

Fase double blind Name of the Visit / Nome della visita		Fees in EUR / Costi in EUR	
Screening Visit / Visita di Screening		€ 1,000.00 oltre agli importi per le attività diagnostico-strumentali e di laboratorio effettivamente eseguite degli importi per le attività diagnostico-strumentali e di laboratorio effettivamente eseguite	
Double-Blind Treatment Period Visit 1 / Visita 1 di Trattamento nella fase in Doppio Cieco		€	1,000.00
Double-Blind Treatment Period Visit 2		€	1,000.00
Double-Blind Treatment Period Visit 3-6		€	1,000.00
Double-Blind Treatment Period Visit X		€	1,000.00
Double-Blind Treatment Period Visit 7		€	1,000.00
Double-Blind Follow-up Period Visit 8 / Visita 8 di Follow Up nella fase in Doppio Cieco		€	1,000.00
Double-Blind Follow-up Period Visit 9		€	1,000.00
Double-Blind Follow-up Period Visit 10		€	1,000.00
Double-Blind Follow-up Period Visit 11		€	1,000.00
Double-Blind Follow-up Period Visit 12		€	1,000.00
Double-Blind Follow-up Period Visit 13		€	1,000.00
Double-Blind Follow-up Period Visit 14		€	1,000.00
Unscheduled Visit / Visita Fuori Scheda di protocollo		€	1,000.00
Total/ Totale		€	14,000.00
Fase open label Name of the Visit / Nome della visita		Fees in EUR / Costi in EUR	
Eligibility Visit / Visita di Elegibilità		€	1,000.00
Open-Label Treatment Period Visit 1-ol / Visita 1-ol di Trattamento nella fase in Aperto		€	1,000.00
Open-Label Treatment Period Visit 2-ol		€	1,000.00
Open-Label Treatment Period Visit 3-ol - 6-ol		€	1,000.00
Open-Label Treatment Period Visit X-ol		€	1,000.00
Open-Label Treatment Period Visit 7-ol		€	1,000.00

Open-Label Follow-up Period Visit 8-ol / Visita 8-ol di Follow Up nella fase in Aperto	€	1,000.00
Open-Label Follow-up Period Visit 9-ol	€	1,000.00
Open-Label Follow-up Period Visit 10-ol	€	1,000.00
Open-Label Follow-up Period Visit 11-ol	€	1,000.00
Open-Label Follow-up Period Visit 12-ol	€	1,000.00
Open-Label Follow-up Period Visit 13-ol	€	1,000.00
Open-Label Follow-up Period Visit 14-ol	€	1,000.00
Unscheduled Visit / Visita Fuori Scheda di protocollo	€	1,000.00
Total/ Totale	€	14,000.00

ATTIVITA' AMMINISTRATIVE: S.C. Affari Generali E Legali - S.S. Trasferimento Tecnologico / S.C. Bilancio, programmazione finanziaria e contabilità ADMINISTRATIVE ACTIVITIES			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
1013	Predisposizione Contratto (una tantum alla sottoscrizione del contratto) / Implementation of the Agreement (one time upon Agreement signature)	500.00 €	
1014	Predisposizione emendamento (una tantum alla sottoscrizione di ogni emendamento) / Implementation of the Amendment (one time upon Amendment signature)	250.00 €	
1015	Attività di fatturazione e gestione incassi (una tantum alla sottoscrizione del contratto) / Invoice and billing activity (one time upon Agreement signature)	500.00 €	
1027	Per ogni emendamento che comporti supporto e modifiche economiche (una tantum alla sottoscrizione di ogni emendamento) / For each budget amendment (one time upon Amendment signature)	250.00 €	
ATTIVITA' GESTIONE STUDIO CTC / CTC ACTIVITIES FOR TRIAL MANAGEMENT			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
1005	Gestione del servizio di archivio interno ed esterno, trasporto, mantenimento secondo i tempi previsti dalla normativa in vigore e successivo macero di tutti gli studi sperimentali e osservazionali (una tantum alla firma del contratto)	2,000.00 €	
1008	Audit (per giornata al centro) / Audit (for each day at site)	250.00 €	
1007	Visita di monitoraggio(per giornata al centro) / Monitoring (for each day)	100.00 €	
S.C. OM2 / S.C. OM2			

Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
1003	Attività DATA ENTRY per vista paziente / DATA ENTRY per patient	50.00 €	/
1004	Attività STUDY COORDINATOR per visita paziente / Study coordinator per patient visit	100.00 €	/
1006	INFERMIERE DI RICERCA per vista paziente / Research nurse per patient visit	100.00 €	/
1001	Compenso forfettario per l'attività di start-up e gestione studio / Fortfeit for Trial start up	2,000.00 €	/
9077	Televisita/ Televisit	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
2001	Degenza per giorno / one day hospitalization	500.00 €	Se clinicamente indicato, in caso di biopsia, SAE If clinically occurred in case of biopsy, SAE
2007	Terapia inferiore a 10 minuti / Therapy less than 10 minutes	50.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
COSTI ALBERGHIERI / HOTEL COSTS			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
2003	Terapia intensiva-degenza giornaliera / intensive therapy for one day	3,500.00 €	Se clinicamente indicato, in caso di tossicità If clinically occurred
S.C. FARMACIA OSPEDALIERA / PHARMACY			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
1050	Contabilità/gestione farmaco fino a 10 pz e Max 2 Farmaci (una tantum alla sottoscrizione del contratto)	1,000.00 €	
1054	Gestione IWRS - esclusivamente conferma ricezione (Una tantum alla sottoscrizione del contratto)	250.00 €	
1055	Gestione Farmaco a temperatura controllata (T ambiente, T 2-8°C) (Una tantum alla sottoscrizione del contratto)	250.00 €	
1063	Preparazione farmaco da infusione studio in Cieco Comprensivo di materiale (Singolo allestimento)	170.00 €	
1070	Gestione logistica del CREDO box (Una tantum se non ritirato entro 24h e con prenotazione assicurata da Sponsor)	200.00 €	

1071	Gestione logistica del CREDO box oltre 24h (Una tantum Gestione rapporti con corriere da parte Farmacia)	500.00 €	
S.C. ANATOMIA PATOLOGICA 1			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
172	Consulto dipartimentale - oltre 10 vetrini / Department consult – plus 10	250.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
176	Esame immunoistochimico / Immunohistochemical test	200.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
183	Esame istologico (inclusione unica/multipla) / histological examination	300.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
9098	Gestione e/o stoccaggio di campioni tissutali tumorali Management and/or storage of tumour tissue samples (una tantum alla sottoscrizione del contratto)	500.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
91.37.3	S.C. ANATOMIA PATOLOGICA 2 Analisi FISH - locus specifico / FISH Analysis	450.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol

S.C. ONCOLOGIA MEDICA 1 / ONCOLOGY			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
9050	Preparation and Sending of Blood To Whole Blood Lab By Hematology/Pharmacogenetics for each type of sample, for each timepoint	20.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
9051	Separazione Plasma/Siero, Preparazione Aliquote E Invio E Lab Centralizzato Di Campione Per Biochimica+Coagulazione per ogni timepoint / Plasma/Serum Separation, Aliquot Preparation and Sending and Centralized Biochemistry+Coagulation Sample Lab for each timepoint	30.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
9052	Separazione Plasma/Siero, Fluidi Biologici Preparazione Aliquote E Invio A Lab Centralizzato Di Campione Per Biomarker/Ctc/Anticorpi/Farmacodinamica per ogni tipo di campione, per ogni timepoint / Plasma/Serum Separation, Biological Fluids Aliquot Preparation And Sending To Centralized Sample Lab For Biomarker/Ctc/Antibodies/Pharmacodynamics for each type of sample, for each timepoint	30.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol

9056	Separazione Plasma/Siero, Preparazione Aliquote E Invio A Lab Centralizzato Di Campione Per Farmacocinetica Prelievo Singolo/Multipli (Per Ogni Time Point) / Plasma/Serum Separation, Aliquot Preparation and Sending to Centralized Lab Single/Multiple Sample Collection Pharmacokinetics (For Each Time Point)	25.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
9061	Gestione dei materiali e/o stoccaggi campioni biologici (una tantum alla sottoscrizione del contratto) / Management of materials and/or storage of biological samples (once upon signing the contract)	500.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
S.C. MEDICINA DI LABORATORIO / Lab procedures			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
90.04.5	(Alt) Transaminasi Gpt (Alt)	3.80 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.05.1	(Alb) Albumina	6.40 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.06.4	(Ami) Amilasi(S/U/liquido biologico/drenaggio)	6.40 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.09.2	(Ast) Aspartato Aminotransferasi	3.80 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.10.4A	Bilirubina totale e frazionata	7.50 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.11.4	(Ca) Calcio Totale [S/U/Du]	3.80 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.15.4	(Cpk) Creatinchinasi (Cpk O Ck)	5.10 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.15.5.SC	CREATINCHINASI ISOENZIMA MB (CK-MB)	5.06 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.16.3	(Crea) Creatinina	3.80 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.23.5	(Falc) Fosfatasi Alcalina (Alp)	3.80 €	In accordo al protocollo /As

			described into the Protocol
90.24.3	(P) Fosfato Inorganico [S/U/Du]	5.10 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.25.5	Gamma Glutamil Transpeptidasi (Gamma Gt)	3.80 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.27.1	(Gli) Glucosio	3.80 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.27.3	Test Di Gravidanza:Gonadotropina Corionica Urinaria	15.10 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.27.5	Gonadotropina corionica BHCG: test su siero	35.75 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.29.2	(Ldh) Lattato Deidrogenasi (S/P/Liquido biologico)	3.80 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.30.2	Lipase	9.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
90.32.5	(Mg) Magnesio Totale(S/U)	5.10 €	In accordo al protocollo
90.36.8	Peptide Natriuretico Tipo B (Bnp)	44.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
90.37.4	(K) Potassio	3.80 €	In accordo al protocollo
90.38.5	Proteine [S/U/Du/LB]	3.80 €	In accordo al protocollo
90.40.4	(Na) Sodio (S/U/Du/(Sg)Er/LB)	3.80 €	In accordo al protocollo
90.42.1	Tireotropina (TSH)	18.50 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
90.42.3	Tiroxina libera (FT4)	20.90 €	In accordo al protocollo
90.43.3	Triiodotironina libera (FT3)	20.90 €	In accordo al protocollo
90.43.5	(Uric) Urato [S/U/Du]	3.80 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
90.43.6	(Tnt) Troponina T	40.90 €	Se clinicamente indicato

			If clinically occurred
90.44.1	Urea [S/P/U/Du]	3.80 €	In accordo al protocollo
90.44.3	Urine Esame Chimico Fisico E Microscopico	5.10 €	In accordo al protocollo
90.62.2	EMOCROMOCITOMETRICO (EMOCROMO+FORMULA)	9.00 €	In accordo al protocollo
90.65.1	(Fib) Fibrinogeno Funzionale	7.60 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
90.72.3	Proteina C Reattiva: Dosaggio Quantitativo	12.80 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
90.75.4	(Pt) Tempo Di Protrombina (Pt)	5.80 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
90.76.1	Tempo Di Tromboplastina Parziale attivata(aPTT)	6.40 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
91.49.2	PRELIEVO DI SANGUE VENOSO	6.40 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
S.C. RADIOLOGIA DIAGNOSTICA E INTERVENTISTICA / DIAGNOSTIC AND INTERVENTIONAL RADIOLOGY			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
4010	T.C. senza mdc PER DISTRETTO T.C. without mdc per district	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
4011	T.C. Senza e con Contrasto PER DISTRETTO T.C. Without and with Contrast BY DISTRICT	280.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
73185	T.C. 5 Distretti Senza Mdc T.C. 5 Districts without MDC	640.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
73186	T.C. 5 Distretti Senza E Con Mdc T.C. 5 Districts Without and With MDC	800.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
87.44.1	Radiografia del torace di routine, Nas Routine chest x-ray, Nas	100.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.91.1	Risonanza magnetica nucleare (RM)del cervello e del tronco encefalico Nuclear magnetic resonance (MRI) of brain and brain stem	350.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred

88.91.2	Risonanza magnetica nucleare (RM) del cervello e del tronco encefalico, senza e con contrasto Magnetic resonance imaging (MRI) of the brain and brain stem, without and with contrast	450.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.91.3	Risonanza magnetica nucleare (RM) del massiccio facciale Nuclear magnetic resonance (MRI) of the facial massif	350.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.91.4	Risonanza magnetica nucleare (RM) del massiccio facciale, senza e con contrasto Nuclear magnetic resonance (MRI) of the facial massif, without and with contrast	450.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.91.6	Risonanza magnetica nucleare (RM) del collo Nuclear magnetic resonance (MRI) of the neck	350.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.91.7	Risonanza magnetica nucleare (RM) del collo, senza e con contrasto Nuclear magnetic resonance imaging (MRI) of the neck, without and with contrast	450.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.92	Risonanza magnetica nucleare (RM) del torace Nuclear Magnetic Resonance Imaging (MRI)	350.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.92.1	Risonanza magnetica nucleare (RM) del torace, senza e con contrasto Nuclear magnetic resonance imaging (MRI) of the chest, without and with contrast	450.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.93	Risonanza magnetica nucleare (RM) della colonna Magnetic resonance imaging (MRI) of the column	350.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
PR-0003	RM colonna in toto e bacino con e senza mdc RM full column and basin with and without mdc	1,200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
PR-0004	RM colonna in toto e bacino senza mdc RM full column and basin without mdc	1,000.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.95.1	Risonanza magnetica nucleare (RM) dell'addome superiore Nuclear magnetic resonance imaging (MRI) of the upper abdomen	350.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.95.2	Risonanza magnetica nucleare (RM) dell'addome superiore, senza e con contrasto Nuclear magnetic resonance imaging (MRI) of the upper abdomen, without and with contrast	450.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.95.4	Risonanza magnetica nucleare (RM) dell'addome inferiore e scavo pelvico Nuclear magnetic resonance imaging (MRI) of the lower abdomen and pelvic excavation	350.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.95.5	Risonanza magnetica nucleare (RM) dell'addome inferiore e scavo pelvico, senza e con contrasto Nuclear magnetic resonance imaging (MRI) of the lower abdomen and pelvic excavation, without and with contrast	450.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
4001	Risonanza magnetica nucleare (RM) SENZA MDC PER DISTRETTO Nuclear Magnetic Resonance (MRI) BY DISTRICT WITHOUT MDC	350.00 €	Se clinicamente indicato

			If clinically occurred
4002	Risonanza magnetica nucleare (RM) senza e con contrasto PER DISTRETTO Nuclear magnetic resonance (MRI) without and with contrast PER DISTRICT	450.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.94.1	Risonanza magnetica nucleare (RM) muscoloscheletrica Nuclear magnetic resonance (MRI) musculoskeletal	350.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.94.2	Risonanza magnetica nucleare (RM) muscoloscheletrica, senza e con contrasto Musculoskeletal Nuclear Magnetic Resonance (MRI) with or without contrast	450.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.92.9	Risonanza magnetica nucleare (RM) della mammella, senza e con contrasto Nuclear magnetic resonance imaging (MRI) of breast, without and with contrast	450.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.93.1	Risonanza magnetica nucleare (RM) della colonna senza e con contrasto; cervicale toracica lombosacrale Nuclear magnetic resonance imaging (MRI) of the spine without and with contrast; cervical thoracic lumbosacral	450.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
4003	Risonanza magnetica nucleare (RM) diffusione supplemento perfusione Nuclear magnetic resonance imaging (MRI) diffusion supplement perfusion	300.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
4004	Risonanza magnetica nucleare (RM) acquisizione dati per studi perfusionali supplemento Nuclear magnetic resonance imaging (MRI) data acquisition for perfusion studies supplement	300.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
PR-0001	RM colonna in toto/midollo con e senza mdc RM whole/marrow column with and without mdc	1,200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
PR-0002	RM colonna in toto/midollo senza mdc MRI whole/marrow column without mdc	900.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
4005	RM della prostata con bobina endorettale con e senza mdc multiparametrica MRI of the prostate with endorectal coil with and without multiparameter mdc	800.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.92.2	Angio-RM del distretto toracico MRI of the thoracic district	350.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.91.5	Angio-RM del distretto vascolare intracranico MRI of the intracranial vascular district	300.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
3457	Biopsia Percutanea Con Ecografia Percutaneous Biopsy With Ultrasound	400.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
18	Revisione Tac/recist Revision Tac/recist	100.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred

