 679/2016 ed effettuare gli eventuali controlli di sicurezza previsti dalla normativa vigente e sue successive modificazioni, a protezione di dati, informazioni e documenti (sia cartacei che elettronici). Il sistema di archiviazione adottato dovrà garantire non solo l'integrità dei dati, delle informazioni e dei documenti cartacei ed elettronici, ma altresì la loro futura leggibilità per tutto il periodo previsto dall'obbligo di conservazione. Per l'espletamento di tale obbligazione, sia il Promotore che l'Ente potranno avvalersi di soggetti esterni che gestiscano tale obbligo di archiviazione.

2.9 Il Promotore, l'Ente e lo Sperimentatore principale devono rispettare le direttive, le indicazioni, le istruzioni e le raccomandazioni impartite dal Comitato Etico e dall'Autorità competente.

Art. 3 - Sperimentatore principale e Co-sperimentatori

3.1 Lo Sperimentatore principale sarà coadiuvato nell'esecuzione della Sperimentazione dal personale, sanitario e non sanitario, nonché da eventuali collaboratori incaricati dall'Ente stesso, designati dallo stesso e operanti sotto la sua responsabilità per gli aspetti relativi alla presente Sperimentazione, che sia qualificato per la conduzione della Sperimentazione, che abbia ricevuto preventivamente adeguata formazione prevista dalla normativa vigente dal Promotore e che abbia manifestato la propria disponibilità a partecipare alla Sperimentazione (di seguito "Co-sperimentatori"). Fermo quanto precede, non rientra nella definizione di 'Sperimentatori' il personale medico e non medico che

nell'ambito della **Sperimentazione** svolga attività istituzionale propria (ad es. farmacisti ospedalieri che allestiscono i medicinali sperimentali).

3.2 Le Parti prendono atto che lo Sperimentatore principale è tenuto a ogni responsabilità e obbligo imposti a tale figura dalla normativa vigente in materia di sperimentazioni cliniche di medicinali.

3.3 Il presente rapporto intercorre tra Promotore e l'Ente. Il Promotore è estraneo a rapporti esistenti tra l'Ente, lo Sperimentatore principale e Co-sperimentatori, restando quindi sollevato da qualsiasi pretesa che il personale dell'Ente coinvolto nello studio dovesse avanzare in relazione alla Sperimentazione.

3.4 In relazione alla Sperimentazione oggetto del presente Contratto, è fatto divieto allo Sperimentatore principale e ai Co-sperimentatori di ricevere, direttamente o indirettamente, compensi dal Promotore/CRO, così come di avere contatti o intrattenere con il Promotore/CRO rapporti di qualsiasi natura, che non siano di carattere tecnico scientifico.

3.5 Qualora il rapporto tra lo Sperimentatore principale e l'Ente dovesse per qualsiasi ragione concludersi, l'Ente deve informarne tempestivamente per iscritto il Promotore, indicando il nominativo di un sostituto. L'indicazione del sostituto deve essere oggetto di approvazione da parte del Promotore e del Comitato Etico competente. L'Ente garantisce che il nuovo Sperimentatore principale abbia i requisiti idonei a proseguirla, accetti i termini e le condizioni del presente Contratto e assuma l'impegno di rispettare il Protocollo nell'esecuzione della Sperimentazione. Nelle more dell'approvazione dell'emendamento sostanziale di cambio dello Sperimentatore principale, lo sperimentatore indicato dal Promotore garantisce la necessaria attività sperimentale.

Nel caso in cui il Promotore non intenda accettare il nominativo del sostituto proposto dall'Ente oppure questi non proponga un sostituto, il Promotore potrà recedere dal presente Contratto in accordo a quanto previsto dall'art. 7.

3.6 Lo Sperimentatore principale prima di iniziare la Sperimentazione, deve acquisire il consenso informato del paziente o del suo rappresentante legale, secondo quanto previsto dalla vigente normativa in materia di sperimentazioni cliniche, oltre che ai sensi e per gli effetti del Regolamento (UE) 2016/679 e relativa normativa italiana di adeguamento (D.Lgs. n.196 del 30 giugno 2003, così come modificato dal D.Lgs. n. 101 del 10 agosto 2018).

Deve essere prestato anche il consenso al trattamento dei dati personali ai sensi e per gli effetti della vigente normativa nazionale e comunitaria in materia di protezione dei dati personali e sue successive modificazioni, come successivamente declinato all'art. 11.

3.7 Lo Sperimentatore principale deve fornire informazioni al Promotore e al Comitato Etico in merito all'andamento della Sperimentazione e comunicare tempestivamente al Promotore l'eventuale verificarsi di eventi avversi seri, fatti salvi gli eventuali obblighi di segnalazione al Comitato Etico previsti dalla vigente normativa, e oltre ogni altra informazione clinica di rilievo per la conduzione dello studio indicato nel Protocollo (ad esempio gravidanza) direttamente o indirettamente correlabili all'esecuzione della Sperimentazione, secondo quanto previsto dal Protocollo della sperimentazione, dalle norme di Buona Pratica Clinica e dalla normativa applicabile in materia di farmacovigilanza e sperimentazioni cliniche di medicinali.

3.8 L'Ente garantirà che lo Sperimentatore principale si impegni altresì a garantire lo svolgimento della Sperimentazione secondo i più elevati standard di diligenza.

3.8.1 Lo Sperimentatore principale deve consegnare tutte le Schede Raccolta Dati (Case Report Forms-CRF) correttamente compilate, in conformità alla normativa applicabile, in formato elettronico, con tempestività come da GCP, entro 5 giorni lavorativi dalla visita o dall'esecuzione dell'esame o test aggiuntivo del paziente arruolato. Inoltre, lo Sperimentatore o un sub-investigatore coinvolto nello Studio

esaminerà i dati inseriti nelle eCRF per controllarne l'accuratezza e la completezza e applicherà la propria firma elettronica entro venti (20) giorni lavorativi dalla visita del Paziente.

3.8.2 Lo Sperimentatore principale si impegna altresì a risolvere le richieste di chiarimento (*queries*) generate dal Promotore entro 5 giorni lavorativi da quando la query è stata generata.

3.8.3 Per verificare la corrispondenza tra i dati registrati nelle Schede Raccolta Dati e quelli contenuti nei documenti originali (per es. cartella clinica), l'Ente e lo Sperimentatore principale consentono l'accesso diretto ai dati originali durante le visite di monitoraggio e nel corso di eventuali *audit* promossi da Promotore e ispezioni da parte delle Autorità Competenti, incluse le modalità da remoto, purché non vengano violate le norme in materia di riservatezza e di protezione dei dati personali dei pazienti.

3.8.4 L'Ente e lo Sperimentatore principale, informati con congruo preavviso, devono consentire il corretto svolgimento dell'attività di monitoraggio e di auditing presso il Centro di Sperimentazione da parte del personale del Promotore e da parte dell'Autorità Competente, attività effettuate per garantire la regolare esecuzione della Sperimentazione.

3.9 L'Ente avviserà tempestivamente il Promotore qualora un'Autorità Competente comunichi all'Ente un avviso di ispezione/*audit* relativo alla Sperimentazione e, se non negato espressamente dall'Autorità Competente, l'Ente autorizzerà il Promotore a parteciparvi, inviando nel contempo al Promotore ogni comunicazione scritta ricevuta e/o trasmessa ai fini o in risultanza dell'ispezione/*audit*.

3.10 Tali attività non devono però pregiudicare in alcun modo lo svolgimento dell'ordinaria attività istituzionale dell'Ente.

3.11 L'Ente o il Promotore garantiscono che i campioni biologici (sangue, urine, saliva ecc.) dei pazienti coinvolti nella Sperimentazione di cui al presente Contratto saranno utilizzati esclusivamente per la Sperimentazione oggetto del presente Contratto, secondo le previsioni del Protocollo e della vigente normativa. L'eventuale conservazione e successivo utilizzo sono vincolati all'acquisizione di uno specifico consenso informato da parte del paziente (o del genitore/tutore legale), al parere favorevole del Comitato Etico, nei limiti e con le garanzie previste dalle norme vigenti e dalle linee di indirizzo di cui all'art. 1 del D. Lgs 14 maggio 2019 n. 52.