S.C. CARDIOLOGIA/CARDIOLOGY			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
88.72.2	Ecocolordopplergrafia Cardiaca Cardiac Opplearic Ecocholorophore	130.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
89.52.G	ECG Con Intervalli ECG with intervals	90.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
X0401	ECG con intervalli/Revisione locale ECG with intervals/local revision	60.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
89.01.3	Visita Cardiologica Cardiology visit	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
S.C. MEDICINA NUCLEARE / NUCLEAR MEDICINE			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
92.05.4	Angiocardiocintigrafia all'equilibrio (studi multipli del pool ematico cardiaco all'equilibrio, a riposo e durante stimolo - fisico o farmacologico -, studio del movimento di parete e frazione di eiezione, analisi quantitativa) Equilibrium angiocardiocintigraphy (multiple studies of cardiac blood pool at equilibrium, at rest and during stimulation - physical or pharmacological -, study of wall movement and ejection fraction, quantitative analysis)	290.35 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
ALTRE PRESTAZIONI / OTHER PROCEDURES			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
**9718 MAC-05	Terapia di supporto presso la struttura oncologia terapia di supporto al paziente oncologico* Support therapy at the oncology support therapy facility to the cancer patient*	275.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
2045*	Supporto alla trasfusione e/o per complicanze* Support for transfusion and/or complications*	50.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
16	Allestimento Cd Anonimo/Anonimizzazione delle immagini Preparation of Anonymous Cd/Anonymization of images	120.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
ALTRI CONSULTI E VISITE / OTHER VISITS			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication

		for Sponsor	
1033 SC	Visita chirurgia ortopedica traumatologica Visit orthopedic trauma surgery	247.67 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
1034 SC	Visita chirurgia ortopedica traumatologica in caso di degenza e consulenza interventi Orthopedic surgery visit in case of hospitalization and consulting interventions	271.70 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
89.01.G	Visita di Medicina Fisica e Riabilitazione di controllo Examination of Physical Medicine and Rehabilitation	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
89.7A.1	Visita in Terapia del Dolore Visit in Therapy of Pain	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
89.01.9	Consulto Epatologico Hepatological consultation	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
S.C. CHIRURGIA DEI SARCOMI / SARCOMA SURGERY			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
89.7A.4	Prima Visita di Chirurgia Generale First Visit of General Surgery	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
89.01.04	Visita Chirurgica Generale di controllo General Surgical Examination of Control	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
S.S. CHIRURGIA ONCOLOGICA OCULARE/ "EYE ONCOLOGICAL SURGERY			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
2220	Consulto visita oculistica Eye examination consultation	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
95.11.1.SC	Foto della cornea Photo of the cornea	57.20 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
S.C. EMATOLOGIA/ HAEMATOLOGY			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
89.7	Consulto ematologico Haematological consultation	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred

S.S.D. PNEUMOLOGIA/ PNEUMOLOGY			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
9721	Consulto pneumologico Pneumological consultation	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
S.C. CHIRURGIA GENERALE ONCOLOGICA 4 -MELANOMI / GENERAL ONCOLOGICAL SURGERY			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
89.01.7	Consulto dermatologico Dermatological consultation	200.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
9003	Exeresi Amb piccola, prelievo di tessuto tumorale (tessuto cutaneo) biopsia cute e sottocute, sia punch biopsies, sia biopsie tessuti molli Amb small exeresis, taking of tumor tissue (skin tissue) biopsy skin and subcutaneous, both punch biopsies, and soft tissue biopsies	1,000.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
9002	Estensione ad exeresi amb. piccola per ulteriori verifiche (in aggiunta alla prestazione 9003) Extension to exeresi amb. small for further verification (in addition to 9003 performance)	500.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
S.C. SERVIZIO IMMUNOEMATOLOGIA TRASFUSIONALE - SIMT / IMMUNOHEMATOLOGY			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
91.17.5	Virus Epatite B <HBV> Anticorpi HBcAg	30.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
91.18.5	Virus Epatite B <HBV> Antigene HBsAg	30.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
91.19.4	Virus Epatite C <HCV> Analisi Quantitativa di HCV RNA	205.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
91.19.5	Virus Epatite C <HCV> Anticorpi	30.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
91.17.3	Virus Epatite B <HBV> Acidi Nucleici Ibridazione (Previa Reazione Polimerasica A Catena)	180.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
91.22.5	Virus Immunodef. Acquisita <HIV1-2> Anticorpi Immunoblotting (Saggio di Conferma)	230.00 €	In accordo al protocollo /As

			described into the Protocol
91.22.4	Virus Immunodef. Acquisita >HIV1-2> Anticorpi	30.00 €	In accordo al protocollo
RIMBORSO SPESA			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
3002	Servizio di gestione "procedura rimborso spese viaggio/vitto/alloggio"*	36.30 €	* il costo è da intendere +IVA 22%, salvo applicazione del Reverse Charge per fornitore esteri, per gestione singola pratica

S.S.D. DAY HOSPITAL ONCOLOGICO / Day Hospital and Outpatient Cancer Therapy Services			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
2005	Trattamenti di durata superiore 1 h fino a 4 h /Treatments lasting more than 1 h to 4 h	250,00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol

2001	Degenza per giorno Hay Hospital	500,00 €	Se clinicamente indicato, in caso di biopsia, SAE, cvc / If clinically occurred
------	------------------------------------	----------	--

- Viaggi in treno: verrà rimborsato un importo massimo di 255,00 EUR per andata e ritorno, previa presentazione della ricevuta di pagamento del viaggio.
- Spese di trasporto via terra:
Le corse in taxi/carsharing da e per stazione/aeroporto/albergo/domicilio del/la paziente da e per il centro dello studio saranno rimborsate per un importo massimo di 230,00 EUR trasferimento sola andata (per 50 m/80 km), previa presentazione della ricevuta di pagamento del viaggio.
- Viaggi in auto: saranno rimborsati i viaggi in auto fino a 160 km, il rimborso verrà calcolato in base alla tariffa applicabile all'automobile utilizzata per il viaggio, secondo il tariffario ACI (Automobile Club d'Italia): sito Internet <http://www.aci.it> – costi per chilometro - "calcolare", fare riferimento al percorso annuale coperto di 15.000 km.

- Sistemazione in albergo: solo in caso di necessità, l'alloggio in albergo verrà rimborsato per un importo massimo di 185,00 EUR a notte, previa presentazione della ricevuta di pagamento presso l'albergo.

Imposta di bollo assolta in modo virtuale.

Autorizzazione N. 153499/2016 del 18 ottobre 2016

Agenzia delle Entrate - Ufficio Territoriale Milano 2

CONTRATTO PER LA CONDUZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA SU MEDICINALI	AGREEMENT FOR THE CONDUCT OF THE CLINICAL TRIAL ON MEDICINAL PRODUCTS
“Uno studio di Fase III, Multicentro, Randomizzato, Double-Blind per valutare la sicurezza e l'efficacia di Emactuzumab vs. Placebo in soggetti con tumore cellulare gigante tenosinoviale”	“A Phase III, Multicentre, Randomised, Double-Blind Study to Assess the Safety and Efficacy of Emactuzumab vs. Placebo in Subjects with Tenosynovial Giant Cell Tumour”
TRA	BETWEEN
Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, con sede legale in via Giacomo Venezian, 1 - 20133 Milano, Italia, Codice Fiscale n. 80018230153 e Partita IVA n. 04376350155 (di seguito per brevità “Ente”) rappresentata dal Dott. Carlo Nicora, in qualità di Direttore Generale, munito di idonei poteri per la firma del presente contratto (di seguito per brevità “Contratto”)	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, located in via Giacomo Venezian, 1 20133 Milano, Italy, C.F. 80018230153, P.IVA04376350155 (hereinafter shortly referred to as the “Entity”), represented by General Manager Dr. Carlo Nicora, duly empowered to sign this agreement (hereinafter referred to as the “Agreement”)
E	AND
SynOx Therapeutics Ltd., con sede legale in Dublino, 3 Dublin Landings, North Wall Quay, Dublin 1, D01 C4E0, Irlanda (di seguito per brevità “Promotore”), in forza di idonea delega conferita in data 04 Marzo 2024	SynOx Therapeutics Ltd., headquartered in Dublin, 3 Dublin Landings, North Wall Quay, Dublin 1, D01 C4E0, Ireland (hereinafter the “Sponsor”), by virtue of the authority granted on 04 March 2024
Il Promotore ha incaricato in forza di idonea delega conferita in data 04 Marzo 2024 PPD Investigator Services LLC, 929 North Front Street, Wilmington, NC 28401, USA, e l’affiliata PPD Global Limited, Granta Park Abington, Cambridge CB21 6GQ, United Kingdom, P.IVA GB 443 087847, in persona del Legale Rappresentante, Dott.ssa Marta De Mitri in qualità di Procuratore, (d’ora innanzi denominata “CRO”) di eseguire determinati servizi relativi alla gestione della sperimentazione clinica in merito alla	Sponsor has engaged by virtue of the authority granted on 04 March 2024 PPD Investigator Services LLC, 929 North Front Street, Wilmington, NC 28401, USA, and its affiliate PPD Global Limited, Granta Park Abington, Cambridge CB21 6GQ, United Kingdom, TAX code GB 443 087847, through its Legal Representative, Dr. Marta De Mitri as Attorney, (hereinafter the “CRO”), to perform certain clinical trial management services with respect

Sperimentazione (come definita di seguito), tra cui, a titolo esemplificativo ma non esaustivo, la negoziazione e la sottoscrizione di contratti di sperimentazione clinica (compreso il presente Contratto) e l'amministrazione dei pagamenti in virtù dello stesso (e come stabilito qui di seguito) per e per conto del Promotore.	to the Trial (as defined below) including, but not limited to, negotiation and signing of clinical trial agreements (including this Agreement) and payment administration thereunder (and hereunder) for and on behalf of Sponsor.
di seguito per brevità denominati singolarmente/collettivamente "la Parte/le Parti" .	hereinafter individually/collectively "the Party/the Parties" .
Premesso che:	Whereas:
A. è interesse del Promotore effettuare, ai sensi del Regolamento (UE) n. 536/2014 (di seguito "Regolamento"), la sperimentazione clinica dal titolo: "Uno studio di Fase III, Multicentro, Randomizzato, Double-Blind per valutare la sicurezza e l'efficacia di Emactuzumab vs. Placebo in soggetti con tumore cellulare gigante tenosinoviale" (di seguito "Sperimentazione"), avente ad oggetto il Protocollo versione n. 3.0 del 21 Dicembre 2023 e suoi successivi emendamenti debitamente approvati (di seguito "Protocollo"), codice EU CTR 2023-510422-32-00 presso l'Ente, sotto la responsabilità della Dott.ssa Silvia Stacchiotti , in qualità di Responsabile scientifico della Sperimentazione oggetto del presente Contratto (di seguito "Sperimentatore principale"), Dirigente Medico presso la s.c. Oncologia Medica 2 Tumori Mesenchimali e Rari, diretta dal Prof. Paolo Giovanni Casali (di seguito "Centro di sperimentazione");	A. pursuant to (EU) Regulation no. 536/2014 (hereinafter "Regulation"), the Sponsor is interested in conducting the clinical trial entitled: "A Phase III, Multicentre, Randomised, Double-Blind Study to Assess the Safety and Efficacy of Emactuzumab vs. Placebo in Subjects with Tenosynovial Giant Cell Tumour" (hereinafter the "Trial"), relating to the Protocol version no. 3.0 of 21 December 2023 and the duly approved subsequent amendments thereto (hereinafter the "Protocol"), EU CTR 2023-510422-32-00 at the Entity, under the responsibility of Dr. Silvia Stacchiotti , as the Scientific Director of the trial covered by this Agreement (hereinafter the "Principal Investigator"), Dirigente Medico at s.c. Oncologia Medica 2 Tumori Mesenchimali e Rari, diretta dal Prof. Paolo Giovanni Casali (hereinafter the "Trial Site");
B. il Promotore ha individuato quale referente scientifico per la parte di propria competenza il Dott. Madhu Davies. Il Promotore può modificare il referente scientifico per la parte di propria competenza con notifica scritta all'Ente;	B. the Sponsor has appointed Dr. Madhu Davies as the scientific contact for the part under its responsibility. The Sponsor may change the scientific contact for the part under its responsibility by giving written notice to the Entity;
C. il Centro di sperimentazione possiede le competenze tecniche e scientifiche per la Sperimentazione ed è struttura adeguata alla	C. the Trial Site has the technical and scientific know-how to carry out the Trial and is a suitable facility for the trial to be conducted

conduzione della sperimentazione nel rispetto della normativa vigente;	in accordance with the applicable regulations;
D. lo Sperimentatore principale ed i suoi diretti collaboratori, qualificati in base al Protocollo ad intervenire nell'esecuzione di esso (di seguito "Co-sperimentatori"), così come tutti gli altri soggetti che svolgano qualsiasi parte della Sperimentazione sotto la supervisione dello Sperimentatore principale, 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;	D. the Principal Investigator and their direct collaborators who are qualified based on the Protocol to participate in the conduct of the Protocol (hereinafter the "Co-investigators"), just as all other parties who perform any part of the Trial under the supervision of the Principal Investigator, are qualified to conduct the Trial in accordance with the applicable regulations, are familiar with the Protocol and the standards of good clinical practice and possess the necessary regulatory and legal requirements including compliance with current legislation regarding the conflict of interest;
E. salvo quanto eventualmente, successivamente, diversamente concordato per iscritto dalle Parti, l'Ente dovrà condurre la Sperimentazione esclusivamente presso le proprie strutture;	E. except where subsequently agreed otherwise in writing by the Parties, the Entity shall only conduct the Trial at its own facilities;
F. 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 italiano, le attrezzature e/o i beni fondamentali per il buon esito della Sperimentazione, elencate all'art. 5 del presente Contratto;	F. Although the Entity does have the equipment suitable to execute the Trial, it will receive, on free loan for use from the Sponsor in accordance with the Italian Civil Code, the equipment and/or goods that are essential for the successful outcome of the Trial, as listed in Article 5 of this Agreement;
G. la Sperimentazione è stata regolarmente autorizzata a norma del Capo II del Regolamento, previo provvedimento di autorizzazione nazionale AIFA caricato sul portale UE di cui all'art. 80 del Regolamento in data 20 Agosto 2024, che include il parere emesso dal Comitato Etico Regionale dell'Umbria (CER-Umbria) nella seduta del 22 Maggio 2024 ovvero, in mancanza di tale provvedimento, per il decorso dei termini previsti dall'art. 8 del Regolamento stesso;	G. the Trial has been duly authorized in compliance with Chapter II of the Regulation, subject to the national AIFA [Agenzia Italiana del Farmaco] authorization provision uploaded onto the EU portal as per art. 80 of the Regulation on 20 August 2024 which includes the opinion issued by the Ethics Committee Comitato Etico Regionale dell'Umbria (CER-Umbria), on the meeting of 22 May 2024, or, in the absence of such a decision, by lapse of time in accordance with Art. 8 of the Regulation;

H. ai sensi dell'art. 76 del Regolamento e delle disposizioni nazionali applicabili, il Promotore ha stipulato la polizza assicurativa come meglio precisato all'art.8 del presente Contratto;	H. pursuant to art. 76 of the Regulation and the applicable national provisions, the Sponsor has taken out the insurance policy as outlined in more detail under art. 8 of this Agreement;
I. l'Ente identifica e delega New Auramenting S.r.l. in qualità di fornitore (di seguito il "Fornitore") per la gestione del servizio "rimborso spese vive" sostenute dai pazienti nel rispetto della normativa applicabile, in forza di idoneo contratto stipulato tra l'Ente e il Fornitore medesimo come meglio descritto all'art. 6.9; l'Ente, in qualità di Titolare del trattamento dei dati dei pazienti ai sensi dell'articolo 4 paragrafo 7 del GDPR, individua il Fornitore quale Responsabile del trattamento, ai sensi dell'art. 28 del GDPR;	I. the Entity identifies and delegates New Auramenting S.r.l. as supplier (hereinafter the "Supplier") for the management of the service "reimbursement of living expenses" incurred by patients in compliance with applicable legislation, pursuant to an appropriate contract concluded between the Agency and the Supplier itself as described in art. 6.9; the Entity, as Data Controller of patient data pursuant to article 4 paragraph 7 of the GDPR, identifies the Supplier as Data Processor, pursuant to art. 28 of the GDPR;
L. nella negoziazione del presente Contratto le Parti si sono basate sullo schema approvato dal Centro di coordinamento nazionale dei Comitati etici territoriali ai sensi dell'art. 2, comma 6, della L. 11 gennaio 2018 n. 3 e, nel rispetto dell'omogeneità degli aspetti amministrativi, economici, assicurativi ivi richiamata, hanno ritenuto di integrare e/o modificare le relative previsioni, ai fini della disciplina delle specificità e peculiarità della Sperimentazione sulla base delle seguenti motivazioni: introduzione nelle premesse del wording relativo al rimborso delle spese vive ai pazienti e adattamento dell'art. 6.9;	L. the Parties based the negotiation of this Agreement on the outline approved by the National coordination site of the local ethics committees pursuant to art. 2, paragraph 6, of L. 11 January 2018 no. 3 and, in respect of the homogeneity of the administrative, financial, insurance aspects cited therein, considered integrating and/or modifying the relative provisions, for the regulation of the specific nature and particulars of the Trial. introduction in the premises of the wording relating to the reimbursement of living expenses to patients and adaptation of art. 6.9;
tra le Parti si conviene e si stipula quanto segue:	it is hereby agreed and stipulated between the Parties as follows:
Art. 1 – Interezza del Contratto	Art. 1 – Entirety of the Agreement
1.1 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	1.1 The recitals, the Protocol – even if not physically attached – and all the annexes including the budget (Annex A) and the data protection glossary (Annex B) form an integral and substantial part of this Agreement.

B), fanno parte integrante e sostanziale del presente Contratto.	
Art. 2 – Oggetto	Art. 2 – Subject
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.	2.1 The Sponsor hereby entrusts the Entity with the execution of the Trial under the terms of this Agreement, in accordance with the Protocol and any subsequent amendments, and with the amendments to this Agreement/budget resulting from such amendments and formalized by the necessary deeds of amendment, duly signed.
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 Competente 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.	2.2 The Trial is to be conducted in strict compliance with the Protocol, in the version in force as accepted by the Principal Investigator and approved by the Ethics Committee and the Competent Authority in conformity with the laws applicable to clinical drug trials and the principles of ethics and medical practice that inspire the medical activities of the professionals involved under various roles.
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.	2.3 The Trial shall also be conducted in accordance with the principles of the Convention on Human Rights and Biomedicine, the updated version of the Declaration of Helsinki, the current rules of Good Clinical Practice, and in accordance with the applicable laws on transparency, anti-corruption and the protection of personal data according to current regulations.
2.4 Con la sottoscrizione del presente Contratto, le Parti dichiarano di conoscere e accettare il contenuto di quanto sopra richiamato. Per quanto di necessità ed a sua conoscenza, ciascuna delle Parti che le attività previste nel presente Contratto non comportino violazione di impegni da essa assunti con soggetti terzi.	2.4 By signing this Agreement, the Parties declare that they know and accept the contents of the above rules and regulations. To the greatest extent necessary and the best of its knowledge, each Party declares that the activities provided in this Agreement do not involve a breach of its commitments to third parties.

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 della Sperimentazione (interruzione del trattamento per i pazienti già coinvolti nella Sperimentazione, ovvero interruzione dell'inclusione di nuovi soggetti), con le modalità previste dall'art. 38 del Regolamento (UE) n. 536/2014, fermo restando l'obbligo per il Promotore di informare immediatamente il Comitato Etico Competente, l'Autorità Competente ed i Centri di sperimentazione, oltre che i partecipanti alla Sperimentazione in merito ai nuovi eventi, alle misure intraprese e al programma di provvedimenti da adottare, completando tempestivamente le procedure previste dalla vigente normativa. Il Promotore, avuta comunicazione dallo Sperimentatore principale di un evento avverso grave, comunica tempestivamente alla banca dati elettronica tutte le reazioni sospette avverse gravi e inattese nei termini di cui al comma 2 dell'art. 42 del Regolamento (UE) n. 536/2014, anche ai sensi del comma 3 mediante segnalazione.	2.5 The Sponsor and the Principal Investigator have an obligation to protect patients' health and, where required in the circumstances, may take urgent, appropriate measures to protect patients' safety such as temporarily suspending the study (interruption of treatment for patients already enrolled in the trial or interruption of the enrolment of new subjects), using the means provided for under art. 38 of (EU) Regulation no. 536/2014, notwithstanding the Sponsor's obligation to inform the Ethics Committee, the Competent Authority and the Trial Sites immediately, as well as the study participants, of any new events, the measures taken, and the program of measures to be taken, by duly completing the procedures required by the applicable laws. The Sponsor, having been informed by the investigator of a serious adverse event, shall promptly transmit to the electronic database all suspected unexpected serious adverse reactions within the terms under paragraph 2 of art. 42 of (EU) Regulation no. 536/2014, also pursuant to paragraph 3 via reporting.
2.6 Poiché la Sperimentazione prevede l'inclusione competitiva dei pazienti, è prevista da parte dell'Ente l'inclusione di circa 2 soggetti, con il limite del numero massimo di 160 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale e dei termini previsti dal Promotore.	2.6 As the Trial involves the competitive enrolment of patients, the Entity expects to include approximately 2 subjects, with a global maximum number of 160 patients eligible for the Trial and limited to the terms provided for by the Sponsor.
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. Le Parti si danno atto che il consenso informato	The enrolment period may be changed depending on the national or international trend in enrolment. When the total number of patients permitted for the entire Trial has been reached, the inclusion of further patients will be closed automatically, regardless of the number of patients enrolled at the Entity, apart from patients who have already provided their consent to take part in the Trial, unless the

somministrato ai pazienti prima dell'inclusione prevede tale ipotesi. Il Promotore provvederà ad inviare all'Ente adeguata e tempestiva comunicazione della chiusura dell'inclusione competitiva. Nel caso di pazienti che a tale momento abbiamo già fornito il loro consenso a partecipare alla Sperimentazione, l'inclusione nella Sperimentazione non potrà avvenire senza il consenso del Promotore.	patients themselves withdraw their consent. The Sponsor will notify the Entity accordingly and in good time. The parties acknowledge the informed consent given to patients before inclusion provides such a hypothesis. The Sponsor will send appropriate and timely notice of the closure of the competitive inclusion. In the case of patients who have already given their consent to participate in the Trial, the inclusion in the Trial cannot take place without the prior permission of the Sponsor.
2.7 L'Ente e il Promotore conserveranno la documentazione inerente la Sperimentazione (fascicolo permanente "<i>Trial Master File</i>") per il periodo di tempo e secondo le specifiche indicate dalla vigente legislazione (o per un periodo più lungo, qualora ciò sia richiesto da altre norme applicabili o da un accordo economico tra Ente e Promotore). Dopo lo spirare del termine suddetto, le Parti potranno concordare le condizioni di un ulteriore periodo di conservazione.	2.7 The Entity and the Sponsor will keep the Trial documentation (the "<i>Trial Master File</i>") for the period of time and according to the specifications given in the applicable laws (or for a longer period if required by other applicable laws or by a financial agreement between Entity and the Sponsor). After expiry of the mandatory conservation period, the Parties may agree the terms of a further conservation period.
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 secondo la normativa applicabile. 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 (di seguito, "GDPR"), l'Ente e il Promotore dovranno adottare tutte le misure fisiche e tecniche di cui all'art. 32 del GDPR ed effettuare gli eventuali controlli di sicurezza previsti dalla normativa vigente, 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	2.8 The Entity and the Sponsor, each within their own sphere of responsibility, also undertake to use forms of digital document (s) (or dematerialization of such forms) to archive the documentation, under applicable laws. Regardless of whether or not the archived Trial documentation contains personal data (of a special nature or otherwise), according to the definitions in (EU) Regulation No. 679/2016 (hereinafter the "GDPR"), the Entity and the Sponsor shall take all the physical and technical measures referred to in Article 32 of the GDPR and shall carry out any security checks as required by current regulations to protect the data, information and documents (both paper and electronic). The archiving system used shall guarantee not only the integrity of the data, information and paper/electronic documents but also their future legibility throughout the mandatory conservation period. To fulfil such obligation both the Sponsor and the Entity may

obbligazione, sia il Promotore che l'Ente potranno avvalersi di soggetti esterni che gestiscano tale obbligo di archiviazione.	rely on external service providers to manage the archiving obligation.
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 Competente e dall'Autorità Competente.	2.9 The Sponsor, the Entity and the Principal Investigator shall comply with the directives, indications, instructions and recommendations given by the Ethics Committee and by the Competent Authority.
Art. 3 – Sperimentatore principale e Co-sperimentatori	Art. 3 - Principal Investigator and Co-investigators
3.1 Lo Sperimentatore principale sarà coadiuvato nell'esecuzione della Sperimentazione da collaboratori diretti, qualificati in base al Protocollo ad intervenire nell'esecuzione di esso, nonché dal personale, sanitario e non sanitario, incaricato dall'Ente. Co-sperimentatori ed altro personale opereranno sotto la responsabilità dello Sperimentatore principale per gli aspetti relativi alla Sperimentazione; essi dovranno essere qualificati per la conduzione della Sperimentazione ed aver ricevuto preventivamente adeguata formazione, secondo la normativa vigente, da parte del Promotore; ciascuno di essi dovrà aver manifestato la propria disponibilità a partecipare alla Sperimentazione. In particolare, lo Sperimentatore principale è tenuto a vigilare sul regolare svolgimento dell'attività dei Co-Sperimentatori e dell'altro personale partecipante alla Sperimentazione, con particolare riferimento ad ipotesi di radiazione o di sospensione che intervenissero per alcuni di essi nel corso della Sperimentazione.	3.1 The Principal Investigator shall be supported in the execution of the Trial by direct collaborators who are qualified based on the Protocol to participate in the conduct thereof and by the healthcare and non-healthcare personnel engaged by the Entity. The Co investigators and other personnel shall operate under the responsibility of the Principal Investigator for the aspects pertaining to this Trial, they shall be qualified to conduct the Trial, and shall have previously received adequate training as provided for in the applicable laws, by the Sponsor; each of them shall have declared their willingness to take part in the Trial. In particular, the Principal Investigator shall be responsible for ensuring that the activities of the Co-investigators and other personnel participating in the Trial are carried out regularly, with particular reference to debarment or suspension cases that might occur for any of them during the Trial.
3.2 Le Parti prendono atto che lo Sperimentatore principale, quale referente generale dell'Ente nei rapporti con il Promotore, è tenuto a ogni responsabilità e obbligo imposti a tale figura dalla normativa	3.2 The Parties acknowledge that the Principal Investigator, as the general contact point of the Entity in its relations with the Sponsor, is bound by all the responsibilities and obligations imposed on their role by the applicable regulations on clinical drug trials.

vigente in materia di sperimentazioni cliniche di medicinali.	
3.3 Il presente rapporto intercorre tra il Promotore e l'Ente. Ciascuna delle Parti è estranea a rapporti esistenti tra l'Ente, lo Sperimentatore principale, i Co-sperimentatori e tutto l'altro personale partecipante alla Sperimentazione, restando quindi sollevato da qualsiasi pretesa che costoro dovessero avanzare in relazione alla Sperimentazione.	3.3 This existing collaboration is made between the Sponsor and the Entity. The Sponsor is extraneous to any existing relationships between the Entity, the Principal Investigator and the Co-investigators, and all other personnel participating in the Trial and is thus indemnified in respect of any claim that said individuals may make in relation to the Trial.
3.4 In relazione alla Sperimentazione oggetto del presente Contratto, le Parti si danno atto di aver adempiuto a quanto previsto dall'art. 7 del Regolamento, nonché dall'art. 6, comma 4 del D. Lgs. 14 maggio 2019, n. 52, come modificato dall'art. 11- <i>bis</i> della L. 17 luglio 2020, n. 77, di conversione del D.L. 19 maggio 2020, n. 34 (" Decreto Rilancio ").	3.4 In relation to the Trial under this Agreement, the Parties acknowledge that they have fulfilled the requirements of art. 7 of the Regulation, as well as art. 6, paragraph 4 of Legislative Decree no. 52 of 14 May 2019, as amended by art. 11- <i>bis</i> of Law no. 77 of 17 July 2020, converting Law Decree no. 34 of 19 May 2020 " Relaunch Decree ").
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 e segnalandolo nella banca dati elettronica europea. 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 dall'Ente ed approvato dal Promotore garantirà la necessaria continuità dell'attività sperimentale.	3.5 If the collaboration between the Principal Investigator and the Entity ends for any reason, the Entity must promptly inform the Sponsor in writing, indicating the name of a replacement and also report it in the European electronic database. The named replacement must be approved by the Sponsor and by the competent Ethics Committee. The Entity guarantees that the new Principal Investigator is qualified to continue the Trial, that he/she accept the terms and conditions of this Agreement and that he/she agree to respect the Protocol when executing the Trial. Pending approval of the substantial amendment for the change of Principal Investigator, the investigator indicated by the Entity and approved by Sponsor shall carry out the necessary trial activities.
Nel caso in cui il Promotore non intenda accettare il nominativo del sostituto proposto dall'Ente oppure questi non proponga un	If the Sponsor does not intend to accept the name of the replacement proposed by the Entity, or if the Entity does not propose a

sostituto, il Promotore potrà recedere dal presente Contratto in accordo a quanto previsto dall'art. 7.	substitute, the Sponsor may terminate this Agreement in accordance with the provisions of Article 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 e 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, come successivamente declinato all'art. 11.	3.6 Before starting the Trial, the Principal Investigator must obtain the informed consent of the patient or his/her legal representative in accordance with the current laws on clinical trials as well as the consent for the processing of personal data pursuant to and for the effects of current national and EU legislation on personal data protection, as subsequently stated in art. 11.
3.7 Lo Sperimentatore principale ha l'obbligo di registrare e documentare dettagliatamente tutti gli eventi avversi ed eventi avversi gravi e di darne comunicazione al Promotore nei termini previsti dalla legislazione vigente. Inoltre lo Sperimentatore principale deve fornire ogni altra informazione clinica di rilievo indicata nel Protocollo (ad esempio gravidanza), direttamente o indirettamente correlabile all'esecuzione della Sperimentazione, secondo quanto previsto dal Protocollo, dalle norme di Buona Pratica Clinica e dalla normativa applicabile in materia di farmacovigilanza e sperimentazione clinica di medicinali.	3.7 The Principal Investigator is obliged to record and document in detail all adverse events and serious adverse events and shall inform the Sponsor thereof within the deadlines specified in the current regulations. Moreover, the Principal Investigator must provide any other clinical information that is relevant to the study and indicated in the Protocol (e.g., pregnancy) that can be directly or indirectly related to the execution of the Trial, in accordance with the provisions of the Protocol, the rules of Good Clinical Practice and the laws applicable to pharmacovigilance and clinical drug trials.
3.8 L'Ente garantisce il corretto svolgimento della Sperimentazione da parte dello Sperimentatore principale e del personale posto sotto la sua responsabilità secondo i più elevati standard di diligenza. In particolare:	3.8 The Entity guarantees that the Principal Investigator and the staff under their responsibility shall execute the Trial correctly in accordance with the highest standards of diligence. In particular:
3.8.1 Lo Sperimentatore principale deve consegnare tutte le Schede Raccolta Dati (<i>Case Report Forms-CRF</i>) correttamente compilate e pseudonimizzate, secondo termini e modalità previsti dal Protocollo della Sperimentazione e dalla normativa applicabile, in formato cartaceo o	3.8.1 The Principal Investigator shall deliver all of the Case Report Forms (CRF), duly compiled, in accordance with the terms and conditions of the Protocol for the trial and with the applicable regulations, in paper or electronic form and in any case, they

elettronico, e comunque con tempestività come da GCP, entro i termini previsti dal Protocollo della Sperimentazione.	shall be delivered promptly in accordance with the GCP, by the dates indicated in the trial Protocol.
3.8.2 Lo Sperimentatore principale si impegna altresì a risolvere le richieste di chiarimento (<i>queries</i>) generate dal Promotore entro i termini previsti dal Protocollo della Sperimentazione.	3.8.2 The Principal Investigator also undertakes to resolve any queries raised by the Sponsor by the dates indicated in the trial Protocol.
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 <i>audit</i> 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.	3.8.3 To verify the correspondence between the data recorded on the CRFs and the data contained in the original documents (e.g., medical records), the Entity and the Principal Investigator shall allow direct access to the source data during the monitoring visits and any audits supported by the Sponsor and inspections by the Competent Authorities, including remote methods, provided that the laws on confidentiality and patient privacy are respected.
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 e di ispezioni presso l'Ente ed 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.	3.8.4 The Entity and the Principal Investigator, having been informed sufficiently in advance, must allow the correct execution of the monitoring, auditing and inspection activities at the Entity and Trial Site by the Sponsor personnel and by the Competent Authority, such activities to be carried out to guarantee the proper execution of the Trial.
3.9 L'Ente avviserà tempestivamente il Promotore qualora un'Autorità Competente comunichi all'Ente un avviso di ispezione/ <i>audit</i> relativo alla Sperimentazione e, se non negato espressamente dall'Autorità Competente, l'Ente autorizzerà il Promotore a parteciparvi, inviando nel contempo al Promotore ogni	3.9 The Entity shall promptly inform the Sponsor if a Competent Authority informs the Entity of an inspection or <i>audit</i> in relation to the Trial and, unless expressly refused by the Competent Authority, the Entity will authorize the Sponsor to take part, while sending the Sponsor all the written communications received and/or sent for the purposes of or as a result of the <i>audit</i> or inspection.