Art. 4 - Medicinali Sperimentali e Materiali

4.1 Il Promotore si impegna a fornire gratuitamente all'Ente, per tutta la durata della Sperimentazione e nelle quantità necessarie e sufficienti all'esecuzione della Sperimentazione, i prodotti farmaceutici oggetto della Sperimentazione (AMG 510) (in seguito "Medicinali/e Sperimentali/e") nonché a fornire ogni altro materiale necessario all'esecuzione della Sperimentazione (di seguito "Materiali"). Le quantità dei Medicinali Sperimentali devono essere adeguate alla numerosità della casistica trattata.

4.2 I Medicinali Sperimentali devono essere inviati dal Promotore alla Farmacia dell'Ente che provvederà alla loro registrazione, appropriata conservazione e consegna allo Sperimentatore principale, così come previsto dal Protocollo e dalla normativa vigente.

4.3 I Medicinali Sperimentali dovranno essere muniti di adeguato documento di trasporto destinato alla Farmacia, con la descrizione del tipo di farmaco, della sua quantità, del lotto di preparazione, dei requisiti per la conservazione, della scadenza e i riferimenti alla Sperimentazione (codice di protocollo, Sperimentatore principale e Centro di Sperimentazione interessato).

4.4 L'Ente e lo Sperimentatore principale devono utilizzare i Medicinali Sperimentali e i Materiali forniti dal Promotore esclusivamente nell'ambito e per l'esecuzione della Sperimentazione. L'Ente non deve trasferire o cedere a terzi i Medicinali Sperimentali e i Materiali forniti dal Promotore ai sensi del presente Contratto.

4.5 I Medicinali Sperimentali scaduti o non altrimenti utilizzabili, ovvero non utilizzati al termine della Sperimentazione, saranno integralmente ritirati dal Promotore (o suo incaricato) e successivamente smaltiti a sue spese.

Art. 5 - Comodato d'uso

5.1 Il Promotore concede in comodato d'uso gratuito all'Ente, che accetta ai sensi e per gli effetti degli artt. 1803 e ss c.c., lo/gli Strumento/i meglio descritti in appresso, unitamente al pertinente materiale d'uso (di seguito cumulativamente lo "Strumento"):

- n. 1 ediaro del valore di circa € 300.00 per paziente arruolato fino ad un massimo di 5 ediarie per centro;
- n. 2 Tablet per centro del valore di circa € 775,00 ciascuno.
- n. 2 sfigmomanometri per centro del valore di circa € 105,00 ciascuno.
- n. 1 ECG per centro del valore di circa € 2.810,00.

La proprietà dello Strumento, come per legge, non viene trasferita all'Ente. Gli effetti del presente comodato decorreranno dalla data di consegna dello/gli Strumento/i e cesseranno al termine della Sperimentazione, quando lo/gli Strumento/i dovrà/anno essere restituito/i al Promotore senza costi a carico dell'Ente.

Le Parti concordano altresì che gli eventuali ulteriori Strumenti ritenuti necessari alla conduzione dello studio nel corso della Sperimentazione, qualora ne ricorrano le caratteristiche e le condizioni, saranno concessi in comodato d'uso gratuito secondo la disciplina di cui al presente Contratto. L'Ente e il Promotore procederanno con una convenzione specifica ovvero con un addendum/emendamento al Contratto, sul comodato qualora gli Strumenti vengano forniti dopo la stipula del presente Contratto.

5.2 Lo/Gli Strumento/i in questione deve/sono essere munito/i di dichiarazione di conformità alle normative e direttive europee. Lo/Gli Strumento/i in questione verranno sottoposti a collaudo di accettazione da parte dei tecnici incaricati dell'Ente, alla presenza di un delegato del Promotore, previ accordi, per le verifiche di corretta installazione e funzionalità e rispetto della normativa vigente. Al momento della consegna dei materiali forniti in comodato d'uso dal Promotore all'Ente, viene redatta idonea documentazione attestante la consegna.

5.3 Il Promotore si fa carico del trasporto e dell'installazione dello Strumento/i e si impegna a fornire, a propria cura e spese, l'assistenza tecnica necessaria per il suo funzionamento nonché eventuale materiale di consumo per il suo utilizzo, senza costi per l'Ente.

5.4 Secondo quanto previsto nel manuale tecnico dello Strumento, il Promotore svolgerà, a sua cura e spese, in collaborazione con lo Sperimentatore, tutti gli interventi tecnici necessari per il buon funzionamento dell'Apparecchiatura, quali controlli di qualità, tarature e verifiche di sicurezza periodica. In caso di disfunzione o guasto dello Strumento, tempestivamente comunicati dallo Sperimentatore, il Promotore procederà, direttamente o tramite personale specializzato, alla manutenzione correttiva o riparazione o sostituzione con analogo Strumento.

5.5 Lo/gli Strumento/i sarà/anno utilizzato/i dal personale dell'Ente e/o dai pazienti e ai soli ed esclusivi fini della Sperimentazione oggetto del presente Contratto, conformemente a quanto previsto nel Protocollo. L'Ente si obbliga a custodire e conservare lo/gli Strumento/i in maniera appropriata e con la cura necessaria, a non destinarlo/li a un uso diverso da quello sopra previsto, a non cedere neppure temporaneamente l'uso dello/gli Strumento/i a terzi, né a titolo gratuito né a titolo oneroso, e a restituire lo/gli Strumento/i al Promotore nello stato in cui gli è/sono stato/i consegnato/i, salvo il normale deterioramento per l'effetto dell'uso.

5.6 Il Promotore si riserva il diritto di richiedere l'immediata restituzione dello/gli Strumento/i qualora lo/gli stesso/i venga/no utilizzato/i in maniera impropria o comunque in modo difforme dalle previsioni di cui al presente Contratto. Il Promotore è responsabile per ogni eventuale danno che dovesse derivare a persone o cose in relazione all'uso dell'apparecchiatura in oggetto se dovuto a vizio della stessa.

5.7 In caso di furto o perdita o smarrimento dello/gli Strumento/i, l'Ente provvederà tempestivamente dalla conoscenza dell'evento, alla presentazione di formale denuncia alla competente pubblica autorità con comunicazione dell'accaduto al Promotore nello stesso termine. In tutti gli altri casi di danneggiamento o distruzione, l'Ente dovrà darne comunicazione al Promotore tempestivamente dalla conoscenza dell'evento. L'eventuale utilizzo fraudolento o comunque non autorizzato dovrà essere segnalato immediatamente dallo Sperimentatore principale al Promotore.

In caso di danneggiamento irreparabile o furto dello/gli Strumento/i, il Promotore provvederà alla sostituzione dello stesso/degli stessi, senza costi per l'Ente, salvo che il fatto derivi da dolo dell'Ente.

5.8 Resta inteso che per quanto attiene agli Strumenti che saranno direttamente maneggiati o gestiti dai pazienti/genitori/tutori legali (es. diari elettronici), il Promotore riconosce che l'Ente è sollevato da responsabilità derivanti da manomissione, danneggiamento o furto degli stessi Strumenti imputabili ai pazienti/genitori/tutori legali. In caso di guasto e/o smarrimento da parte del soggetto che partecipa allo studio, il Promotore provvederà a proprie spese alla sostituzione dell'attrezzatura; l'Ente si farà carico della consegna dell'attrezzatura al destinatario, compresa la registrazione e la consegna delle istruzioni del Promotore, nonché del ritiro al momento dell'uscita, per qualsiasi ragione avvenuta, del soggetto dallo studio; l'Ente si farà inoltre carico di informare tempestivamente il Promotore per qualunque mancata restituzione dell'attrezzatura da parte del soggetto che partecipa allo studio.

5.9 L'autorizzazione alla concessione in comodato d'uso gratuito dello/gli Strumento/i è stata rilasciata dall'Ente a seguito delle e secondo le proprie procedure interne.