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.	3.10 These activities must, however, in no way prejudice the ordinary institutional activities of the Entity.
3.11 L'Ente ed 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, o per eventuali sottostudi inclusi nel Protocollo ed oggetto di consenso informato da parte del paziente, 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 Competente, nei limiti e con le garanzie previste dalle norme vigenti e dagli atti di indirizzo di cui all'art. 1, comma 1, lettera b, del D. Lgs. 14 maggio 2019 n. 52.	3.11 The Entity and the Sponsor guarantee that the biological samples (blood, urine, saliva etc.) from patients involved in the Trial under this Agreement, or for any substudies included in the protocol and subject to informed consent by the patient, shall only be used for the Trial under this Agreement in accordance with the provisions of the Protocol and of the current regulations. Any conservation and subsequent use are subject to the acquisition of specific informed consent from the patient (or the parent/legal guardian), to the favorable opinion of the Ethics Committee in accordance with the limits and guarantees provided for in the current regulations and guidelines referred to in Article 1, paragraph 1, letter b, of legislative decree 52 of 14 May 2019.
Art. 4 – Medicinali Sperimentali – Materiali e Servizi	Art. 4 - Trial Drugs – Materials and Services
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, il prodotto farmaceutico oggetto della Sperimentazione (Emactuzumab) e gli altri farmaci previsti dal Protocollo in ottemperanza al D.M. 21 dicembre 2007, Allegato 1, punto 3 Tabella I, inclusi i medicinali da utilizzarsi in associazione o combinazione tra loro, ogniquale volta oggetto della Sperimentazione sia appunto l'associazione o combinazione (in seguito " Medicinali Sperimentali "), ed a provvedere con oneri a proprio carico alla fornitura dei medicinali ausiliari e della terapia di background, cioè lo	4.1 The Sponsor undertakes to provide the Entity, free of charge and for the duration of the Trial, with the necessary and sufficient quantities of the pharmaceutical product(s) relating to the Trial (Emactuzumab) and the other drugs provided for in the Protocol, in accordance with Ministerial Decree of 21 December 2007, Annex 1, para. 3 Table I, including the drugs to be used in association or combination with each other, whenever the object of the study relates to such an association or combination (hereinafter the " Trial Drugs ") and shall, at their own expense, see to the provision of the auxiliary drugs and background therapies, which is the therapeutic standard for the disease under trial, if included,

standard terapeutico per la patologia oggetto di Sperimentazione, qualora inclusa, secondo il Protocollo sperimentale, nel confronto fra le diverse strategie terapeutiche oggetto di Sperimentazione. Le quantità dei Medicinali Sperimentali, dei medicinali ausiliari e della terapia di background a carico del Promotore devono essere adeguate alla numerosità della casistica trattata. La ricezione e il tracciamento dei farmaci dovranno avvenire con la registrazione dei lotti. Restano a carico dell'Ente le terapie di background non incluse nelle strategie terapeutiche di confronto. Il Promotore si impegna altresì a fornire con oneri a proprio carico e per tutta la durata della Sperimentazione ogni altro materiale necessario all'esecuzione della Sperimentazione (ad esempio Kit di laboratorio) (di seguito "Materiali"), nonché gli esami di laboratorio, diagnostici o di monitoraggio, inerenti l'utilizzo dei Medicinali Sperimentali o gli obiettivi primari e secondari della Sperimentazione (di seguito, "Servizi").	according to the trial protocol, in the comparison between the different therapeutic strategies under trial. The quantities of Trial Drugs, auxiliary drugs, and background therapy to be paid for by the Sponsor need to be adequate for the number of cases being treated. The drugs must be received and traced by recording the batches. The Entity remains responsible for the background therapies that are not included in the comparison therapeutic strategies. The Sponsor also undertakes to provide any other materials necessary for the conduct of the Trial (for example Lab kits) (hereinafter "Materials") at their own expense as well as the laboratory, diagnostic or monitoring tests, relating to the use of the Trial Drugs or the primary and secondary objectives of the Trial (hereinafter "Services").
4.2 In ossequio al punto 34 della Dichiarazione di Helsinki ed alle buone prassi in materia di continuità terapeutica, il Promotore si impegna, laddove applicabile, a rendere disponibile i Medicinali Sperimentali, oggetto della Sperimentazione, al termine della Sperimentazione stessa, oltre il periodo di osservazione, per i pazienti che abbiano ottenuto da esso un beneficio clinico, valutato in base al giudizio e sotto la responsabilità dello Sperimentatore principale (indipendentemente dall'applicabilità o meno del D.M. 7 settembre 2017 "Disciplina dell'uso terapeutico di medicinale sottoposto a sperimentazione clinica"). Nei pazienti con beneficio clinico, la fornitura di Medicinali Sperimentali sarà proseguita fino a quando essi non saranno resi disponibili tramite gli ordinari canali di dispensazione, in modo da garantire la continuità terapeutica. Eventuali motivi che determinino una indisponibilità del Promotore a garantire la continuità terapeutica dovranno	4.2 In accordance with point 34 of the Helsinki Declaration and good practices on continuity of treatment, the Sponsor undertakes, where applicable, to make the Trial Drugs which is the subject of the Trial available after the end of the Trial, beyond the follow-up period, for patients who have obtained clinical benefit from it, assessed on the basis of the judgement and under the responsibility of the Principal Investigator (regardless of the applicability or not of D. M. 7 September 2017 "Regulation of the therapeutic use of medicinal product undergoing clinical trials"). In patients with clinical benefit, the drug supply will continue until it is made available through ordinary channels of dispensation to ensure therapeutic continuity. Any reasons that determine an unavailability of the Sponsor to ensure therapeutic continuity must be specified in writing by the Sponsor to the Entity and be evaluated by the Ethics Committee.

essere precisati per iscritto da parte del Promotore all'Ente ed essere valutati dal Comitato Etico Competente. L'informazione circa la disponibilità o meno del Promotore ad assicurarsi post-trial ai Medicinali Sperimentali di cui sopra, con i correlati motivi, dovrà essere resa palese ai partecipanti alla Sperimentazione nei documenti di consenso informato, che in caso di motivi sopravvenuti dovranno essere aggiornati.	Information on whether or not the Sponsor is willing to ensure post-trial access to the drug referred to above, with the related reasons, should be made clear to participants in the trial in the informed consent documents that, in the event of reasons arising, they should be updated.
4.3 I Medicinali Sperimentali devono essere inviati dal Promotore alla s.c. Farmacia Ospedaliera 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 The Trial Drugs shall be sent by the Sponsor to the s.c. Pharmacy of the Entity, which will record them, store them appropriately and deliver them to the Principal Investigator in accordance with the provisions of the Protocol and the current regulations.
4.4 I Medicinali Sperimentali dovranno essere muniti di adeguato documento di trasporto destinato alla s.c. Farmacia Ospedaliera, con la descrizione del tipo di Medicinali Sperimentali, della loro 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 The Trial Drugs shall be accompanied by an adequate transport note addressed to the Pharmacy, describing the type of drug, the quantity, batch, storage requirements, expiry date and references to the Trial (Protocol code, Principal Investigator, and Trial Site involved).
4.5 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/o i Materiali/Servizi forniti dal Promotore ai sensi del presente Contratto.	4.5 The Entity and the Principal Investigator shall use the Trial Drugs and Materials supplied by the Sponsor exclusively in the context of, and to conduct the Trial. The Entity shall not transfer or assign to a third party the Trial Drugs and/or Materials/Services supplied by the Sponsor under the terms of this Agreement.
4.6 I Medicinali Sperimentali scaduti o non altrimenti utilizzabili, ovvero non utilizzati al termine della Sperimentazione, saranno integralmente ritirati dal Promotore (o suo	4.6 The expired or otherwise unusable Trial Drugs or those that have not been used at the end of the Trial will be collected by the Sponsor (or its representative) in their entirety and will subsequently be disposed of at the Sponsor's expense.

incaricato) e successivamente smaltiti a sue spese.	
Art. 5 – Comodato d’uso	Art. 5 – Loan for use
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., gli Strumenti meglio descritti in appresso, unitamente al pertinente materiale d’uso (di seguito cumulativamente lo “Strumento”): - No. 2 Apple iPad 32GB (Wi-Fi, iPad case e accessori), dal valore commerciale di EUR 644.00 + IVA, ciascuno o strumento analogo; - No. 1 Tripod (con adattatore e accessori), dal valore commerciale di EUR 180.00 + IVA, o strumento analogo; - No. 2 goniometro digitale GemRed 12”, dal valore commerciale di EUR 13.00 + IVA, o strumento analogo; - No. 2 goniometro manuale, dal valore commerciale di EUR 3.00 + IVA, o strumento analogo; - No. 1 Cavo Ethernet THT-016, dal valore commerciale di EUR 50.00 + IVA, o strumento analogo. La proprietà dello Strumento, come per legge, non viene trasferita all’Ente. Gli effetti del presente comodato decorreranno dalla data di consegna dello Strumento e cesseranno al termine della Sperimentazione, quando lo Strumento dovrà essere restituito al Promotore senza costi a carico dell’Ente.	5.1 The Sponsor hereby grants on free loan for use to the Entity, who accepts pursuant to Articles 1803 et seq. of the Italian Civil Code, the Instrument(s) further described below, together with the relevant consumables (hereinafter jointly the “Instrument”) - No. 2 Apple iPad 32GB (Wi-Fi, iPad case and accessories), commercial value of EUR 644.00 +VAT, or similar instrument; - No. 1 Tripod (with adapter and accessories), commercial value of EUR 180.00 +VAT, or similar instrument; - No. 2 digital goniometer GemRed 12”, commercial value of EUR 13.00 +VAT, or similar instrument; - No. 2 finger goniometer, commercial value of EUR 3.00 +VAT, or similar instrument. - No. 1 Ethernet cable THT-016, commercial value of EUR 50.00 +VAT, or similar instrument. By law, the ownership of the Instrument shall not be transferred to the Entity. The loan will start from the date of delivery of the Instrument(s) and will terminate on completion of the Trial, when the Instrument(s) will be returned to the Sponsor at no additional cost to the Entity.
Le Parti concordano altresì che gli eventuali ulteriori Strumenti ritenuti necessari alla conduzione della Sperimentazione 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 presente	The Parties also agree that any other Instruments that may be considered necessary for the conduct of the study during the course of the Trial will be granted on free loan for use, if the terms and conditions are met, in accordance with the provisions of this Agreement. The Entity and the Sponsor shall make a specific agreement regarding the loan, or an addendum/amendment to this

Contratto, sul comodato qualora gli Strumenti vengano forniti dopo la stipula del presente Contratto.	Agreement, if the Instruments are supplied after this Agreement has been entered into.
5.2 Si richiede che lo Strumenti fornito in dotazione abbia caratteristiche tali, e in particolare sia configurato in modo da rispettare i seguenti requisiti:	5.2 It is requested that the Instruments supplied have the characteristics, and in particular are configured in such a way as to comply with the following requirements:
cifratura fisica degli hard disk o, ove non fosse possibile, predisposizione del device per	physical encryption of the hard disks or, where not possible, predisposition of the device for
blocco da remoto e cifratura logica dei files;	remote blocking and logical encryption of the files;
installazione di antivirus dotato di licenza attiva;	installation of antivirus equipped with active license;
accesso allo Strumento tramite autenticazione con password;	access to the Instruments via password authentication;
sistema operativo dotato di supporto attivo per updates/patches.	operational system equipped with active support for updates/patches.
Lo Strumento in questione deve essere munito di dichiarazione di conformità alle normative e direttive europee. Lo Strumento in questione verranno sottoposti a collaudo di accettazione qualora lo Strumento abbia un'azione diretta sul paziente o su altri macchinari presenti nell'Ente 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 dello Strumento fornito in comodato d'uso dal Promotore all'Ente, viene redatta idonea documentazione attestante la consegna.	The Instrument(s) in question must be/are accompanied by a declaration of conformity with the European regulations and directives. The Instrument(s) in question shall undergo acceptance testing if the instrument has a direct action for the patient or on other machines at the Entity by technicians appointed by the Entity, in the presence of a representative of the Sponsor, by agreement, in order to check these are correctly installed and work correctly , and compliance with the current regulations. Appropriate documents confirming delivery will be prepared at the time of delivery of the Instrument (s) supplied on loan for use by the Sponsor to the Entity.
5.3 Il Promotore si fa carico del trasporto e dell'installazione dello Strumento e si impegna a fornire, a propria cura e spese, l'assistenza	5.3 The Sponsor is responsible for transporting and installing the Instrument(s) and will supply, at its own care and expense, the technical

tecnica necessaria per il suo funzionamento nonché eventuale materiale di consumo per il suo utilizzo, senza costi per l'Ente.	assistance necessary for its operation, together with any consumables needed for its use, at no cost to the Entity.
5.4 Secondo quanto previsto nel manuale tecnico dello Strumento, il Promotore svolgerà, a sua cura e spese, in collaborazione con lo Sperimentatore principale, tutti gli interventi tecnici necessari per il buon funzionamento dello Strumento, quali controlli di qualità, tarature e verifiche di sicurezza periodica. In caso di disfunzione o guasto dello Strumento, tempestivamente comunicati dallo Sperimentatore principale, il Promotore procederà, direttamente o tramite personale specializzato, alla manutenzione correttiva o riparazione o sostituzione con analogo Strumento.	5.4 In accordance with the technical manual for the Instrument, the Sponsor shall, at its own care and expense and in collaboration with the Investigator, carry out all the technical works necessary for the proper functioning of the Equipment, such as quality checks, calibration and periodic safety inspections. In the case of malfunctioning or faults in the Instrument, which are promptly reported by the Investigator, the Sponsor shall, either directly or using specialized personnel, carry out the corrective maintenance, repairs or substitute the damaged equipment with a similar Instrument.
5.5. Il Promotore terrà a proprio carico ogni onere e responsabilità in relazione ad eventuali danni che dovessero derivare a persone o cose in relazione all'uso dello Strumento in oggetto secondo le indicazioni del Protocollo e le istruzioni del produttore, qualora dovuti a vizio dello stesso, fatto quindi salvo il caso in cui tali danni siano causati da dolo e/o colpa grave dell'Ente. A tal fine verrà apposta sullo Strumento apposita targhetta od altra idonea indicazione della proprietà.	5.5 The Sponsor shall itself take on any burden and liability in relation to any damages that may be caused to persons or objects in relation to the use of the Instrument (s) in question, according to the indications of the Protocol and the instructions of the manufacturer, if due to malfunction of the Instrument (s), except, therefore, for when such damages are caused by malice and/or serious fault of the Entity. To this end, the specific nameplate or other suitable indication of ownership will be placed on the Instrument(s).
5.6 Lo Strumento sarà utilizzato 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 Strumento in maniera appropriata e con la cura necessaria, a non destinarlo a un uso diverso da quello sopra previsto, a non cedere neppure temporaneamente l'uso dello Strumento a terzi, né a titolo gratuito né a titolo oneroso, e a restituire lo Strumento al Promotore nello	5.6 The Instrument(s) will be used by the personnel of the Entity and/or by the patients solely for the purposes of the Trial under this Agreement, in accordance with the Protocol. The Entity undertakes to keep and store the Instrument(s) with reasonable diligence and necessary care and will not use it/them for any purpose other than the one indicated above, nor will it transfer the use of the Instrument(s) to a third party, not even temporarily, nor allow it/them to be used for free or for payment, and shall return the Instrument(s) to the Sponsor in the condition in which it/these was/were

stato in cui gli è stato consegnato, salvo il normale deterioramento per l'effetto dell'uso.	delivered, except for normal wear and tear from use.
5.7 Il Promotore si riserva il diritto di richiedere l'immediata restituzione dello Strumento qualora lo stesso venga utilizzato in maniera impropria o comunque in modo difforme dalle previsioni di cui al presente Contratto.	5.7 The Sponsor reserves the right to request the immediate return of the Instrument(s) if it/these is/are used improperly or in a way that differs from the provisions of this Agreement.
5.8 In caso di furto o perdita o smarrimento dello Strumento, 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.	5.8 If the Instrument(s) is/are lost, stolen or mislaid the Entity shall, as soon as it becomes aware of the incident, make a formal notification to the relevant public authority and shall inform the Sponsor of the incident at the same time. In all other cases of damage or destruction the Entity must inform the Sponsor as soon as it becomes aware of the incident. Any fraudulent or unauthorized use must be reported immediately by the Principal Investigator to the Sponsor.
In caso di danneggiamento irreparabile o furto dello Strumento, il Promotore provvederà alla sostituzione dello stesso, senza costi per l'Ente, salvo che il fatto derivi da dolo dell'Ente.	In the case of irreparable damage or theft of the Instrument(s) the Sponsor shall arrange to replace it/these at no cost to the Entity unless the incident was caused by fraud by the Entity.
5.9 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 dei soggetti che partecipano alla Sperimentazione, il Promotore provvederà a proprie spese alla sostituzione dello Strumento; l'Ente si farà carico della consegna dello Strumento al destinatario, compresa la registrazione e la consegna delle istruzioni del Promotore, nonché del ritiro al momento dell'uscita, per	5.9 It remains understood that regarding Instrument (s) that will be handled or managed directly by the patients/parents/legal guardians (such as electronic diaries) the Sponsor acknowledges that the Entity is relieved of all liability for any tampering, damage or theft of the Instruments caused by the patients/parents/legal guardians. In the event of faults and/or loss of the equipment by the subjects taking part in the study, the Sponsor shall replace the equipment at its own expense; the Entity is responsible for delivering the equipment to the recipient, and for registering and delivering the instructions from the Sponsor and for collecting the equipment if the subject leaves the study for any reason; the

qualsiasi ragione avvenuta, del soggetto dalla Sperimentazione; l'Ente si farà inoltre carico di informare tempestivamente il Promotore per qualunque mancata restituzione dell'attrezzatura da parte dei soggetti che partecipano alla Sperimentazione.	Entity is also responsible for promptly informing the Sponsor if the equipment is not returned by the subjects taking part in the study.
5.10 L'autorizzazione alla concessione in comodato d'uso gratuito dello Strumento è stata rilasciata dall'Ente a seguito delle e secondo le proprie procedure interne.	5.10 Authorization for the free loan for use of the Instrument(s) has been granted by the Entity in accordance with its own internal procedures.
Art. 6 – Corrispettivo	Art. 6 – Remuneration
6.1 Il corrispettivo pattuito, preventivamente valutato dall'Ente, per paziente eleggibile, valutabile e che abbia completato il trattamento sperimentale secondo il Protocollo e per il quale sia stata compilata validamente la relativa CRF/eCRF, comprensivo di tutte le spese sostenute dall'Ente per l'esecuzione della Sperimentazione e dei costi di tutte le attività ad essa collegate, è pari ad € 14.000 (IVA non applicabile) <i>per paziente per la fase double blind</i> e pari ad € 14.000 (IVA non applicabile) <i>per paziente per la fase open label</i> come meglio dettagliato nel Budget qui allegato <i>sub A</i> .	6.1 The remuneration agreed, assessed in advanced by the Entity, for each eligible, assessable patient whose trial treatment has been completed according to the Protocol and for whom the related CRF/eCRF has been duly compiled, including all the costs incurred by the Entity in execution of this Trial and the costs to cover all the related activities, is € 14.000 (VAT not applicable) <i>per patient for the double blind phase</i> and € 14.000 (VAT not applicable) <i>for the open label phase</i> as specified in more detail in the Budget attached hereto <i>sub A</i> .
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, da inviare al seguente indirizzo mail: martina.maserati@istitutotumori.mi.it; anabela.digiovanni@istitutotumori.mi.it.	6.2 The Sponsor undertakes to pay the amount due under the terms of this article based on a valid statement of account/supporting expense sheet agreed between the Parties to be sent to the below e-mail address: martina.maserati@istitutotumori.mi.it; anabela.digiovanni@istitutotumori.mi.it
Il pagamento del compenso di cui sopra verrà effettuato con la cadenza indicata nel Budget (Allegato A, paragrafo "Liquidazione e Fatture") 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	The above amount will be paid at the intervals indicated in the Budget (Annex A, paragraph "Liquidation and Invoices"), on the basis of the number of patients involved during the relevant period, the treatments they undergo according to the Protocol, and in the presence of the duly

e ritenute valide dal Promotore in base alle attività svolte.	completed CRFs/eCRFs, deemed valid by the Sponsor based on the activities carried out.
6.3 Gli esami di laboratorio/diagnostico-strumentali e ogni altra prestazione/attività aggiuntiva non compresa nel corrispettivo pattuito per paziente eleggibile, richiesta dal Promotore, così come approvato dal Comitato Etico Competente e dall'Autorità Competente e come dettagliato in Allegato A (paragrafo "Oneri e Compensi" - parte 2), saranno rimborsati dal Promotore e fatturati in aggiunta al corrispettivo pattuito per paziente eleggibile.	6.3 All the laboratory/diagnostic tests and any other services or additional activities not covered by the remuneration agreed per eligible patient and requested by the Sponsor as approved by the Ethics Committee and Competent Authority and as detailed in Annex A (paragraph "Costs and Payments" - part 2), shall be reimbursed and invoiced to the Sponsor in addition to the remuneration agreed for each eligible patient.
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.	6.4 The Entity will not receive any remuneration for patients who cannot be assessed due to failure to observe the Protocol, violation of the rules of Good Clinical Practice or failure to comply with the laws applicable to clinical drug trials. The Entity will have no right to receive any remuneration also for any patients enrolled after notification of interruption and/or at the end of the Trial by the Sponsor, or any number beyond the maximum number of subjects to be included pursuant to this Agreement, if not agreed with the Sponsor.
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, ferma restando la comunicazione in forma codificata dei dati personali del paziente.	6.5 The Sponsor shall also reimburse the Entity for all the additional costs of medical/diagnostic activities, including hospital admissions, which are not provided for in the Protocol or subsequent amendments to the Protocol, and which are not already covered by the above payments, if these activities are essential for the proper clinical treatment of a patient undergoing the trial. The reimbursement will only be paid on condition that such activities and costs have been properly communicated, with justification, and have been documented in writing to the Sponsor and approved in writing by the Sponsor, and provided that the patient's personal data is communicated in encoded form.

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.	6.6 If, during the Trial, it is necessary to increase the financial support to the Entity, the Sponsor may supplement this Agreement with an addendum/amendment, by providing for the appropriate increase to the attached Budget.
6.7 In ottemperanza alla normativa sull'obbligo della fatturazione elettronica per le cessioni di beni e per la prestazione di servizi anche tra privati, l'Ente emetterà fatture in formato XML (Extensible Markup Language) e trasmesse tramite il Sistema di Interscambio (SDI).	6.7 In accordance with the regulations on the mandatory e-invoicing for sales of goods and services also among private individuals, the Entity shall issue invoices in XML (Extensible Markup Language) format. Invoices are to be sent through the interchange system (SDI).
Il Promotore comunica i dati necessari per l'emissione della fatturazione elettronica: RAGIONE SOCIALE: SynOx Therapeutics Ltd CODICE DESTINATARIO: 3 Dublin Landings, North Wall Quay, Dublin 1, D01 C4E0, Irlanda EORI number GB384802576000 VAT number GB384802576 Date registered 09/07/2021. Le coordinate bancarie dell'Ente sono riportate nell'Allegato A al presente Contratto.	The Sponsor, shall provide the data necessary for the issuance of the e-invoice. Please refer to Annex A. COMPANY NAME: SynOx Therapeutics Ltd SPONSOR ADDRESS AND CODE: 3 Dublin Landings, North Wall Quay, Dublin 1, D01 C4E0, Irlanda EORI number GB384802576000 VAT number GB384802576 Date registered 09/07/2021 The bank details of the Entity are listed in Annex A to this Agreement.
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.	6.8 The payments made for the Entity's services (i) represent the fair market value for those services, as they reflect the tariff scale applied by the Entity, (ii) were negotiated under normal market conditions, and (iii) were not agreed based on the volume or value of prescriptions or however in reference to those prescriptions or other financial activities between the Parties. Neither the Entity nor the Principal Investigator shall request any other compensation or reimbursement from any other party in return for the activities performed or costs incurred by including the Patients in the Trial, which the Sponsor is obligated to pay for.

6.9 Il Promotore mette inoltre a disposizione dei pazienti che partecipano alla Sperimentazione la possibilità di ottenere la copertura delle spese “vive” sostenute in relazione a ciascuna prestazione sanitaria effettuata presso l’Ente, nel rispetto della normativa applicabile, mediante le procedure, i massimali e le spese ammissibili preventivamente approvate dal Comitato Etico Competente. La copertura delle spese deve essere effettuata esclusivamente attraverso l’amministrazione dell’Ente che attuerà le proprie procedure in materia, in forza di idoneo contratto tra Ente ed un suo incaricato (“il Fornitore”). Ciascun paziente presenterà l’elenco delle spese alla data Manager afferente la s.c. Oncologia Medica 2 - Tumori Mesenchimali e Rari dell’Ente la quale provvederà alla trasmissione del medesimo al Fornitore; ai fini della copertura da parte del Promotore, tale elenco sarà debitamente codificato a cura dell’Ente. L’Ente, in considerazione della durata della Sperimentazione, concorderà i termini per la presentazione al Promotore dell’elenco delle spese relative ai pazienti e presentate all’Ente in occasione delle prestazioni sanitarie eseguite nel periodo di riferimento. Il Fornitore invierà il consuntivo delle pratiche gestite nel periodo di riferimento all’Ente che le invierà al Promotore. Il Promotore potrà controllare le somme richieste confrontandole con le visite eseguite dai pazienti ed effettuerà i relativi pagamenti in favore del Fornitore. Sarà quindi responsabilità del Fornitore provvedere alla copertura delle spese per ciascun paziente coinvolto, secondo gli importi indicati nel modulo “Rimborso e indennità per i partecipanti alla Sperimentazione contenuto nel dossier di domanda ai sensi del Regolamento (UE) n. 536/2014, approvato dal Comitato Etico Competente e di cui alla tabella dettagliata nel Budget qui allegato sub A (al paragrafo “Oneri e Compensi” - parte 2). Il paziente verrà rimborsato dal Fornitore solo dopo l’avvenuto versamento degli importi	6.9 The Sponsor will also provide patients taking part in the Trial with the possibility of reimbursement of out-of-pocket expenses incurred in relation to each health service performed at the Entity, in compliance with the provisions of applicable regulations, according to the procedures, maximum amounts and permitted expenses approved in advance by the Ethics Committee. Costs may only and exclusively be reimbursed by the administration office of the Entity, which will implement its own procedures by virtue of an appropriate contract between the Agency and one of its representatives (the "Supplier"). Each patient will submit the expense list to the Entity to the data manager of the s.c. Oncologia Medica 2 - Tumors Mesenchimali and Rare of the Agency which will provide the transmission of the same to the Supplier; for the purposes of obtaining the reimbursement from the Sponsor, the list will be duly encoded by the Entity. Considering the duration of the study, the Entity will agree the terms for submission to the Sponsor of the expense list for patients presented to the Entity during the health services carried out in the reference period. The Supplier will send the final report of the practices managed during the reference period to the Body that will send them to the Sponsor. The Sponsor may check the sums claimed by comparing them against the visits completed by the patients and will make the related payments to the Supplier. It will then be the responsibility of the Supplier to arrange to reimburse the expenses to each patient involved in accordance with the amounts indicated in the form "Reimbursement and compensation for participants in the Trial contained in the application file pursuant to Regulation (EU) No. 536/2014, approved by the Competent Ethics Committee and in the table contained in the Budget attached hereto <i>sub</i> A (under paragraph “Costs and Payments” – part 2).
---	--

dovuti da parte del Promotore, secondo la tempistica contrattuale mensile e pagamento a 30 giorni data ricevimento della fattura. Nelle fatture dovranno essere indicati i dettagli del rimborso al fine di individuare precisamente la prestazione resa, senza indicazione alcuna dei dati del paziente. Resta inteso che, in caso di inadempimento del Fornitore, che è e rimane terzo rispetto al presente Contratto, l'Ente rimarrà totalmente responsabile nei confronti del Promotore di tutti gli adempimenti di cui al presente Contratto, compresi quelli eventualmente affidati dall'Ente al Fornitore. Tutti i costi relativi a voci non specificate nell'Allegato A non verranno rimborsati. L'Ente, in qualità di Titolare del trattamento dei dati personali dei pazienti nell'ambito delle sue competenze ai sensi dell'articolo 4 paragrafo 7 del GDPR, individua il Fornitore quale Responsabile del trattamento, ai sensi dell'art. 28 del GDPR.	The patient will be reimbursed by the Supplier only after the payment of the amounts due by the Promoter, according to the monthly contractual timing and payment at 30 days of receipt of the invoice. In the invoices must be indicated the details of the refund in order to identify precisely the performance rendered, without any indication of the patient's data. It is understood that, in the event of default of the Supplier, which is and remains third party to this Agreement, the Entity will remain fully responsible to the Promoter for all the fulfillments of this Agreement, including those possibly entrusted by the Agency to the Supplier. All costs related to items not specified in Annex A will not be reimbursed. The Authority, as the Data Controller of the personal data of patients within the scope of its competences pursuant to article 4 paragraph 7 of the GDPR, identifies the Supplier as the Data Processor, pursuant to art. 28 of the GDPR.
Qualora previsto dal Protocollo, è possibile una indennità compensativa per le spese e per i mancati guadagni direttamente connessi con la partecipazione alla Sperimentazione, anche per l'accompagnatore di pazienti che siano impossibilitati a viaggiare da soli quali, ad esempio, i pazienti minorenni, i soggetti incapaci, i pazienti fragili. Ciascun paziente presenterà l'elenco delle spese all'Ente o al soggetto da questo delegato, ai fini della copertura da parte del Promotore.	If provided for in the Protocol, compensation may be possible for the expenses and loss of earnings directly related to participation in the trial also for the carers of patients who are unable to travel alone, for example minors, disabled patients, or vulnerable patients. Each patient will submit the expense list to the Entity, or the subject delegated by them, for the purpose of payment by the Sponsor.
Tutti i costi relativi a voci non specificate nell'Allegato A non verranno rimborsati.	All the costs relating to items not listed in Annex A will not be reimbursed.
Le Parti concordano che le eventuali spese e commissioni bancarie dovute per i bonifici esteri dovranno essere addebitate interamente all'ordinante e in nessun caso potranno essere dedotte dall'importo che viene accreditato al beneficiario.	The Parties agree that any expenses and bank commissions owed for foreign transfers must be charged in full to the remitter and in no case may they be deducted from the amount that is accredited to the payee.

Art. 7 – Durata, Recesso e Risoluzione	Art. 7 - Duration, termination and cancellation
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, prevista indicativamente per marzo 2025 così come previsto nel Protocollo, salvo eventuali modifiche concordate tra le Parti.	7.1 This Agreement shall take effect from the date of the last signature (“Effective Date”) and shall remain in force until the actual end of the Trial at the Entity, approximately on March 2025, as provided for in the study Protocol, subject to any amendments agreed by the Parties.
Fermo restando quanto sopra, il presente Contratto produrrà i suoi effetti a seguito del rilascio di formale autorizzazione da parte dell’Autorità Competente.	Without affecting the foregoing provision this Agreement shall remain in full force and effect following the issue of formal authorization by the Competent Authority.
7.2 L’Ente si riserva il diritto di recedere dal presente Contratto mediante comunicazione scritta e con preavviso di trenta (30) giorni da inoltrare al Promotore con raccomandata A.R. o PEC nei casi di:	7.2 The Entity reserves the right to terminate this Agreement in writing with notice of 30 days to be sent to the Sponsor by registered post or certified email, in the following cases:
- insolvenza del Promotore, proposizione di concordati anche stragiudiziali con i creditori del Promotore o avvio di procedure esecutive nei confronti del Promotore. Qualora la situazione sopra indicata riguardi la CRO, il Promotore sarà tenuto a subentrarle e proseguire l’attività, qualora non procuri l’intervento di un’altra CRO, approvata dall’Ente, in sostituzione di quella divenuta insolvente;	- insolvency of the Sponsor, proposal of arrangements, also extrajudicially, with the creditors of the Sponsor or the commencement of enforcement action against the Sponsor. If the situation indicated above relates to the CRO, the Sponsor is obligated to take over from the CRO and to continue the activities, unless the intervention of another CRO – approved by the Entity – is obtained to replace the insolvent CRO;
- 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.	- the assignment of all or part of the assets of the Sponsor to the creditors or the definition with the creditors of an agreement for the moratorium of the debts.
Il preavviso avrà effetto dal momento del ricevimento da parte del Promotore della comunicazione di cui sopra.	The notice will take effect from the time when the Sponsor receives the above communication.

7.3 Il Promotore, ai sensi dell'art. 1373, comma 2, Codice Civile italiano, 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 trenta (30) giorni. Tale preavviso avrà effetto dal momento del ricevimento da parte dell'Ente di detta comunicazione.	7.3 The Sponsor, in accordance with Article 1373, paragraph 2 of the Italian Civil Code, reserves the right to terminate this Agreement at any time for justifiable reasons by sending 30-day notice in writing by registered post or certified email. The notice will take effect from the time when the Entity receives such communication.
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, incluse le spese sostenute dall'Ente nei confronti dei pazienti-partecipanti, nonché i compensi sino a quel momento maturati.	The termination by the Sponsor will not affect the obligations assumed and costs paid by the Entity as of the date of notification of termination. In particular, the Sponsor will pay the Entity all the documented, non-revocable expenses it has incurred in order to ensure the correct, efficient execution of the Trial (<i>where applicable</i> , including the costs incurred by the Entity towards the patients/participants) and all the payments accrued up until that time.
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.	In the case of early termination, the Sponsor has the right, as the original owner, to receive all the complete and partial data and results obtained by the Entity during the Trial and also thereafter, if deriving from or related to the Trial.
7.4 In caso di interruzione della Sperimentazione, ai sensi della normativa applicabile, il Promotore corrisponderà all'Ente i rimborsi delle spese e i compensi effettivamente maturati e documentati fino a quel momento.	7.4 If the Trial is discontinued, pursuant to applicable regulations, the Sponsor shall pay the Entity the reimbursement of expenses and the fees actually incurred and documented up to that time.
7.5 Resta peraltro inteso che lo scioglimento anticipato del presente 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.	7.5 It is also agreed that the early termination of this Agreement shall not give either Party any right to claim from the other Party any compensation or requests for payment other than those already agreed.

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 degli obblighi previsti dal presente Contratto entro 30 giorni dalla richiesta scritta di adempimento presentata dall'altra Parte.	7.6 This Agreement shall cease to have effect automatically pursuant to Article 1454 of the Italian Civil Code in the event that either Party has not fulfilled one of its principal obligations as provided for herein, within 30 days from a written notice to perform sent by the other Party.
Resta in ogni caso salva l'applicabilità degli artt. 1218 e seguenti del Codice Civile italiano.	The provisions of Article 1218 et seq. of the Italian Civil Code shall apply in any event.
7.7 In caso di risoluzione del presente Contratto non derivante da inadempimento dell'Ente, quest'ultimo avrà diritto al rimborso delle spese effettivamente sostenute per la Sperimentazione prima del ricevimento della notifica di risoluzione e ad un compenso per i servizi resi in conformità al Protocollo ed al presente contratto, in proporzione 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.	7.7 If this Agreement is terminated for reasons not due to breach of contract by the Entity, the Entity shall have the right to reimbursement of the expenses incurred in relation to the Trial prior to receipt of the notice of termination, and to payment for the services rendered in accordance with the Protocol and this Agreement, prorated to the activities completed up to the date of termination. The Entity undertakes to repay the Sponsor any amounts already paid in relation to activities that were not completed.
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 Competente, garantendo, nei limiti e con le modalità previste dall'art. 4.2, la continuità terapeutica.	7.8 In all cases of interruption or termination of this Agreement, full precautions will be taken to protect the patients already involved, in accordance with the Protocol approved by the Ethics Committee, guaranteeing, within the limits and using the means set out in art. 4.2, continuity of treatment.
Art. 8 - Copertura assicurativa	Art. 8 - Insurance cover
8.1 Il Promotore è tenuto a garantire, secondo la legislazione vigente, il risarcimento dei danni subiti dai pazienti e riconducibili alla partecipazione alla Sperimentazione secondo il Protocollo, commisurato alla natura e alla portata dei rischi conseguenti.	8.1 According to current regulations, the Sponsor must guarantee the compensation for damages suffered by the patients and that can be attributed to the participation in the clinical trial according to the Protocol, in line with the nature and scope of the consequent risks.
8.2 Fatte salve le previsioni dell'art 76 del Regolamento per le sperimentazioni a basso	8.2 Notwithstanding the provisions for low-intervention trials, the insurance coverage

livello di intervento, la copertura assicurativa fornita dal Promotore garantisce 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 di sperimentazione dell'Ente.	provided by the Sponsor guarantees compliance with the hypothesis of civil liability of the Sponsor, the health institution that is the site of the Trial, of the Principal Investigator and the other Investigators involved at the Entity's site.
8.3 Il Promotore dichiara, con la firma del presente Contratto, di aver stipulato adeguata polizza assicurativa (n. ITLSCR17063 con la Compagnia Chubb European Group 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 Competente rispettosa dei termini di legge e adeguatamente tutelante i soggetti coinvolti nella Sperimentazione.	8.3 The Sponsor confirms by signing this agreement that it has taken out an appropriate third-party liability insurance policy (no. ITLSCR17063 with the insurer Chubb European Group SE) to cover the risk of injury to patients from taking part in the Trial, in accordance with the provisions of the Ministerial Decree of 14 July 2009. The Ethics Committee considers that the insurance policy complies with the provisions of the law and adequately protects the subjects taking part in the clinical trial.
8.4 Il Promotore, con la firma del presente Contratto, dichiara di farsi carico delle conseguenze connesse a eventuali inadeguatezze, anche sopravvenute, della copertura assicurativa in argomento, integrandole ove necessario in coerenza con quanto previsto all'art. 8.1.	8.4 By signing this agreement, the Sponsor declares that it is liable for any consequences resulting from any present or future deficiencies in the insurance cover mentioned above integrating it where necessary consistent with the provisions of art. 8.1.
8.5 Il Promotore in particolare, nel caso in cui intenda recedere dal presente Contratto, garantisce che la Società assicuratrice assicuri in ogni caso la copertura dei soggetti già inclusi nella Sperimentazione anche per il prosieguo della Sperimentazione ai sensi dell'art. 2 comma 3 del D.M. 14/07/09.	8.5 In particular, in the event that the Sponsor intends to withdraw from the Agreement, the Sponsor warrants that the insurer shall in all cases guarantee coverage of the subjects already included in the clinical trial also during the continuation of the Trial, in accordance with Article 2 para. III of the Ministerial Decree of 14/07/09.
Art. 9 - Relazione finale, titolarità e utilizzazione dei risultati	Art. 9 - Final report, ownership and use of results
9.1 Il Promotore si impegna a divulgare tutti i risultati della Sperimentazione anche qualora negativi.	9.1 The Sponsor undertakes to publish all the results of the study even if the results are negative.