Art. 6 - Corrispettivo

6.1 Il corrispettivo pattuito per paziente eleggibile, valutabile e completato secondo il Protocollo e per il quale è stata compilata validamente la relativa CRF/eCRF, comprensivo di tutte le spese sostenute dall'Ente per l'esecuzione della presente Sperimentazione e dei costi a compensazione di tutte le attività ad essa collegate, è pari a € 31,518.00 + IVA per paziente arruolato nel Braccio A o B e (complessivi € 63,036.00 + IVA per n. 2 pazienti arruolati nel Braccio A o B) o a € 22,144.00 + IVA per paziente arruolato nel Braccio C e (complessivi € 44,288.00 + IVA per n. 2 pazienti arruolati nel Braccio C) come meglio dettagliato nel Budget qui allegato (Allegato A - parte 1).

6.2 Il Promotore si impegna a corrispondere quanto dovuto ai sensi del presente articolo sulla base di quanto risulta da adeguato prospetto/rendiconto giustificativo, concordato tra le Parti.

Il pagamento del compenso di cui sopra verrà effettuato con la cadenza indicata nel *Budget* (Allegato A) sulla base del numero dei pazienti coinvolti nel relativo periodo, dei trattamenti da loro effettuati secondo Protocollo e in presenza delle relative CRF/eCRF debitamente compilate e ritenute valide dal Promotore in base alle attività svolte.

6.3 Gli esami di laboratorio/strumentali, richiesti dal Protocollo, così come approvato dal Comitato Etico, non graveranno in alcun modo sull'Ente in quanto compresi nel corrispettivo pattuito per paziente e dettagliato nell'Allegato A o effettuati centralmente. Inoltre, tutti gli esami di laboratorio/strumentali e ogni altra prestazione/attività aggiuntiva non compresa nel corrispettivo pattuito per paziente eleggibile, richiesta dal Promotore, così come approvato dal Comitato Etico e dall'Autorità Competente

e come dettagliato in Allegato A (parte 2), saranno rimborsati e fatturati dal Promotore in aggiunta al corrispettivo pattuito per paziente eleggibile.

6.4 L'Ente non riceverà alcun compenso per pazienti non valutabili a causa di inosservanza del Protocollo, di violazione delle norme di Buona Pratica Clinica o di mancato rispetto della normativa vigente in materia di sperimentazioni cliniche di medicinali. L'Ente non avrà diritto ad alcun compenso anche per pazienti coinvolti successivamente alla comunicazione di interruzione e/o conclusione della Sperimentazione da parte del Promotore od oltre il numero massimo di soggetti da includere ai sensi del presente Contratto, ove non concordati con il Promotore.

6.5 Il Promotore provvederà, inoltre, a rimborsare all'Ente tutti i costi aggiuntivi risultanti da attività mediche/diagnostiche, compresi eventuali ricoveri, non previste nel Protocollo o nei successivi emendamenti allo stesso, e non già coperti dai compensi sopra elencati, qualora tali attività si rendano indispensabili per una corretta gestione clinica del paziente in sperimentazione. Il rimborso sarà effettuato solo a condizione che tali attività e i relativi costi vengano tempestivamente comunicati, giustificati e documentati per iscritto al Promotore e approvati per iscritto dallo stesso, fermo restando la comunicazione in forma codificata dei dati personali del paziente.

6.6 Se nel corso dello svolgimento della Sperimentazione si rendesse necessario aumentare il supporto economico a favore dell'Ente, il Promotore potrà integrare, con un addendum/emendamento, il presente Contratto, prevedendo l'adeguato aumento del Budget qui allegato.

6.7 In ottemperanza alla Legge di Bilancio 2018 (comma 909) che prevede l'obbligo della fatturazione elettronica per le cessioni di beni e per la prestazione di servizi anche tra privati, l'Ente emetterà fatture emesse in formato XML (Extensible Markup Language) e trasmesse tramite il Sistema di Interscambio (SDI).

6.8 Lo Sponsor si impegna, altresì, a corrispondere, a titolo di spese forfettarie generali ed amministrative, ex art. 7 Regolamento aziendale sulle sperimentazioni cliniche conto terzi, adottato con delibera n. 402 del 13.04.2021, la somma di € 1.000,00, dopo l'adozione della delibera di autorizzazione.

Lo Sponsor comunica i dati necessari per l'emissione della fattura elettronica: Lo Sponsor comunica i dati necessari per l'emissione della fattura elettronica:

RAGIONE SOCIALE Amgen S.r.l. a socio unico

CODICE DESTINATARIO/PEC: 7 caratteri **PR4AG6C**

C.F. P.IVA n.: 10051170156

6.8 I pagamenti effettuati per i servizi svolti dall'Ente (i) rappresentano il corretto valore di mercato di detti servizi, poiché adeguati rispetto al tariffario applicabile presso l'Ente, (ii) sono stati negoziati a condizioni commerciali normali e (iii) non sono stati definiti sulla base del volume o valore di prescrizioni o comunque in riferimento a tali prescrizioni o altre attività economiche che si generino fra le Parti. A fronte delle attività svolte o delle spese sostenute includendo i Pazienti in Sperimentazione, al cui pagamento il Promotore sia tenuto, né l'Ente né lo Sperimentatore principale chiederanno altri rimborsi o corrispettivi ad altri soggetti.

Art. 7 - Durata, Recesso e Risoluzione

7.1 Il presente Contratto produrrà effetti a partire dalla data di ultima sottoscrizione ("Data di decorrenza") e rimarrà in vigore sino all'effettiva conclusione della Sperimentazione presso l'Ente, così come previsto nel Protocollo di studio, salvo eventuali modifiche concordate tra le Parti.

Fermo restando quanto sopra, il presente Contratto produrrà i suoi effetti a seguito del rilascio di formale autorizzazione da parte dell'Autorità Competente.

7.2 L'Ente si riserva il diritto di recedere dal presente Contratto mediante comunicazione scritta e con preavviso di 30 giorni da inoltrare al Promotore con raccomandata A.R. o PEC. nei casi di:

- insolvenza del Promotore, proposizione di concordati anche stragiudiziali con i creditori del Promotore o avvio di procedure esecutive nei confronti del Promotore.;
- cessione di tutti o di parte dei beni del Promotore ai creditori o definizione con gli stessi di un accordo per la moratoria dei debiti.

Il preavviso avrà effetto dal momento del ricevimento da parte del Promotore della comunicazione di cui sopra.

7.3 Il Promotore, ai sensi dell'art. 1373, comma secondo, Codice Civile, si riserva il diritto di recedere dal presente Contratto in qualunque momento per giustificati motivi mediante comunicazione scritta inviata a mezzo raccomandata A.R. o PEC, con preavviso di 30 giorni. Tale preavviso avrà effetto dal momento del ricevimento da parte dell'Ente di detta comunicazione.

In caso di recesso del Promotore sono comunque fatti salvi gli obblighi assunti e le spese effettuate dall'Ente alla data della comunicazione di recesso. In particolare, il Promotore corrisponderà all'Ente tutte le spese documentate e non revocabili che questo abbia sostenuto al fine di garantire la corretta ed efficace esecuzione della Sperimentazione, nonché i compensi sino a quel momento maturati.

In caso di recesso anticipato, il Promotore ha diritto di ricevere, quale proprietario a titolo originario, tutti i dati e risultati, anche parziali, ottenuti dall'Ente nel corso della Sperimentazione e anche successivamente, se derivanti da o correlati a essa.

7.4 Ciascuna delle Parti può interrompere la Sperimentazione in qualunque momento con effetto immediato, rispettando quanto previsto dal comma 5 dell'art. 2, qualora abbia motivo, valido e documentabile, di ritenere che la prosecuzione della Sperimentazione possa rappresentare un rischio non accettabile per la sicurezza e la salute dei pazienti. In caso di interruzione della Sperimentazione, il Promotore corrisponderà all'Ente i rimborsi delle spese e i compensi effettivamente maturati e documentati fino a quel momento.

7.5 Resta peraltro inteso che lo scioglimento anticipato del Contratto non comporterà alcun diritto di una Parte di avanzare nei confronti dell'altra pretese risarcitorie o richieste di pagamento ulteriori rispetto a quanto convenuto.

7.6 Gli effetti del presente Contratto cesseranno automaticamente ai sensi dell'art. 1454 del Codice Civile italiano nel caso in cui una delle Parti non abbia adempiuto a uno dei principali obblighi previsti dal presente Contratto entro 30 giorni dalla richiesta scritta di adempimento presentata dall'altra parte. Resta in ogni caso salva l'applicabilità dell'art. 1218 e seguenti del Codice Civile.

7.7 In caso di risoluzione del presente Contratto, non derivante da violazioni da parte dell'Ente, questo avrà diritto al rimborso delle spese effettivamente sostenute per la Sperimentazione prima del ricevimento della notifica di risoluzione e a un compenso per i servizi proporzionale all'attività svolta sino al momento della risoluzione. L'Ente si impegna a restituire al Promotore eventuali importi già liquidati e relativi ad attività non svolte.

7.8 In tutti i casi di interruzione o di risoluzione del presente Contratto, sarà attuata ogni precauzione per garantire la massima tutela dei pazienti già coinvolti, in accordo con quanto previsto dal Protocollo approvato dal Comitato Etico.

Art. 8 - Copertura assicurativa

8.1 Il Promotore dichiara di aver stipulato adeguata polizza assicurativa (n. 30865699, con la Compagnia Allianz Global Corporate & Specialty SE) per la responsabilità civile verso terzi, a copertura del rischio di eventuali danni derivanti ai pazienti dalla partecipazione alla Sperimentazione, secondo quanto previsto dal D.M. 14 luglio 2009). La polizza assicurativa è stata ritenuta dal Comitato Etico rispettosa dei termini di legge e adeguatamente tutelante i soggetti coinvolti nella Sperimentazione clinica.

8.2 Fatte salve le previsioni della L. 8 marzo 2017, n. 24, la copertura assicurativa fornita dal Promotore è garantita rispetto alle ipotesi di responsabilità civile del Promotore, dell'istituzione sanitaria sede della Sperimentazione, dello Sperimentatore principale, e degli altri Sperimentatori coinvolti presso il Centro dell'Ente.

8.3 Il Promotore si fa carico delle conseguenze connesse a eventuali inadeguatezze, anche sopravvenute, della copertura assicurativa in argomento.

8.4 Il Promotore in particolare, nel caso in cui intenda recedere dal Contratto, garantisce che la Società assicuratrice assicuri in ogni caso la copertura dei soggetti già inclusi nello studio clinico anche per il prosieguo della Sperimentazione ai sensi dell'art. 2 comma III del D.M. 14/07/09.

8.5 L'Ente è tenuto a comunicare l'esistenza di coperture assicurative MEDMAL (sia a copertura dell'Ente, che del personale medico che ha somministrato il farmaco), ai sensi dell'articolo 1910 codice civile.

Art. 9 - Relazione finale, titolarità e utilizzazione dei risultati

9.1 Il Promotore si impegna a divulgare tutti i risultati dello studio anche qualora negativi.

9.2 Il Promotore assume la responsabilità della preparazione del rapporto clinico finale e dell'invio entro i termini previsti dalla normativa allo Sperimentatore principale e al Comitato Etico del riassunto dei risultati della Sperimentazione stessa.

9.3 Tutti i dati derivanti dall'esecuzione della Sperimentazione e nel perseguimento degli obiettivi della stessa, trattati ai sensi dell'art. 11, e i risultati di questa, sono di proprietà esclusiva del Promotore. A fronte di una procedura attivata dal Promotore per il deposito di una domanda di brevetto avente a oggetto invenzioni ricavate nel corso della Sperimentazione, l'Ente e lo Sperimentatore principale si impegnano a fornire tutto il supporto, anche documentale, utile a tal fine.

9.4 Le Parti riconoscono reciprocamente che resteranno titolari dei diritti di proprietà industriale e intellettuale relativi alle proprie pregresse conoscenze (*background knowledge*) e alle proprie conoscenze sviluppate o ottenute nel corso della Sperimentazione, ma a prescindere e indipendentemente dalla sua conduzione e dai suoi obiettivi (*sideground knowledge*).

9.5 Le disposizioni del presente articolo resteranno valide ed efficaci anche dopo la risoluzione o la cessazione degli effetti del presente Contratto.

Art. 10 Segretezza e Diffusione dei dati

10.1 Con la sottoscrizione del presente Contratto, l'Ente si impegna a mantenere riservate e confidenziali tutte le informazioni di natura tecnica e commerciale, contenute nella documentazione e nel materiale sperimentale messo a disposizione dal Promotore e/o sviluppato nel corso della Sperimentazione e nel perseguimento degli obiettivi della stessa, classificabili come "Segreti Commerciali" ai sensi degli art. 98 e 99 del Codice della Proprietà Industriale (D. Lgs. n. 30/2005, come modificato dal D. Lgs. n. 63/2018 in recepimento della Direttiva UE 2016/943), adottando

ogni misura (di carattere contrattuale, tecnologico o fisico) idonea per la loro protezione, anche nei confronti di propri dipendenti, collaboratori, sub-appaltatori, danti o aventi causa.

Il Promotore inoltre dichiara e garantisce quanto segue:

(i) i Segreti Commerciali del Promotore sono stati acquisiti, utilizzati e rivelati lecitamente e non vi sono – per quanto al Promotore noto – azioni giudiziarie, contestazioni, richieste di risarcimento o di indennizzo promosse anche in via stragiudiziale, da parte di terzi rivendicanti la titolarità di tali segreti.

(ii) Pertanto, terrà indenne e manleverà l'Ente da azioni giudiziarie, contestazioni, richieste di risarcimento o di indennizzo promosse anche in via stragiudiziale, da parte di terzi rivendicanti la titolarità di tali segreti.

A sua volta, con la sottoscrizione del Contratto, il Promotore si impegna a mantenere riservate e confidenziali tutte le informazioni di natura tecnica e commerciale, contenute nella documentazione e nel materiale sperimentale messo a disposizione dall'Ente, classificabili come "Segreti Commerciali" ai sensi degli art. 98 e 99 del Codice della Proprietà Industriale, adottando ogni misura (di carattere contrattuale, tecnologico o fisico) idonea per la loro protezione, anche nei confronti di propri dipendenti, collaboratori, appaltatori, ulteriori sub-appaltatori, danti o aventi causa.

L'Ente inoltre dichiara e garantisce quanto segue:

(iii) i Segreti Commerciali dell'Ente sono stati acquisiti, utilizzati e rivelati lecitamente e non vi sono – per quanto all'Ente noto – azioni giudiziarie, contestazioni, richieste di risarcimento o di indennizzo promosse anche in via stragiudiziale, da parte di terzi rivendicanti la titolarità di tali segreti.

(iv) Pertanto, l'Ente terrà indenne e manleverà il Promotore da azioni giudiziarie, contestazioni, richieste di risarcimento o di indennizzo promosse anche in via stragiudiziale, da parte di terzi rivendicanti la titolarità di tali segreti.

10.2 Le Parti sono obbligate all'adeguata e corretta diffusione e pubblicazione dei risultati della Sperimentazione e all'adeguata comunicazione dei risultati della Sperimentazione ai pazienti partecipanti e ai rappresentanti dei pazienti. Il Promotore, ai sensi della vigente normativa, è tenuto a rendere pubblici tempestivamente, non appena disponibili da parte di tutti i Centri partecipanti e comunque non oltre 12 mesi dalla conclusione della Sperimentazione, i risultati, anche eventualmente negativi, ottenuti a conclusione della Sperimentazione.

Ai sensi dell'art. 5, comma secondo, lett. c) del D.M. 8 febbraio 2013, lo Sperimentatore principale ha diritto di diffondere e pubblicare, senza limitazione alcuna, i risultati della Sperimentazione ottenuti presso l'Ente, nel rispetto delle disposizioni vigenti in materia di riservatezza dei dati sensibili, di protezione dei dati personali e di tutela della proprietà intellettuale, nonché nel rispetto dei termini e delle condizioni di cui al presente Contratto.