9.2 Il Promotore assume la responsabilità della preparazione del rapporto clinico finale e dell'invio entro i termini previsti dalla vigente normativa allo Sperimentatore principale e al Comitato Etico Competente del riassunto dei risultati della Sperimentazione stessa. Indipendentemente dall'esito di una sperimentazione clinica, entro un anno (e sei mesi nel caso di studi pediatrici) dalla sua conclusione, il Promotore trasmette una sintesi dei risultati della sperimentazione alla banca dati EU secondo le modalità previste dall'art. 37.4 del Regolamento (UE) n. 536/2014.	9.2 The Sponsor is liable for preparing the final clinical report and for sending a summary of the results of the Trial to the Principal Investigator and Ethics Committee by the legal deadline. Independently from the outcome of a clinical trial, the Sponsor shall submit a summary of the results of the trial to the EU database according to the methods set out in Art. 37.4 of (EU) Regulation no. 536/2014 within one year (and six months for pediatric studies) from its conclusion.
9.3 Tutti i dati, i risultati, le informazioni, i Materiali, le scoperte e le invenzioni derivanti dall'esecuzione della Sperimentazione, nel perseguimento degli obiettivi della stessa, sono di proprietà esclusiva del Promotore salvo il diritto degli Sperimentatori, ricorrendone i presupposti, di esserne riconosciuti autori.	9.3 All the data, results, information, materials, discoveries and inventions deriving from the execution of the Trial and in pursuit of its objectives, are the exclusive property of the Sponsor notwithstanding the right of the Investigators, having met the conditions, to be recognized as authors.
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 al Promotore, con spese a carico dello stesso, il supporto, anche documentale, utile a tal fine.	If the Sponsor takes action to file an application for a patent relating to inventions obtained during the course of the Trial, the Entity and the Principal Investigator shall provide the Sponsor. at the expense of the latter, the assistance and documentary support necessary for that purpose.
9.4 L'Ente può utilizzare i dati e risultati della Sperimentazione, del cui trattamento è autonomo titolare ai sensi di legge, unicamente per i propri scopi istituzionali scientifici e di ricerca. Tale utilizzo non deve in alcun caso pregiudicare la segretezza degli stessi e la tutela brevettuale dei relativi diritti di proprietà intellettuale spettanti al Promotore.	9.4 The Entity may use the data and results of the Trial, for which it is the autonomous controller in terms of the processing pursuant to law, solely for their own institutional purposes relating to science and research. This use must not, in any way, jeopardize the secrecy of the data and results and the patent protection of the respective intellectual property rights due to the Sponsor.
Le Parti riconoscono reciprocamente che resteranno titolari dei diritti di proprietà industriale e intellettuale relativi alle proprie pregresse conoscenze (<i>background knowledge</i>).	The Parties acknowledge that each will remain the owners of the industrial and intellectual property rights to their background knowledge.

9.5 Le disposizioni del presente articolo resteranno valide ed efficaci anche dopo la risoluzione o la cessazione degli effetti del presente Contratto.	9.5 The provisions of this article will remain valid and in effect even after termination or cancellation of this Agreement.
Art. 10 Segretezza di informazioni tecnico-commerciali e diffusione dei risultati	Art. 10 – Secrecy of technical-commercial information and dissemination of the results
10.1 Con la sottoscrizione del presente Contratto, ciascuna delle Parti si impegna a mantenere riservate per l'intera durata del presente Contratto (<i>termine estensibile in sede negoziale fino alla loro caduta in pubblico dominio, qualora necessario in base ad eventuali accordi con licenzianti</i>), tutte le informazioni di natura tecnica e/o commerciale messe a sua disposizione dall'altra Parte e/o sviluppate nel corso della Sperimentazione e nel perseguimento degli obiettivi della stessa, che siano classificabili come “ Segreti Commerciali ” ai sensi degli artt. 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.	10.1 By signing this Agreement, each Party undertakes to treat as private and confidential all the technical and/or commercial information provided to them by the other Party and/or developed during the course of the Trial and in pursuit of its objectives, which may be classified as “ Commercial Secrets ” within the meaning of articles 98 and 99 of the Industrial Property Code (legislative decree 30/2005 as amended by legislative decree 63/2018 enacting Directive 2016/943) for the entire duration of this Agreement (<i>deadline that can be extended through negotiation until it enters the public domain, when necessary based on any agreements with licensors</i>), and shall take all the contractual, technological or physical measures necessary to protect this information, also with regard to their own employees, contractors, subcontractors, successors or assigns.
Ciascuna delle Parti inoltre dichiara e garantisce quanto segue:	Each Party also represents and warrants as follows:
(i) i propri Segreti Commerciali sono stati acquisiti, utilizzati e rivelati lecitamente e non vi sono – per quanto ad essa 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 Commerciali.	(i) their Commercial Secrets have been acquired, used and disclosed legally and there are not – as far as is known to them – any legal actions, disputes, claims for compensation or indemnity, whether judicial or extrajudicial, brought by any third party claiming ownership of such Commercial Secrets.
(ii) essa, pertanto, terrà indenne e manleverà l'altra Parte da azioni giudiziarie, contestazioni, richieste di risarcimento o di indennizzo promosse anche in via	(ii) Therefore, it shall indemnify and hold harmless the other Party in respect of any legal actions, disputes, claims for compensation or indemnity, whether

stragiudiziale, da parte di terzi rivendicanti la titolarità di tali Segreti Commerciali.	judicial or extrajudicial, brought by any third-party claiming ownership to such Commercial Secrets.
10.2 Le Parti sono obbligate all'adeguata e corretta diffusione e pubblicazione dei risultati della Sperimentazione nonché alla loro adeguata comunicazione ai pazienti partecipanti ed ai rappresentanti dei pazienti. Il Promotore, ai sensi della vigente normativa, è tenuto a rendere pubblici tempestivamente i risultati, anche se negativi, ottenuti a conclusione della Sperimentazione, non appena disponibili da parte di tutti i Centri partecipanti e comunque non oltre i termini a tal fine stabiliti dalle disposizioni applicabili dell'Unione Europea.	10.2 The Parties are obligated to adequately and accurately disclose and publish the results of the Trial and to adequately disclose the results of the Trial to the patients taking part and to the patients' representatives. Under the terms of the applicable regulations, the Sponsor is required to promptly publish the results of the Trial even if negative, obtained at the end of the Trial, as soon as they become available from all the participating Sites and in any case not beyond the terms set out for that purpose by the applicable regulations of the European Union.
10.3 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 Pursuant to Article 5, third paragraph letter c) of Ministerial Decree of 12 May 2006, the Principal Investigator has the right to disseminate and publish, without limitation, the results of the Trial obtained at the Entity, in accordance with the current laws on the confidentiality of sensitive data, data protection and the protection of intellectual property, and in accordance with the terms and conditions of this Agreement.
Per garantire la correttezza della raccolta e la veridicità dell'elaborazione dei dati e dei risultati della Sperimentazione ottenuti presso l'Ente, in vista della loro presentazione o pubblicazione, almeno sessanta (60) giorni prima di esse lo Sperimentatore principale dovrà trasmettere al Promotore il testo del documento destinato ad essere presentato o pubblicato. Ove dovessero sorgere questioni relative all'integrità scientifica del documento e/o questioni afferenti agli aspetti regolatori, brevettuali o di tutela della proprietà intellettuale, le Parti e lo Sperimentatore principale procederanno nei sessanta (60) giorni successivi al riesame del documento. Lo Sperimentatore principale accetterà di tenere conto dei suggerimenti del Promotore nella	To ensure the accuracy of the collection and the veracity of the processing of the data and the results of the Trial obtained at the Entity, the Principal Investigator must send the Sponsor the text of the document to be presented or published, at least 60 days before it is presented or published. If issues arise in relation to the scientific integrity of the document and/or issues regarding regulatory aspects, patents or the protection of intellectual property, the Parties and the Principal Investigator will proceed in the next 60 days with the review of the document. The Principal Investigator shall agree to take into account the Sponsor's suggestions in the publication or presentation, but only if necessary to protect the confidentiality of the

presentazione o pubblicazione, solo se necessari ai fini della tutela della riservatezza delle informazioni, 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.	personal data and information and to protect intellectual property, provided that the amendments do not conflict with the reliability of the data, or the rights, safety and well-being of the patients.
10.4 Il Promotore riconosce di non aver diritto di chiedere l'eliminazione delle informazioni contenute nel documento, salvo quando tali richieste e modifiche siano necessarie ai fini della tutela della riservatezza dei dati, della protezione dei dati personali e della tutela della proprietà intellettuale.	10.4 The Sponsor acknowledges that it does not have the right to request the deletion of the information contained in the document, except where such requests and amendments are necessary for the purposes of data confidentiality, data protection and the protection of intellectual property.
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 novanta (90) giorni la pubblicazione o presentazione del documento.	10.5 The Sponsor may, for the purposes of presenting a patent application and if necessary, ask the Principal Investigator to delay the publication or presentation of the document by a further 90 days.
In caso di sperimentazione multicentrica, lo Sperimentatore principale non potrà pubblicare i dati o risultati del proprio Centro di sperimentazione sino a che tutti i dati e risultati della Sperimentazione siano stati integralmente pubblicati ovvero per almeno dodici (12) mesi dalla conclusione della Sperimentazione, dalla sua interruzione o chiusura anticipata.	For multi-center trials, the Principal Investigator may not publish the data or results of his or her own Trial Site until such time as all the data and results of the Trial have been published in full or for at least twelve (12) months from the end of the Trial, its interruption or early termination.
Laddove la pubblicazione recante i risultati di una sperimentazione multicentrica ad opera del Promotore, o del terzo da questi designato, non venga effettuata entro dodici (12) mesi dalla fine della Sperimentazione multicentrica, lo Sperimentatore principale potrà pubblicare i risultati ottenuti presso il Centro di sperimentazione dell'Ente, nel rispetto di quanto contenuto nel presente articolo.	If a publication containing the results of a multi-center trial, published by the Sponsor or by the third party designated by the Sponsor is not completed within 12 months (<i>at least twelve months under the current regulations</i>) from the end of the multi-center Trial, the Principal Investigator may publish the results obtained at the Entity Trial center, in accordance with the contents of this Article.

Art. 11 - Protezione dei dati personali	Art. 11 – Personal data protection
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, 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 ("GDPR"), 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") nonché degli eventuali regolamenti degli Enti, purché comunicati preventivamente e specificamente al Promotore.	11.1 In executing the contractual activities the Parties undertake to treat all the personal data they receive for any reason during the clinical trial in accordance with the objectives of the foregoing articles and in conformity with the provisions of (EU) Regulation 2016/679 of the European Parliament and of the Council of 27 April 2016 ("GDPR"), and with the related applicable national legislative and administrative provisions, including any subsequent amendments and/or integrations thereto (hereinafter collectively the "Data Protection Laws") as well as any Entity regulations, provided that it is communicated in advance and specifically to the Sponsor.
11.2 I termini utilizzati nel presente articolo, nel presente Contratto, nella documentazione di informativa e consenso e in ogni altro documento utilizzato per le finalità della Sperimentazione devono essere intesi e utilizzati secondo il significato a essi attribuito nell'Allegato B.	11.2 The terms used in this article, in this Agreement, in the informed consent documents and in any other documents used for the purposes of the clinical trial shall be construed and utilized in accordance with the meanings given in Annex B.
11.3 L'Ente e il Promotore si qualificano come autonomi titolari del trattamento ai sensi dell'art. 4 paragrafo 7 del GDPR. Ciascuna delle Parti provvederà a propria cura e spese, nell'ambito del proprio assetto organizzativo, alle eventuali nomine di Responsabili del trattamento e attribuzione di funzioni e compiti a soggetti designati, che operino sotto la loro autorità, ai sensi del GDPR e della normativa vigente.	11.3 The Entity and Sponsor are independent data controllers for the purposes of article 4 paragraph 7 of the GDPR. Each Party shall, at its own effort and expense, within the scope of their own organizational structure see to any appointments of Data processors and the attribution of roles and tasks to delegated subjects who operate under their authority, pursuant to the GDPR and current regulations.
La CRO si qualifica come Responsabile del trattamento, ai sensi dell'art. 28 del GDPR, in riferimento alla titolarità del Promotore. Il Fornitore si qualifica come Responsabile del trattamento, ai sensi dell'art. 28 del GDPR, in riferimento alla titolarità dell'Ente.	The CRO qualifies as Data Processor, pursuant to art. 28 of the GDPR, in reference to the ownership of the Sponsor. The Supplier qualifies as Data Processor, pursuant to art. 28 of the GDPR, in reference to the ownership of the Entity.

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 GDPR; 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 GDPR. Tali dati saranno trattati nel rispetto dei principi di liceità, correttezza, trasparenza, adeguatezza, pertinenza e necessità di cui all'art. 5, paragrafo 1 del GDPR.	11.4 For the purposes of the Trial, personal data relating to the following categories of data subject will be processed: persons taking part in the trial; persons operating on the Parties' behalf. These data subjects will be appropriately informed of the processing of their data. For the purposes of the Trial, the following types of personal data will be processed: the data referred to in article 4 paragraph 1 of the GDPR; data classified as "sensitive" – and in particular, data relating to health, sex life and genetic data – referred to in Article 9 of the GDPR. This data shall be processed in accordance with the principles of legality, fairness, transparency, adequacy, relevance and necessity as per Article 5 paragraph 1 of the GDPR.
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 soltanto nel rispetto delle condizioni di cui agli artt. 44 e ss. del GDPR. In questo caso il Promotore garantirà un adeguato livello di protezione dei dati personali anche mediante l'utilizzo delle <i>Standard Contractual Clauses</i> (SCC) approvate dalla Commissione Europea. Ove il Promotore abbia sede in uno Stato che non rientra nell'ambito di applicazione del diritto dell'Unione Europea e che la Commissione Europea abbia deciso che tale Paese non garantisce un livello di protezione adeguato ex artt. 44 e 45 del GDPR UE 2016/679, il Promotore e l'Ente dovranno compilare e sottoscrivere il documento <i>Standard Contractual Clauses</i> (quest'ultimo non viene allegato al presente Contratto). La CRO dichiara di poter fare affidamento alla decisione di adeguatezza adottata dalla Commissione Europea nel 2021, valida per 4 anni, per il trasferimento dei dati dallo Spazio Economico Europeo (SEE) a paesi situati in UK, secondo la quale non è necessaria la stipula delle SCC; tuttavia, qualora la disciplina venisse invalidata dalla Commissione Europea, la CRO	11.5 The Sponsor may send the data to affiliates of the Sponsor's group and to third parties operating on its behalf, including those abroad, in countries outside of the European Union only in respect of the conditions under article 44 et seq. of the GDPR. In this case the Sponsor shall guarantee an adequate level of personal data protection also by using the <i>Standard Contractual Clauses</i> approved by the European Commission (SCC). If the Sponsor is located in a State that does not fall within the scope of application of European Union Law and the European Commission has decided that said country does not guarantee an adequate level of protection pursuant to articles 44 and 45 of the EU GDPR 2016/679, the Sponsor and the Entity must compile and sign the <i>Standard Contractual Clauses</i> document (the latter is not attached to this Agreement). The CRO declares that it can rely on the adequacy decision adopted by the European Commission in 2021, valid for 4 years, for the transfer of data from the European Economic Area (EEA) to countries located in the UK, according to which the conclusion of the SCC is not necessary; however, if the discipline is invalidated by the European Commission, the

per conto del Promotore, considerata la durata della Sperimentazione come riportata al precedente art. 7, conviene di adoperarsi per modificare il presente Contratto al fine di includere la sottoscrizione delle SCC.	CRO on behalf of the Sponsor, considered the duration of the Trial as reported in the previous art. 7, agrees to endeavor to amend this Agreement to include the signing of the SCC.
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.	11.6 The Parties warrant that the persons authorized by them to process personal data for the purposes of the Trial will comply with the principles in place to safeguard the right to personal data protection and the right to confidentiality and that any persons having access to the personal data will be obligated to process the data in accordance with the instructions given, in accordance with this article, by the data controller referenced.
11.7 Lo Sperimentatore principale è individuato dall'Ente quale persona autorizzata al trattamento ai sensi dell'art. 29 del GDPR e quale soggetto designato ai sensi dell'art. 2 <i>quaterdecies</i> del Codice in materia di protezione dei dati personali (D. Lgs. 196/2003, come modificato con D. Lgs. 101/2018, con ulteriore modifica del D. L. 19/3/2024 convertito in L. 29/4/2024 n. 56).	11.7 The Principal Investigator has been identified by the Entity as a person authorized for the data processing for the purposes of Article 29 GDPR and as a designated party for the purposes of Article 2 <i>quaterdecies</i> of the Code on the protection of personal data (D. Lgs. 196/2003, as amended by D. Lgs. 101/2018, with further amendment of D. L. 19/3/2024 converted into L. 29/4/2024 n. 56).
11.8 Lo Sperimentatore principale deve informare in modo chiaro e completo, prima che abbia inizio la Sperimentazione (incluse 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 Competente, potranno accedere, nell'ambito di attività di monitoraggio, verifica e controllo sulla Sperimentazione, 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.	11.8 The Principal Investigator shall provide clear, complete information to all patients before the Trial starts (also before the preliminary phases and screening), regarding the nature, purpose, results, consequences, risks and methods of the processing of personal data; in particular, the patients must also be informed that the national and international authorities and the Ethics Committee may, in connection with the activities of monitoring, auditing and control of the trial, have access to the trial related documentation and also to the original healthcare records of the patient, and that the data may also be accessed by the monitors and auditors in connection with their respective duties.