10.3 Per garantire la correttezza della raccolta e la veridicità dell'elaborazione dei dati, lo Sperimentatore principale dovrà trasmettere al Promotore copia del documento oggetto di presentazione o di pubblicazione almeno 60 giorni prima della sua presentazione o pubblicazione. Il Promotore avrà 60 giorni, dal ricevimento del manoscritto, per poter suggerire modifiche allo Sperimentatore principale. Nel caso in cui dovessero sorgere questioni relative all'integrità scientifica del documento e/o questioni afferenti agli aspetti regolatori, brevettuali o di tutela della proprietà intellettuale, il Promotore provvederà al riesame del documento unitamente allo Sperimentatore principale. Lo Sperimentatore principale accetterà di effettuare le modifiche suggerite dal Promotore o tenere conto dei suggerimenti del Promotore nella pubblicazione o presentazione, solo se necessarie ai fini della tutela della riservatezza delle informazioni e dei dati personali e della tutela della proprietà intellettuale, purché non in contrasto con l'attendibilità dei dati, con i diritti, la sicurezza e il benessere dei pazienti.

10.4 Il Promotore riconosce di non aver diritto di chiedere l'eliminazione delle informazioni contenute nel documento e non dovrà modificarne il contenuto, salvo quando tali richieste e modifiche siano necessarie ai fini della validità scientifica, della tutela della riservatezza dei dati, della protezione dei dati personali e della tutela della proprietà intellettuale.

10.5 Il Promotore, allo scopo di presentare una richiesta di brevetto e qualora risulti necessario, potrà chiedere allo Sperimentatore principale di differire di ulteriori 90 giorni la pubblicazione o presentazione del documento.

Lo Sperimentatore principale non potrà pubblicare i dati del proprio Centro sino a che tutti i risultati della Sperimentazione siano stati integralmente pubblicati ovvero per almeno 12 mesi dalla conclusione della Sperimentazione, dalla sua interruzione o chiusura anticipata.

Laddove la pubblicazione recante i risultati di una sperimentazione multicentrica ad opera del Promotore, o del terzo da questi designato, non venga effettuata entro 12 mesi dalla fine della Sperimentazione multicentrica, lo Sperimentatore potrà pubblicare i risultati ottenuti presso l'Ente, nel rispetto di quanto contenuto nel presente articolo.

Art. 11 - Protezione dei dati personali

11.1 Le Parti nell'esecuzione delle attività previste dal presente Contratto si impegnano a trattare i dati personali, di cui vengano per qualsiasi motivo a conoscenza durante la sperimentazione clinica, nel rispetto degli obiettivi di cui ai precedenti articoli e in conformità a quanto disposto dal Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016, nonché dalle correlate disposizioni legislative e amministrative nazionali vigenti, con le loro eventuali successive modifiche e/o integrazioni (di seguito, collettivamente, "Leggi in materia di Protezione dei dati").

11.2 I termini utilizzati nel presente articolo, nel Contratto, nella documentazione di informativa e consenso e in ogni altro documento utilizzato per le finalità della sperimentazione clinica devono essere intesi e utilizzati secondo il significato a essi attribuito nell'Allegato B.

11.3 L'Ente e il Promotore si qualificano come autonomi titolari del trattamento ai sensi dell'art. 4 paragrafo 7) del RGPD. Ai fini del presente articolo, il Promotore da atto che, in relazione allo Sperimentazione di cui al presente Contratto, si avvarrà della collaborazione della società Docs Resourcing Limited (di seguito, per brevità, "CRO") per lo svolgimento delle seguenti attività: site management.

La CRO, Docs Resourcing Limited, si qualifica pertanto come Responsabile del trattamento, ai sensi dell'art. 28 del RGPD, in riferimento alla titolarità dei dati personali in capo ad Amgen nei limiti e ai fini dello svolgimento delle attività sopra descritte.

11.4 Per le finalità della Sperimentazione saranno trattati dati personali riferiti alle seguenti categorie di interessati: soggetti partecipanti alla sperimentazione; persone che operano per le Parti. Tali interessati sono informati sul trattamento che li riguarda a mezzo di idonea informativa. Per le finalità della Sperimentazione saranno trattati le seguenti tipologie di dati personali: dati di cui all'art. 4 n. 1 del RGPD; dati rientranti nelle categorie "particolari" di dati personali - e in particolare dati relativi alla salute e alla vita sessuale, dati genetici - di cui all'art. 9 del RGPD. Tali dati saranno trattati nel rispetto dei principi di liceità, correttezza, trasparenza, adeguatezza, pertinenza e necessità di cui all'art.5, paragrafo 1 del RGPD.

11.5 Il Promotore potrà trasmettere i dati ad affiliate del gruppo del Promotore e a terzi operanti per suo conto, anche all'estero, in paesi al di fuori dell'Unione Europea che non offrono lo stesso livello di tutela

della privacy garantito in Europa. In questo caso il Promotore si responsabilizza circa l'adozione di tutte le misure necessarie a garantire una adeguata protezione dei dati personali.

11.6 Le Parti garantiscono che le persone da esse autorizzate a trattare dati personali per le finalità della Sperimentazione rispettino i principi posti a tutela del diritto alla protezione dei dati personali e del diritto alla riservatezza, e che le persone che hanno accesso ai dati personali siano obbligati a trattarli in conformità alle istruzioni dettate, in coerenza con il presente articolo, dal titolare di riferimento.

11.7 Lo Sperimentatore principale è individuato dall'Ente quale persona autorizzata al trattamento ai sensi dell'art. 29 del RGPD e quale soggetto designato ai sensi dell'art. 2 quaterdecies del Codice.

11.8 Lo Sperimentatore principale deve informare in modo chiaro e completo, prima che abbia inizio la Sperimentazione (includere le relative fasi prodromiche e di screening) ogni paziente circa natura, finalità, risultati, conseguenze, rischi e modalità del trattamento dei dati personali; in particolare il paziente deve inoltre essere informato che Autorità nazionali e straniere, nonché il Comitato Etico, potranno accedere, nell'ambito di attività di monitoraggio, verifica e controllo sulla ricerca, alla documentazione relativa alla sperimentazione così come anche alla documentazione sanitaria originale del paziente, e che ad esse potranno anche eccedere in visione, nell'ambito delle rispettive competenze, Monitor e Auditor.

11.9 Lo Sperimentatore principale deve acquisire dal paziente debitamente informato il documento di consenso oltre che alla partecipazione alla Sperimentazione, anche al trattamento dei dati. L'Ente è responsabile della conservazione di tale documento.

11.10 Qualora una parte accerti una violazione dei dati personali, si impegna a comunicarlo all'altra entro 48 ore dall'accertamento della violazione, ferma restando l'autonomia della stessa nella valutazione della sussistenza delle condizioni e nell'adempimento degli obblighi previsti dagli artt. 33 e 34 del RGPD.

Art. 12 - Modifiche

12.1 Il presente Contratto e i relativi allegati/addendum, unitamente al Protocollo quale parte integrante, costituisce l'intero accordo tra le Parti.

12.2 Il Contratto può essere modificato/integrato solo con il consenso scritto di entrambe le Parti. Le eventuali modifiche saranno oggetto di *addendum* al presente Contratto e decorreranno dalla data della loro sottoscrizione, salvo diverso accordo tra le Parti.

Art. 13 - Disciplina anti-corruzione

13.1 L'Ente e il Promotore si impegnano a rispettare la normativa anticorruzione applicabile in Italia.

13.2 Il Promotore dichiara di aver adottato misure di vigilanza e controllo ai fini del rispetto e dell'attuazione delle previsioni del D. Lgs. 8 giugno 2001 n. 231, nonché, in quanto applicabili e non in contrasto con la normativa vigente in Italia, i principi del *Foreign Corrupt Practices Act* degli Stati Uniti, e loro successive modifiche e integrazioni. L'Ente e le sue strutture cliniche e amministrative, si impegnano a collaborare in buona fede, nei limiti di quanto previsto dalla normativa italiana di cui sopra, con il personale e il management del Promotore al fine di facilitare la piena e corretta attuazione degli obblighi che ne derivano e l'attuazione delle procedure operative a tal fine messe a punto dal Promotore.