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.	11.9 After the patient has been duly informed the Principal Investigator must obtain the consent form for participation in the Trial and also the consent to the processing of personal data. The Entity is responsible for keeping said document.
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 GDPR.	11.10 If either Party discovers a data protection breach, they undertake to inform the other Party within 48 hours from the breach having been verified, without affecting the Party's independent assessment of the existence of the conditions and fulfilment of the obligations contained in Articles 33 and 34 GDPR.
Art. 12 – Modifiche	Art. 12- Amendments
12.1 Il presente Contratto e i relativi allegati/addendum, unitamente al Protocollo quale parte integrante, costituiscono l'intero accordo tra le Parti.	12.1 This Agreement and its annexes/addendums together with the Protocol, which form an integral part hereof, constitute the entire agreement between the Parties.
12.2 Il presente 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 ultima sottoscrizione, salvo diverso accordo tra le Parti.	12.2 The Agreement may only be amended/supplemented with the written consent of both Parties. Any amendments will be contained in an addendum to this Agreement and will take effect from the date of signature, unless agreed otherwise by the Parties.
Art. 13 - Disciplina anti-corruzione e per la prevenzione di reati	Art. 13 - Anti-corruption and anti-crime provisions
13.1 L'Ente e il Promotore si impegnano a rispettare la normativa anticorruzione applicabile in Italia.	13.1 The Entity and the Sponsor undertake to comply with the anticorruption laws applicable in Italy.
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, dei principi del <i>Foreign Corrupt Practices Act</i> degli Stati Uniti, e loro successive modifiche e integrazioni. L'Ente e le sue	13.2 The Sponsor confirms that it has taken supervisory and control measures to ensure compliance with, and implementation of, the provisions of Italian legislative decree no. 231 of 8 June 2001 and, where applicable and not conflicting with laws in Italy, the principles of the <i>US Foreign Corrupt Practices Act</i> and its amendments. The Entity and its clinical and

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 <i>management</i> 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.	administrative facilities undertake to collaborate in good faith in accordance with the provisions of Italian law as mentioned above, with the Sponsor's personnel and management to facilitate full, accurate implementation of the resulting obligations and the implementation of the operational procedures developed by the Sponsor for that purpose.
13.3 Ai sensi e per gli effetti della L. n. 190 del 6 novembre 2012 (" Legge Anticorruzione ") e sue successive modificazioni, l'Ente dichiara di avere adottato il Piano Triennale per la prevenzione della corruzione.	13.3 For the purposes of Law 190 of 6 November 2012 (" Anticorruption Act ") as amended, the Entity confirms that it has adopted the Three-Year Anti-corruption Plan.
Il Promotore dichiara di aver adottato il proprio Codice etico.	The Sponsor declares that it has adopted its own code of ethics.
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.	13.4 The Entity and the Sponsor undertake to immediately inform each other of any violation of this article, of which they become aware, and will provide full information and documents, for all the appropriate investigations.
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.	13.5 The Sponsor may disclose the terms of this Agreement or any amendments to this Agreement for any legitimate purpose, within the limits of the data protection laws.
13.6 La violazione di quanto previsto dal presente articolo costituisce grave inadempimento del presente Contratto ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 1456 Codice Civile italiano, risultando pregiudicato il rapporto di fiducia tra le Parti.	13.6 The violation of any provisions of this article will constitute serious breach of this Agreement pursuant to Article 1456 of the Italian Civil Code, with the relationship of trust between the Parties being affected.
Art. 14 - Trasferimento diritti, cessione del Contratto	Art. 14 - Transfer of rights, assignment of the Agreement
14.1 Il presente Contratto ha carattere fiduciario e, pertanto, le Parti non possono cedere o trasferire lo stesso a terzi, senza il preventivo consenso scritto dell'altra Parte.	14.1 This Agreement is fiduciary in nature and therefore the Parties may not assign or transfer this Agreement to any third party without the prior written consent of the other Party.

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 od entità ad essa collegata, previa accettazione da parte 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.	Each Party will allow the other Party to assign and/or transfer all or part of the rights and obligations received directly or indirectly from the signing of this Agreement to a successor or to an affiliated company or entity, on condition that the transferee accepts all the terms and conditions herein. Any transfer of rights taking place in the absence of such conditions shall be considered null and void and shall be disregarded.
14.2 In caso di cambio di denominazione dell'Ente non si renderà necessario l'emendamento al presente Contratto. L'Ente sarà comunque tenuto a notificare tempestivamente al Promotore tale cambio di denominazione.	14.2 In the event of a change of name of the Entity, no amendment to this Agreement shall be necessary. However, the Entity is required to duly inform the Sponsor of its change of name.
Art. 15 – Sottoscrizione e oneri fiscali	Art. 15 - Fiscal obligations
15.1 Il presente Contratto viene sottoscritto con firma digitale ai sensi della normativa vigente. Le imposte e tasse inerenti e conseguenti alla stipula del presente Contratto, ivi comprese l'imposta di bollo (pari ad € 224.00) 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. Gli oneri dell'imposta di bollo sull'originale informatico del presente Contratto sono assolti a spese del Promotore per effetto dell'Autorizzazione dell'Agenzia delle Entrate. N. 153499/2016 del 18 ottobre 2016 Agenzia delle Entrate – Ufficio Territoriale Milano 2.	15.1 This Agreement is signed digitally in accordance with current regulations. The taxes and duties relating to or resulting from the stipulation of this Agreement (of € 224.00), including the revenue stamp on the digital original as referred to in Article 2 of the table in Annex A – tariff part I of Presidential Decree 642/1972, and the registration tax, must be paid in accordance with the applicable regulations. Stamp duty shall be payable by the Sponsor. Duty Stamps virtually paid. Authorization N. 153499/2016 dated 18 October 2016 by the Tax Agency – Ufficio Territoriale Milano 2.
Art. 16 - Legge regolatrice e Foro competente	Art. 16 – Governing law and forum
16.1 La normativa applicabile al presente Contratto è quella dello Stato italiano.	16.1 This Agreement is governed by the laws of Italy.
16.2 Per tutte le eventuali controversie che dovessero sorgere in relazione	16.2 The court of the Entity shall have sole jurisdiction in respect of any disputes that may

all'interpretazione, applicazione ed esecuzione del presente Contratto, fermo restando l'impegno delle Parti ad esperire un preventivo tentativo di conciliazione in sede stragiudiziale, sarà competente, in via esclusiva, il Foro della sede dell'Ente.	arise in relation to the interpretation, application and execution of this Agreement, subject to the Parties' undertaking to attempt an extrajudicial conciliation before referring the matter to the court.
Art. 17 – Lingua	Art. 17 – Language
17.1 In caso di difformità tra la versione in lingua inglese e quella in lingua italiana del presente Contratto, la versione in italiano prevarrà.	17.1 In the event of a discrepancy between the English and Italian version of this Agreement, the Italian version shall take precedence.
Art. 18 – Conoscenza ed accettazione dell'intero Contratto	Art. 18 - Knowledge and acceptance of the entire Agreement
Le Parti si danno reciprocamente atto, per reciproca chiarezza, che il presente Contratto, redatto sulla base dei contenuti minimi individuati ai sensi dell'art. 2 comma 6 della Legge 11 gennaio 2018, n. 3, è da considerarsi conosciuto negoziato ed accettato in ogni sua parte e che non trovano pertanto applicazione le disposizioni di cui agli artt. 1341 e 1342 del Codice Civile italiano.	The Parties mutually acknowledge, for reciprocal clarity, that this Agreement, drawn up on the basis of the minimum contents identified, pursuant to art. 2, paragraph 6 of Law no. 3 of 11 January 2018, is to be considered as acknowledged and accepted in all of its parts and therefore the provisions of Article 1341 and 1342 of the Italian Civil Code will not apply.
Letto, confermato e sottoscritto digitalmente dalle Parti	Read, confirmed and digitally subscribed
*** **	*** **

Per l'Ente / For the Entity

Il Direttore Generale / The General Manager

Dott. / Dr. Carlo Nicora

Firma digitale / Digital Signature

Per presa visione ed accettazione / For acknowledgment

Lo Sperimentatore principale / The Principal Investigator

Dott.ssa / Dr. Silvia Stacchiotti

Firma digitale / Digital Signature

Per il Promotore / For the Sponsor

Il Procuratore / The Attorney

Dott.ssa / Dr. Marta De Mitri

Firma digitale / Digital signature

ALLEGATO A – BUDGET	ANNEX A – BUDGET
<u>ONERI E COMPENSI</u>	<u>COSTS AND PAYMENTS</u>
Parte 1 - Oneri fissi e Compenso per paziente coinvolto nella Sperimentazione	Part 1 - Fixed costs and payment per patient included in the study
Includere, a titolo di esempio le seguenti voci:	Include, by way of example, the following items:
Fornitura dei Medicinali Sperimentali e/o di ogni altro materiale in Sperimentazione o necessario allo svolgimento della stessa affinché non vi sia aggravio di costi a carico del S.S.N. (kit diagnostici, dispositivi medici, ecc.).	Supply of the Trial Drug(s) and/or of any other materials under trial or required for the trial provided that there are no extra costs for the Italian National Health Service (diagnostics kits, medical devices, etc.).
Compenso lordo a paziente coinvolto nella Sperimentazione: € 14.000,00 (IVA non applicabile) per paziente per la fase double blind e pari ad € 14.000,00 (IVA non applicabile) per paziente per la fase open label	Gross payment per patient included in the study: € 14.000 (VAT not applicable) per patient for the double blind phase and € 14.000 (VAT not applicable) for the open label phase
Compenso per screening failure e unscheduled visit	Payment for screening failures and unscheduled visits.
Fasi economiche intermedie (nel caso in cui i pazienti non completino l'iter sperimentale)	Interim financial phases (if the patients do not complete the trial procedure)
Name of the Visit / Nome della visita	Fees in EUR / Costi in EUR
Screening Visit / Visita di Screening	€ 1,000.00 oltre agli importi per le attività diagnostico-strumentali e di laboratorio effettivamente eseguite degli importi per le attività diagnostico-strumentali e di laboratorio effettivamente eseguite
Double-Blind Treatment Period Visit 1 / Visita 1 di Trattamento nella fase in Doppio Cieco	€ 1,000.00
Double-Blind Treatment Period Visit 2	€ 1,000.00
Double-Blind Treatment Period Visit 3-6	€ 1,000.00
Double-Blind Treatment Period Visit X	€ 1,000.00
Double-Blind Treatment Period Visit 7	€ 1,000.00
Double-Blind Follow-up Period Visit 8 / Visita 8 di Follow Up nella fase in Doppio Cieco	€ 1,000.00
Double-Blind Follow-up Period Visit 9	€ 1,000.00

Double-Blind Follow-up Period Visit 10	€	1,000.00
Double-Blind Follow-up Period Visit 11	€	1,000.00
Double-Blind Follow-up Period Visit 12	€	1,000.00
Double-Blind Follow-up Period Visit 13	€	1,000.00
Double-Blind Follow-up Period Visit 14	€	1,000.00
Unscheduled Visit / Visita Fuori Scheda di protocollo	€	1,000.00
Total / Totale	€	14,000.00

Name of the Visit / Nome della visita	Fees in EUR / Costi in EUR	
Eligibility Visit / Visita di Elegibilità	€	1,000.00
Open-Label Treatment Period Visit 1-ol / Visita 1-ol di Trattamento nella fase in Aperto	€	1,000.00
Open-Label Treatment Period Visit 2-ol	€	1,000.00
Open-Label Treatment Period Visit 3-ol - 6-ol	€	1,000.00
Open-Label Treatment Period Visit X-ol	€	1,000.00
Open-Label Treatment Period Visit 7-ol	€	1,000.00
Open-Label Follow-up Period Visit 8-ol / Visita 8-ol di Follow Up nella fase in Aperto	€	1,000.00
Open-Label Follow-up Period Visit 9-ol	€	1,000.00
Open-Label Follow-up Period Visit 10-ol	€	1,000.00
Open-Label Follow-up Period Visit 11-ol	€	1,000.00
Open-Label Follow-up Period Visit 12-ol	€	1,000.00
Open-Label Follow-up Period Visit 13-ol	€	1,000.00
Open-Label Follow-up Period Visit 14-ol	€	1,000.00
Unscheduled Visit / Visita Fuori Scheda di protocollo	€	1,000.00
Total / Totale	€	14,000.00

Parte 2 - Costi aggiuntivi per esami diagnostico-strumentali e/o di laboratorio da effettuarsi sulla base del Tariffario dell'Ente (vigente al momento dell'erogazione delle rispettive prestazioni).	Part 2 - Additional costs for diagnostic tests and/or lab tests to be carried out according to the Tariff of the Entity that is applicable at the time of providing the respective services.
--	---

ATTIVITA' AMMINISTRATIVE: S.C. Affari Generali E Legali - S.S. Trasferimento Tecnologico / S.C. Bilancio, programmazione finanziaria e contabilità ADMINISTRATIVE ACTIVITIES			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
1013	Predisposizione Contratto (una tantum alla sottoscrizione del contratto) / Implementation of the Agreement (one time upon Agreement signature)	500.00 €	
1014	Predisposizione emendamento (una tantum alla sottoscrizione di ogni emendamento) / Implementation of the Amendment (one time upon Amendment signature)	250.00 €	
1015	Attività di fatturazione e gestione incassi (una tantum alla sottoscrizione del contratto) / Invoice and billing activity (one time upon Agreement signature)	500.00 €	

1027	Per ogni emendamento che comporti supporto e modifiche economiche (una tantum alla sottoscrizione di ogni emendamento) / For each budget amendment (one time upon Amendment signature)	250.00 €	
ATTIVITA' GESTIONE STUDIO CTC / CTC ACTIVITIES FOR TRIAL MANAGEMENT			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
1005	Gestione del servizio di archivio interno ed esterno, trasporto, mantenimento secondo i tempi previsti dalla normativa in vigore e successivo macero di tutti gli studi sperimentali e osservazionali (una tantum alla firma del contratto)	2,000.00 €	
1008	Audit (per giornata al centro) / Audit (for each day at site)	250.00 €	
1007	Visita di monitoraggio(per giornata al centro) / Monitoring (for each day)	100.00 €	
S.C. OM2 / S.C. OM2			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
1003	Attività DATA ENTRY per vista paziente / DATA ENTRY per patient	50.00 €	/
1004	Attività STUDY COORDINATOR per visita paziente / Study coordinator per patient visit	100.00 €	/
1006	INFERMIERE DI RICERCA per vista paziente / Research nurse per patient visit	100.00 €	/
1001	Compenso forfettario per l'attività di start-up e gestione studio / Fortfeit for Trial start up	2,000.00 €	/
9077	Televisita/ Televisit	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
2001	Degenza per giorno / one day hospitalization	500.00 €	Se clinicamente indicato, in caso di biopsia, SAE If clinically occurred in case of biopsy, SAE
2007	Terapia inferiore a 10 minuti / Therapy less than 10 minutes	50.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
COSTI ALBERGHIERI / HOTEL COSTS			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
2003	Terapia intensiva-degenza giornaliera / intensive therapy for one day	3,500.00 €	Se clinicamente indicato, in caso di tossicità If clinically occurred
S.C. FARMACIA OSPEDALIERA / PHARMACY			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
1050	Contabilità/gestione farmaco fino a 10 pz e Max 2 Farmaci (una tantum alla sottoscrizione del contratto)	1,000.00 €	