13.3 Ai sensi e per gli effetti della L. n. 190 del 06 novembre 2012 ("Legge Anticorruzione") e sue successive modificazioni, l'Ente dichiara di avere adottato il Piano Triennale per la prevenzione della corruzione.

Il Promotore dichiara di aver adottato il proprio Codice etico, di cui è possibile prendere visione alla pagina web (<https://wwwext.amgen.com/about/how-we-operate/business-ethics-and-compliance/staff-code-of-conduct/>).

13.4 L'Ente e il Promotore s'impegnano reciprocamente a informare immediatamente l'altra parte circa ogni eventuale violazione del presente articolo di cui venga a conoscenza e a rendere disponibili tutti i dati informativi e la documentazione per ogni opportuna verifica.

13.5 Il Promotore può divulgare per qualsiasi scopo legittimo, nei limiti della normativa sul trattamento dei dati, i termini del presente Contratto o di qualsiasi suo emendamento.

13.6 La violazione di quanto previsto da questo articolo costituisce grave inadempimento del presente Contratto ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 1456 Codice Civile, risultando pregiudicato il rapporto di fiducia tra le Parti.

Art. 14 - Trasferimento diritti, cessione del Contratto e sub-appalto

14.1 Il presente Contratto ha carattere fiduciario e, pertanto, le Parti non possono cedere o trasferire o subappaltare lo stesso a terzi, senza il preventivo consenso scritto dell'altra Parte.

Ogni Parte acconsente a che l'altra Parte possa cedere e/o trasferire in tutto o in parte i diritti e gli obblighi a lui pervenuti direttamente o indirettamente dalla firma del presente Contratto a un suo successore o ad una società collegata o a soggetti terzi, previa accettazione del cessionario di tutte le condizioni e i termini del presente Contratto. Qualsiasi trasferimento di diritti in assenza delle suddette condizioni sarà considerato nullo e mai avvenuto.

14.2 In caso di cambio di denominazione dell'Ente non si renderà necessario l'emendamento alla presente convenzione. L'Ente sarà comunque tenuto a notificare tempestivamente al Promotore tale cambio di denominazione.

Art. 15 - Oneri fiscali

15.1 Il presente Contratto viene sottoscritto con firma digitale ai sensi dell'art. 24 del D. Lgs. 82/2005, giusta la previsione di cui all'art. 15, comma 2bis della Legge n. 241/1990, come aggiunto dall'art. 6, D.L. 18/10/2012, n. 179, convertito in Legge 17/12/2012 n. 22. Le imposte e tasse inerenti e conseguenti alla stipula del presente Contratto, ivi comprese l'imposta di bollo sull'originale informatico di cui all'art. 2 della Tabella Allegato A – tariffa parte I del DPR n. 642/1972 e l'imposta di registro devono essere versate, nel rispetto della normativa applicabile.

15.2 Ai sensi dell'art. 7 ter del DPR n. 633/1972 e successive modifiche, le prestazioni contrattuali sono soggette ad IVA in quanto rese a soggetto passivo stabilito in Italia.

Art. 16 - Legge regolatrice e Foro competente

16.1 La normativa applicabile al presente Contratto è quella dello Stato italiano.

16.2 Per tutte le eventuali controversie che dovessero sorgere in relazione all'interpretazione, applicazione ed esecuzione del presente Contratto, sarà competente, in via esclusiva, il Foro del luogo di esecuzione del Contratto, salvo l'impegno delle Parti ad esperire un preventivo tentativo di conciliazione in sede stragiudiziale.

Le Parti si danno reciprocamente atto che il presente Contratto è stato accettato in ogni sua parte e che non trovano pertanto applicazione le disposizioni di cui agli artt. 1341 Codice Civile Letto, approvato e sottoscritto (digitalmente)

_____li / / _____

Per il Promotore

Il Rappresentante legale

Dott.ssa Maria Luce Vegna

Firma _____

Firmato digitalmente da: VESNA MARIA LUCE
Data: 07/10/2022 14:54:20

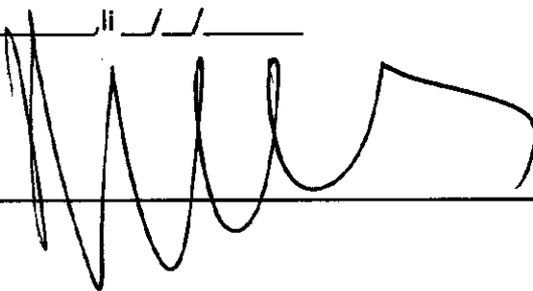
_____li / / _____

Per l'Ente

Il Direttore Generale

Dott. Fabrizio De Nicola

Firma _____

A large, stylized handwritten signature in black ink, consisting of several loops and a long horizontal stroke at the end, positioned over a horizontal line.

ALLEGATO A – BUDGET ALLEGATO ALLA CONVENZIONE ECONOMICA

Si riportano di seguito indicazioni schematiche sulle informazioni da includere nel Budget allegato alla convenzione economica.

A1. Estremi di riferimento della Sperimentazione

- Titolo Protocollo: studio di fase III multicentrico, randomizzato, in aperto, con controllo attivo, su sotorasib e panitumumab rispetto alla scelta dello sperimentatore (trifluridina e tipiracil, oppure regorafenib) per il trattamento di soggetti affetti da carcinoma coloretale metastatico precedentemente trattato, con mutazione p.G12C di KRAS
- Numero Eudract: 2021-004008-16
- Fase dello studio: III
- Codice Protocollo 20190172 Versione del 14 settembre 2021
- Promotore: Amgen S.r.l. a socio unico - Via E. Tazzoli 6, 20154 Milano
- CRO: Docs Resourcing Limited - South County Business Park Dublin, 18 Irlanda
- Sperimentatore Principale: Dr. Roberto Bordonaro, Struttura Complessa di Oncologia Medica – P.O. Garibaldi Nesima
- Numero di pazienti previsti a livello internazionale n. 153, nazionale n. 30 e nel centro n. 2 (arruolamento competitivo)
- Durata dello studio, in base a quanto previsto dal Protocollo e successivi emendamenti

A2. Oneri e compensi

Parte 1 - Oneri fissi e Compenso per paziente incluso nello studio

Compenso per il Centro sperimentale a paziente completato nel Braccio A o B: € 31,518.00 + IVA

Compenso per il Centro sperimentale a paziente completato nel Braccio C: € 22,144.00 + IVA

Costo per Paziente

Tabella 1:

Descrizione Visite	Importo (€)
Screening	€ 1,170.00
Ciclo 1 Giorno 1	€ 694.00
Ciclo 1 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Sotorasib	€ 196.00
Ciclo 1 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 187.00
Ciclo 1 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Trifluridine e Tipiracil	€ 13.00
Ciclo 1 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Regorafenib	€ 44.00
Ciclo 1 Giorno 2	€ 151.00
Ciclo 1 Giorno 15	€ 397.00
Ciclo 1 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Braccio A & B	€ 89.00
Ciclo 1 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 1 Giorno 16	€ 151.00
Ciclo 2 Giorno 1	€ 581.00
Ciclo 2 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Sotorasib	€ 142.00
Ciclo 2 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 187.00
Ciclo 2 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Trifluridine e Tipiracil	€ 13.00
Ciclo 2 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Regorafenib	€ 44.00
Ciclo 2 Giorno 15	€ 232.00
Ciclo 2 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Braccio A & B	€ 147.00
Ciclo 2 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00

Ciclo 3 Giorno 1	€ 684.00
Ciclo 3 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Sotorasib	€ 103.00
Ciclo 3 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 3 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Trifluridine e Tipiracil	€ 13.00
Ciclo 3 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Regorafenib	€ 44.00
Ciclo 3 Giorno 15	€ 232.00
Ciclo 3 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Braccio A & B	€ 147.00
Ciclo 3 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 4 Giorno 1	€ 581.00
Ciclo 4 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Sotorasib	€ 85.00
Ciclo 4 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 4 Giorno 1 Trifluridine e tipiracil Additional Activities	€ 13.00
Ciclo 4 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Regorafenib	€ 44.00
Ciclo 4 Giorno 15	€ 232.00
Ciclo 4 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Braccio A & B	€ 147.00
Ciclo 4 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 5 Giorno 1	€ 684.00
Ciclo 5 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Sotorasib	€ 103.00
Ciclo 5 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 5 Giorno 1 Trifluridine etipiracil Additional Activities	€ 13.00
Ciclo 5 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Regorafenib	€ 44.00
Ciclo 5 Giorno 15	€ 232.00
Ciclo 5 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Braccio A & B	€ 147.00
Ciclo 5 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 6 Giorno 1	€ 561.00
Ciclo 6 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Sotorasib	€ 65.00
Ciclo 6 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 6 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Trifluridine e Tipiracil	€ 13.00
Ciclo 6 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Regorafenib	€ 44.00
Ciclo 6 Giorno 15	€ 232.00
Ciclo 6 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Braccio A & B	€ 147.00
Ciclo 6 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 7 Giorno 1	€ 684.00
Ciclo 7 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Sotorasib	€ 83.00
Ciclo 7 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 7 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Trifluridine e Tipiracil	€ 13.00
Ciclo 7 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Regorafenib	€ 44.00
Ciclo 7 Giorno 15	€ 232.00
Ciclo 7 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Braccio A & B	€ 147.00
Ciclo 7 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 8 Giorno 1	€ 561.00
Ciclo 8 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Sotorasib	€ 65.00
Ciclo 8 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 8 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Trifluridine e Tipiracil	€ 13.00
Ciclo 8 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Regorafenib	€ 44.00
Ciclo 8 Giorno 15	€ 232.00
Ciclo 8 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Braccio A & B	€ 147.00

Ciclo 8 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 9 Giorno 1	€ 684.00
Ciclo 9 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Sotorasib	€ 83.00
Ciclo 9 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 9 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Trifluridine e Tipiracil	€ 13.00
Ciclo 9 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Regorafenib	€ 44.00
Ciclo 9 Giorno 15	€ 232.00
Ciclo 9 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Braccio A & B	€ 147.00
Ciclo 9 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 10 Giorno 1	€ 561.00
Ciclo 10 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Sotorasib	€ 65.00
Ciclo 10 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 10 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Trifluridine e Tipiracil	€ 13.00
Ciclo 10 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Regorafenib	€ 44.00
Ciclo 10 Giorno 15	€ 232.00
Ciclo 10 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Braccio A & B	€ 147.00
Ciclo 10 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 11 Giorno 1	€ 684.00
Ciclo 11 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Sotorasib	€ 83.00
Ciclo 11 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 11 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Trifluridine e Tipiracil	€ 13.00
Ciclo 11 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Regorafenib	€ 44.00
Ciclo 11 Giorno 15	€ 232.00
Ciclo 11 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Braccio A & B	€ 147.00
Ciclo 11 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 12 Giorno 1	€ 561.00
Ciclo 12 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Sotorasib	€ 65.00
Ciclo 12 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 12 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Trifluridine e Tipiracil	€ 13.00
Ciclo 12 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Regorafenib	€ 44.00
Ciclo 12 Giorno 15	€ 232.00
Ciclo 12 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Braccio A & B	€ 147.00
Ciclo 12 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 13 Giorno 1	€ 684.00
Ciclo 13 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Sotorasib	€ 83.00
Ciclo 13 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 13 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Trifluridine e Tipiracil	€ 13.00
Ciclo 13 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Regorafenib	€ 44.00
Ciclo 13 Giorno 15	€ 232.00
Ciclo 13 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Braccio A & B	€ 147.00
Ciclo 13 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 14 Giorno 1	€ 561.00
Ciclo 14 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Sotorasib	€ 65.00
Ciclo 14 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 14 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Trifluridine e Tipiracil	€ 13.00
Ciclo 14 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Regorafenib	€ 44.00
Ciclo 14 Giorno 15	€ 232.00

Ciclo 14 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Braccio A & B	€ 147.00
Ciclo 14 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 15 Giorno 1	€ 684.00
Ciclo 15 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Sotorasib	€ 83.00
Ciclo 15 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 15 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Trifluridine e Tipiracil	€ 13.00
Ciclo 15 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Regorafenib	€ 44.00
Ciclo 15 Giorno 15	€ 232.00
Ciclo 15 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Braccio A & B	€ 147.00
Ciclo 15 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 16 Giorno 1	€ 561.00
Ciclo 16 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Sotorasib	€ 65.00
Ciclo 16 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 16 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Trifluridine e Tipiracil	€ 13.00
Ciclo 16 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Regorafenib	€ 44.00
Ciclo 16 Giorno 15	€ 232.00
Ciclo 16 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Braccio A & B	€ 147.00
Ciclo 16 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 17 Giorno 1	€ 684.00
Ciclo 17 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Sotorasib	€ 83.00
Ciclo 17 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 17 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Trifluridine e Tipiracil	€ 13.00
Ciclo 17 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Regorafenib	€ 44.00
Ciclo 17 Giorno 15	€ 232.00
Ciclo 17 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Braccio A & B	€ 147.00
Ciclo 17 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 18 Giorno 1	€ 561.00
Ciclo 18 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Sotorasib	€ 65.00
Ciclo 18 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 18 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Trifluridine e Tipiracil	€ 13.00
Ciclo 18 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Regorafenib	€ 44.00
Ciclo 18 Giorno 15	€ 232.00
Ciclo 18 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Braccio A & B	€ 147.00
Ciclo 18 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 19 Giorno 1	€ 684.00
Ciclo 19 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Sotorasib	€ 83.00
Ciclo 19 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 19 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Trifluridine e Tipiracil	€ 13.00
Ciclo 19 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Regorafenib	€ 44.00
Ciclo 19 Giorno 15	€ 232.00
Ciclo 19 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Braccio A & B	€ 147.00
Ciclo 19 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 20 Giorno 1	€ 561.00
Ciclo 20 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Sotorasib	€ 65.00
Ciclo 20 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
Ciclo 20 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Trifluridine e Tipiracil	€ 13.00
Ciclo 20 Giorno 1 Procedure Aggiuntive per Regorafenib	€ 44.00

Ciclo 20 Giorno 15	€ 232.00
Ciclo 20 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Braccio A & B	€ 147.00
Ciclo 20 Giorno 15 Procedure Aggiuntive per Panitumumab	€ 155.00
SFU	€ 913.00
Crossover – Procedure Aggiuntive	€ 664.00
LTFU 1	€ 119.00
LTFU 2	€ 119.00
LTFU 3	€ 119.00
LTFU 4	€ 119.00
LTFU 5	€ 119.00
LTFU 6	€ 119.00
LTFU 7	€ 119.00
LTFU 8	€ 119.00
Totale Massimo a soggetto Braccio A & B (20 cicli, SFU, LTFU)	€ 31,518.00
Totale Massimo a soggetto Braccio C (20 cicli, SFU, LTFU)	€ 22,144.00

Screen Failures:

Amgen riconoscerà un Massimo di uno (1) Screen Failure a paziente arruolato che saranno pagati in accordo con la seguente Tabella 2:

Tabella: 2

Descrizione Visite	Importo (€)
Screen Failure	1,170.00
Costo Massimo per Screening Failure	1,170.00

Tutti i pagamenti degli Screen Failure saranno soggetti a verifica da parte dei monitor.

Parte 2

Costi di Radiologia

Amgen rimborserà al centro gli eventuali costi di radiologia secondo gli importi contenuti e dettagliati nella Tabella 3.

Tabella 3

Costi di Radiologia	Per Procedure (€)	Dettagli	Totale per Soggetto (€)
TAC Multi-Part	700.00	max 21/paziente	4,700.00
RM Multi-Part	900.00	max 21/paziente	18,900.00
TAC - Cerebrale	480.00	max 21/paziente	10,080.00
RM - Cerebrale	900.00	max 21/paziente	18,900.00
Criteri RECIST	20.00	max 21/paziente	420.00
Copia delle scansioni	38.00	max 21/paziente	798.00
Totale Massimo Costi di Radiologia per Soggetto*			39,018.00

**I soggetti potranno effettuare la TAC oppure alternativamente la RM. Il totale massimo calcolato per soggetto prevede che il soggetto effettui le RM.*

Costi Aggiuntivi

Amgen rimborserà al centro gli eventuali costi destinati aggiuntivi secondo gli importi contenuti e dettagliati nella Tabella 4.

Tabella 4

Costi Aggiuntivi	Per Procedure (€)	Dettagli	Totale per Soggetto (€)
Visita di Safety non Programmata	100.00	max 1/paziente	200.00
Archival tumor tissue/FFPE	83.00	max 1/paziente	83.00
Biospia Tumorale	600.00	max 2/paziente	1,200.00
Controllo Settimanale Pressione Sanguigna – al Centro	50.00	max 3/paziente	150.00
Controllo Settimanale Pressione Sanguigna – Telefonico	20.00	max 3/paziente	60.00
Campioni aggiuntivi per PK	32.00	max 7/paziente	224.00
Consulto Oftalmologico	150.00	max 1/paziente	150.00
Consenso informato per trattamento dopo progressione	37.00	max 1/paziente	37.00
Consenso informato per Crossover	37.00	max 1/paziente	37.00
Visita di Follow-up Aggiuntiva di Safety per Crossover	913.00	max 1/paziente	913.00
Totale Massimo Costi Aggiuntivi per Soggetto**			2,911.00

*** Il totale massimo calcolato per soggetto prevede che il soggetto effettui la biopsia pria di iniziare il trattamento e i controlli settimanale della pressione sanguigna al Centro.*

A3. Copertura assicurativa

Polizza n. 30865699 stipulata con Allianz Global Corporate & Specialty, con decorrenza ore 24:00 del 09/11/2021 e scadenza ore 24:00 del 30/06/2024.

Massimali fino a € 5.000.000 per sinistro e per il periodo di assicurazione con un sottolimito per soggetto di € 1.500.000.

A4. Liquidazione e fatture

Il compenso deve essere liquidato entro 60 giorni dalla ricezione della fattura.

La fattura deve essere emessa con cadenza semestrale secondo quanto maturato nel periodo di riferimento, sulla base di apposita richiesta di emissione fattura da parte del Promotore.

La fattura dovrà essere intestata ad Amgen S.r.l. socio unico - Via E. Tazzoli 6 - 20154 Milano - P.I e C.F. n. 1005117015 ed inviata in formato elettronico XML, in conformità a quanto stabilito dalla legge n. 205 del 27 dicembre 2017 ("Legge di bilancio 2018"), indicando il codice destinatario di 7 caratteri PR4AG

Opzione – per Ente pubblico

In conformità a quanto previsto dall'art. 65, comma 2 del d.lgs. 217/2017, come modificato, Amgen liquiderà gli importi dovuti all'Ente ai sensi del presente contratto per mezzo dell'infrastruttura Nodo dei Pagamenti-SPC/PagoPA, previa revisione e approvazione della fattura dettagliata, la quale dovrà riportare quale modalità di pagamento il sistema PagoPA.

Resta inteso che alla fattura dovrà essere allegato l'Avviso di Pagamento, che dovrà contenere: il Codice Identificativo Univoco di Versamento (IUV), il Codice Avviso di Pagamento, il Codice QR e il Codice Interbancario (circuito CBILL: AAB1Y), poiché tali dati consentono ad Amgen di effettuare il pagamento.

In via meramente residuale, su espressa richiesta dell'Ente, qualora lo stesso dichiari di non avere ancora attivato l'infrastruttura necessaria per ricevere i pagamenti mediante il sistema PagoPA, Amgen si rende disponibile a effettuare i versamenti a mezzo bonifico SEPA alle seguenti coordinate bancarie:

Nome del titolare del conto	Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione "Garibaldi"
Numero del conto	
IBAN	IT 60C0100516900000000218900
SWIFT CODE	BNLIITRRCTX
Nome della Banca	Banca Nazionale del Lavoro
Indirizzo della Banca	C.so Sicilia n° 30
Città, Codice Postale, Paese	Catania 95131
Agenzia N.	

Ogni variazione ai dati del beneficiario sopra riportati dovrà essere notificata per iscritto ad Amgen da parte dell'Ente.

I costi indicati nel Budget sono calcolati al netto dell'Imposta sul Valore Aggiunto (IVA). La percentuale dell'IVA, ove applicabile, dovrà essere specificamente indicata dall'Ente.

Allegato B

- **Dato personale** - qualsiasi informazione riguardante una persona fisica identificata o identificabile ("interessato"); si considera identificabile la persona fisica che può essere identificata, direttamente o indirettamente, con particolare riferimento a un identificativo come il nome, un numero di identificazione, dati relativi all'ubicazione, un identificativo online o a uno o più elementi caratteristici della sua identità fisica, fisiologica, genetica, psichica, economica, culturale o sociale;
- **Trattamento** - qualsiasi operazione o insieme di operazioni, compiute con o senza l'ausilio di processi automatizzati e applicate a dati personali o insiemi di dati personali, come la raccolta, la registrazione, l'organizzazione, la strutturazione, la conservazione, l'adattamento o la modifica, l'estrazione, la consultazione, l'uso, la comunicazione mediante trasmissione, diffusione o qualsiasi altra forma di messa a disposizione, il raffronto o l'interconnessione, la limitazione, la cancellazione o la distruzione;
- **Pseudonimizzazione** - il trattamento dei dati personali tale che i dati non possano più essere attribuiti a un interessato specifico senza l'utilizzo di informazioni aggiuntive, a condizione che tali informazioni aggiuntive siano conservate separatamente e soggette a misure tecniche e organizzative intese a garantire che tali dati personali non siano attribuiti a una persona fisica identificata o identificabile;
- **Titolare del trattamento** - la persona fisica o giuridica, l'autorità pubblica, il servizio o altro organismo che, singolarmente o insieme ad altri, determina le finalità e i mezzi del trattamento di dati personali; quando le finalità e i mezzi di tale trattamento sono determinati dal diritto dell'Unione o degli Stati membri, il titolare del trattamento o i criteri specifici applicabili alla sua designazione possono essere stabiliti dal diritto dell'Unione o degli Stati membri;
- **Responsabile del trattamento** - la persona fisica o giuridica, l'autorità pubblica, il servizio o altro organismo che tratta dati personali per conto del titolare del trattamento;
- **Consenso dell'interessato** - qualsiasi manifestazione di volontà libera, specifica, informata e inequivocabile dell'interessato, con la quale lo stesso manifesta il proprio assenso, mediante dichiarazione o azione positiva inequivocabile, che i dati personali che lo riguardano siano oggetto di trattamento;
- **Violazione dei dati personali** - la violazione di sicurezza che comporta accidentalmente o in modo illecito la distruzione, la perdita, la modifica, la divulgazione non autorizzata o l'accesso ai dati personali trasmessi, conservati o comunque trattati;
- **Dati relativi alla salute** - i dati personali attinenti alla salute fisica o mentale di una persona fisica, compresa la prestazione di servizi di assistenza sanitaria, che rivelano informazioni relative al suo stato di salute;
- **Dati genetici** - i dati personali relativi alle caratteristiche genetiche ereditarie o acquisite di una persona fisica che forniscono informazioni univoche sulla fisiologia o sulla salute di detta persona fisica, e che risultano in particolare dall'analisi di un campione biologico della persona fisica in questione;
- **Campione biologico** - ogni campione di materiale biologico da cui possano essere estratti dati genetici caratteristici di un individuo;
- **Sponsor/Promotore** - la persona, società, istituzione oppure organismo che si assume la responsabilità di avviare, gestire e/o finanziare una sperimentazione clinica;
- **CRO** - organizzazione di ricerca a Contratto alla quale lo sponsor può affidare una parte o tutte le proprie competenze in tema di sperimentazione clinica;
- **Monitor** - il responsabile del monitoraggio della Sperimentazione individuato dallo sponsor/CRO;
- **Auditor** - il responsabile della esecuzione della verifica sulla conduzione della Sperimentazione, come parte integrante della assicurazione di qualità, individuato dallo sponsor/CRO.