1054	Gestione IWRS - esclusivamente conferma ricezione (Una tantum alla sottoscrizione del contratto)	250.00 €	
1055	Gestione Farmaco a temperatura controllata (T ambiente, T 2-8°C) (Una tantum alla sottoscrizione del contratto)	250.00 €	
1063	Preparazione farmaco da infusione studio in Cieco Comprensivo di materiale (Singolo allestimento)	170.00 €	
1070	Gestione logistica del CREDO box (Una tantum se non ritirato entro 24h e con prenotazione assicurata da Sponsor)	200.00 €	
1071	Gestione logistica del CREDO box oltre 24h (Una tantum Gestione rapporti con corriere da parte Farmacia)	500.00 €	

S.C. ANATOMIA PATOLOGICA 1

Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
172	Consulto dipartimentale - oltre 10 vetrini / Department consult – plus 10	250.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
176	Esame immunoistochimico / Immunohistochemical test	200.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
183	Esame istologico (inclusione unica/multipla) / histological examination	300.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
9098	Gestione e/o stoccaggio di campioni tissutali tumorali Management and/or storage of tumour tissue samples (una tantum alla sottoscrizione del contratto)	500.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
	S.C. ANATOMIA PATOLOGICA 2		In accordo al protocollo /As described into the Protocol
91.37.3	Analisi FISH - locus specifico / FISH Analysis	450.00 €	

S.C. ONCOLOGIA MEDICA 1 / ONCOLOGY

Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
9050	Preparation and Sending of Blood To Whole Blood Lab By Hematology/Pharmacogenetics for each type of sample, for each timepoint	20.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
9051	Separazione Plasma/Siero, Preparazione Aliquote E Invio E Lab Centralizzato Di Campione Per Biochimica+Coagulazione per ogni timepoint / Plasma/Serum Separation, Aliquot Preparation and Sending and Centralized Biochemistry+Coagulation Sample Lab for each timepoint	30.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol

9052	Separazione Plasma/Siero, Fluidi Biologici Preparazione Aliquote E Invio A Lab Centralizzato Di Campione Per Biomarker/Ctc/Anticorpi/Farmacodinamica per ogni tipo di campione, per ogni timepoint / Plasma/Serum Separation, Biological Fluids Aliquot Preparation And Sending To Centralized Sample Lab For Biomarker/Ctc/Antibodies/Pharmacodynamics for each type of sample, for each timepoint	30.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
9056	Separazione Plasma/Siero, Preparazione Aliquote E Invio A Lab Centralizzato Di Campione Per Farmacocinetica Prelievo Singolo/Multipli (Per Ogni Time Point) / Plasma/Serum Separation, Aliquot Preparation and Sending to Centralized Lab Single/Multiple Sample Collection Pharmacokinetics (For Each Time Point)	25.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
9061	Gestione dei materiali e/o stoccaggi campioni biologici (una tantum alla sottoscrizione del contratto) / Management of materials and/or storage of biological samples (once upon signing the contract)	500.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol

S.C. MEDICINA DI LABORATORIO / Lab procedures

Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
90.04.5	(Alt) Transaminasi Gpt (Alt)	3.80 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.05.1	(Alb) Albumina	6.40 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.06.4	(Ami) Amilasi(S/U/liquido biologico/drenaggio)	6.40 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.09.2	(Ast) Aspartato Aminotransferasi	3.80 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.10.4A	Bilirubina totale e frazionata	7.50 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.11.4	(Ca) Calcio Totale [S/U/Du]	3.80 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.15.4	(Cpk) Creatinchinasi (Cpk O Ck)	5.10 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.15.5.SC	CREATINCHINASI ISOENZIMA MB (CK-MB)	5.06 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.16.3	(Crea) Creatinina	3.80 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.23.5	(Falc) Fosfatasi Alcalina (Alp)	3.80 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.24.3	(P) Fosfato Inorganico [S/U/Du]	5.10 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.25.5	Gamma Glutamyl Transpeptidasi (Gamma Gt)	3.80 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.27.1	(Gli) Glucosio	3.80 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.27.3	Test Di Gravidanza:Gonadotropina Corionica Urinaria	15.10 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.27.5	Gonadotropina corionica BHCG: test su siero	35.75 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.29.2	(Ldh) Lattato Deidrogenasi (S/P/Liquido biologico)	3.80 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
90.30.2	Lipase	9.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred

90.32.5	(Mg) Magnesio Totale(S/U)	5.10 €	In accordo al protocollo
90.36.8	Peptide Natriuretico Tipo B (Bnp)	44.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
90.37.4	(K) Potassio	3.80 €	In accordo al protocollo
90.38.5	Proteine [S/U/Du/LB]	3.80 €	In accordo al protocollo
90.40.4	(Na) Sodio (S/U/Du/(Sg)Er/LB)	3.80 €	In accordo al protocollo
90.42.1	Tireotropina (TSH)	18.50 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
90.42.3	Tiroxina libera (FT4)	20.90 €	In accordo al protocollo
90.43.3	Triodotironina libera (FT3)	20.90 €	In accordo al protocollo
90.43.5	(Uric) Urato [S/U/Du]	3.80 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
90.43.6	(Tnt) Troponina T	40.90 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
90.44.1	Urea [S/P/U/Du]	3.80 €	In accordo al protocollo
90.44.3	Urine Esame Chimico Fisico E Microscopico	5.10 €	In accordo al protocollo
90.62.2	EMOCROMOCITOMETRICO (EMOCROMO+FORMULA)	9.00 €	In accordo al protocollo
90.65.1	(Fib) Fibrinogeno Funzionale	7.60 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
90.72.3	Proteina C Reattiva: Dosaggio Quantitativo	12.80 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
90.75.4	(Pt) Tempo Di Protrombina (Pt)	5.80 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
90.76.1	Tempo Di Tromboplastina Parziale attivata(aPTT)	6.40 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
91.49.2	PRELIEVO DI SANGUE VENOSO	6.40 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol

S.C. RADIOLOGIA DIAGNOSTICA E INTERVENTISTICA / DIAGNOSTIC AND INTERVENTIONAL RADIOLOGY

Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
4010	T.C. senza mdc PER DISTRETTO T.C. without mdc per district	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
4011	T.C. Senza e con Contrasto PER DISTRETTO T.C. Without and with Contrast BY DISTRICT	280.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
73185	T.C. 5 Distretti Senza Mdc T.C. 5 Districts without MDC	640.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
73186	T.C. 5 Distretti Senza E Con Mdc T.C. 5 Districts Without and With MDC	800.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
87.44.1	Radiografia del torace di routine, Nas Routine chest x-ray, Nas	100.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.91.1	Risonanza magnetica nucleare (RM)del cervello e del tronco encefalico Nuclear magnatic resonance (MRI) of brain and brain stem	350.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.91.2	Risonanza magnetica nucleare (RM) del cervello e del tronco encefalico, senza e con contrasto Magnetic resonance imaging (MRI) of the brain and brain stem, without and with contrast	450.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.91.3	Risonanza magnetica nucleare (RM) del massiccio facciale Nuclear magnetic resonance (MRI) of the facial massif	350.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.91.4	Risonanza magnetica nucleare (RM) del massiccio facciale, senza e con contrasto	450.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred

	Nuclear magnetic resonance (MRI) of the facial massif, without and with contrast		
88.91.6	Risonanza magnetica nucleare (RM) del collo Nuclear magnetic resonance (MRI) of the neck	350.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.91.7	Risonanza magnetica nucleare (RM) del collo, senza e con contrasto Nuclear magnetic resonance imaging (MRI) of the neck, without and with contrast	450.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.92	Risonanza magnetica nucleare (RM) del torace Nuclear Magnetic Resonance Imaging (MRI)	350.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.92.1	Risonanza magnetica nucleare (RM) del torace, senza e con contrasto Nuclear magnetic resonance imaging (MRI) of the chest, without and with contrast	450.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.93	Risonanza magnetica nucleare (RM) della colonna Magnetic resonance imaging (MRI) of the column	350.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
PR-0003	RM colonna in toto e bacino con e senza mdc RM full column and basin with and without mdc	1,200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
PR-0004	RM colonna in toto e bacino senza mdc RM full column and basin without mdc	1,000.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.95.1	Risonanza magnetica nucleare (RM) dell'addome superiore Nuclear magnetic resonance imaging (MRI) of the upper abdomen	350.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.95.2	Risonanza magnetica nucleare (RM) dell'addome superiore, senza e con contrasto Nuclear magnetic resonance imaging (MRI) of the upper abdomen, without and with contrast	450.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.95.4	Risonanza magnetica nucleare (RM) dell'addome inferiore e scavo pelvico Nuclear magnetic resonance imaging (MRI) of the lower abdomen and pelvic excavation	350.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.95.5	Risonanza magnetica nucleare (RM) dell'addome inferiore e scavo pelvico, senza e con contrasto Nuclear magnetic resonance imaging (MRI) of the lower abdomen and pelvic excavation, without and with contrast	450.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
4001	Risonanza magnetica nucleare (RM) SENZA MDC PER DISTRETTO Nuclear Magnetic Resonance (MRI) BY DISTRICT WITHOUT MDC	350.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
4002	Risonanza magnetica nucleare (RM) senza e con contrasto PER DISTRETTO Nuclear magnetic resonance (MRI) without and with contrast PER DISTRICT	450.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.94.1	Risonanza magnetica nucleare (RM) muscoloscheletrica Nuclear magnetic resonance (MRI) musculoskeletal	350.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.94.2	Risonanza magnetica nucleare (RM) muscoloscheletrica, senza e con contrasto Musculoskeletal Nuclear Magnetic Resonance (MRI) with or without contrast	450.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.92.9	Risonanza magnetica nucleare (RM) della mammella, senza e con contrasto Nuclear magnetic resonance imaging (MRI) of breast, without and with contrast	450.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.93.1	Risonanza magnetica nucleare (RM) della colonna senza e con contrasto; cervicale toracica lombosacrale Nuclear magnetic resonance imaging (MRI) of the spine without and with contrast; cervical thoracic lumbosacral	450.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred

4003	Risonanza magnetica nucleare (RM) diffusione supplemento perfusion Nuclear magnetic resonance imaging (MRI) diffusion supplement perfusion	300.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
4004	Risonanza magnetica nucleare (RM) acquisizione dati per studi perfusionali supplemento Nuclear magnetic resonance imaging (MRI) data acquisition for perfusion studies supplement	300.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
PR-0001	RM colonna in toto/midollo con e senza mdc RM whole/marrow column with and without mdc	1,200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
PR-0002	RM colonna in toto/midollo senza mdc MRI whole/marrow column without mdc	900.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
4005	RM della prostata con bobina endorettale con e senza mdc multiparametrica MRI of the prostate with endorectal coil with and without multiparameter mdc	800.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.92.2	Angio-RM del distretto toracico MRI of the thoracic district	350.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
88.91.5	Angio-RM del distretto vascolare intracranico MRI of the intracranial vascular district	300.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
3457	Biopsia Percutanea Con Ecografia Percutaneous Biopsy With Ultrasound	400.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
18	Revisione Tac/recist Revision Tac/recist	100.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred

S.C. CARDIOLOGIA / CARDIOLOGY

Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
88.72.2	Ecocolordopplergrafia Cardiaca Cardiac Opplearic Ecocholorophore	130.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
89.52.G	ECG Con Intervalli ECG with intervals	90.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
X0401	ECG con intervalli/Revisione locale ECG with intervals/local revision	60.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
89.01.3	Visita Cardiologica Cardiology visit	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred

S.C. MEDICINA NUCLEARE / NUCLEAR MEDICINE

Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
92.05.4	Angiocardioscintigrafia all'equilibrio (studi multipli del pool ematico cardiaco all'equilibrio, a riposo e durante stimolo - fisico o farmacologico -, studio del movimento di parete e frazione di eiezione, analisi quantitativa) Equilibrium angiocardioscintigraphy (multiple studies of cardiac blood pool at equilibrium, at rest and during stimulation - physical or pharmacological -, study of wall movement and ejection fraction, quantitative analysis)	290.35 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred

ALTRE PRESTAZIONI / OTHER PROCEDURES

Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€	Indicazione /Indication
-------------	-----------------------	--------------------	-------------------------

		for Sponsor	
**9718 MAC-05	Terapia di supporto presso la struttura oncologia terapia di supporto al paziente oncologico* Support therapy at the oncology support therapy facility to the cancer patient*	275.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
2045*	Supporto alla trasfusione e/o per complicanze* Support for transfusion and/or complications*	50.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
16	Allestimento Cd Anonimo/Anonimizzazione delle immagini Preparation of Anonymous Cd/Anonymization of images	120.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
ALTRI CONSULTI E VISITE / OTHER VISITS			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
1033 SC	Visita chirurgia ortopedica traumatologica Visit orthopedic trauma surgery	247.67 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
1034 SC	Visita chirurgia ortopedica traumatologica in caso di degenza e consulenza interventi Orthopedic surgery visit in case of hospitalization and consulting interventions	271.70 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
89.01.G	Visita di Medicina Fisica e Riabilitazione di controllo Examination of Physical Medicine and Rehabilitation	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
89.7A.1	Visita in Terapia del Dolore Visit in Therapy of Pain	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
89.01.9	Consulto Epatologico Hepatological consultation	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
S.C. CHIRURGIA DEI SARCOMI / SARCOMA SURGERY			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
89.7A.4	Prima Visita di Chirurgia Generale First Visit of General Surgery	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
89.01.04	Visita Chirurgica Generale di controllo General Surgical Examination of Control	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
S.S. CHIRURGIA ONCOLOGICA OCULARE/ "EYE ONCOLOGICAL SURGERY			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
2220	Consulto visita oculistica Eye examination consultation	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
95.11.1.SC	Foto della cornea Photo of the cornea	57.20 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
S.C. EMATOLOGIA/ HAEMATOLOGY			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
89.7	Consulto ematologico Haematological consultation	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
S.S.D. PNEUMOLOGIA/ PNEUMOLOGY			

Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
9721	Consulto pneumologico Pneumological consultation	200.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
S.C. CHIRURGIA GENERALE ONCOLOGICA 4 -MELANOMI / GENERAL ONCOLOGICAL SURGERY			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
89.01.7	Consulto dermatologico Dermatological consultation	200.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
9003	Exeresi Amb piccola, prelievo di tessuto tumorale (tessuto cutaneo) biopsia cute e sottocute, sia punch biopsies, sia biopsie tessuti molli Amb small exeresis, taking of tumor tissue (skin tissue) biopsy skin and subcutaneous, both punch biopsies, and soft tissue biopsies	1,000.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
9002	Estensione ad exeresi amb. piccola per ulteriori verifiche (in aggiunta alla prestazione 9003) Extension to exeresi amb. small for further verification (in addition to 9003 performance)	500.00 €	Se clinicamente indicato If clinically occurred
S.C. SERVIZIO IMMUNOEMATOLOGIA TRASFUSIONALE - SIMT / IMMUNOHEMATOLOGY			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
91.17.5	Virus Epatite B <HBV> Anticorpi HBcAg	30.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
91.18.5	Virus Epatite B <HBV> Antigene HBsAg	30.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
91.19.4	Virus Epatite C <HCV> Analisi Quantitativa di HCV RNA	205.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
91.19.5	Virus Epatite C <HCV> Anticorpi	30.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
91.17.3	Virus Epatite B <HBV> Acidi Nucleici Ibridazione (Previa Reazione Polimerasica A Catena)	180.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
91.22.5	Virus Immunodef. Acquisita <HIV1-2> Anticorpi Immunoblotting (Saggio di Conferma)	230.00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
91.22.4	Virus Immunodef. Acquisita >HIV1-2> Anticorpi	30.00 €	In accordo al protocollo
RIMBORSO SPESA / REIMBURSE			
Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
3002	Servizio di gestione "procedura rimborso spese viaggio/vitto/alloggio"*	36.30 €	* il costo è da intendere +IVA 22%, salvo applicazione del Reverse Charge per fornitore esteri, per gestione singola pratica

S.S.D. DAY HOSPITAL ONCOLOGICO / Day Hospital and Outpatient Cancer Therapy Services

Codice/Code	Prestazioni/procedure	€ per Sponsor/€ for Sponsor	Indicazione /Indication
2005	Trattamenti di durata superiore 1 h fino a 4 h /Treatments lasting more than 1 h to 4 h	250,00 €	In accordo al protocollo /As described into the Protocol
2001	Degenza per giorno Hay Hospital	500,00 €	Se clinicamente indicato, in caso di biopsia, SAE, cvc / If clinically occurred

Parte 3 - Indennità per i pazienti/accompagnatori coinvolti nella Sperimentazione:	Part 3 - Allowance for patients/carers involved in the clinical trial
Si fa rinvio al modello “Rimborso spese per i soggetti partecipanti alla sperimentazione clinica”, incluso nel dossier della domanda ai sensi del Regolamento (UE) n. 536/2014, da intendersi richiamato nel presente Contratto come sua parte integrante e sostanziale.	Reference is made to the model “Expenses Reimbursement for subjects who participate in the clinical trial”, included in the application dossier pursuant to (EU) Regulation no. 536/2014, to be understood as cited in this Agreement as an integral and substantial part thereof.
• Viaggi in treno: verrà rimborsato un importo massimo di 255.00 EUR per andata e ritorno, previa presentazione della ricevuta di pagamento del viaggio. • Spese di trasporto via terra: - Le corse in taxi/carsharing da e per stazione/aeroporto/albergo/domicilio del/la paziente da e per il centro dello studio saranno rimborsate per un importo massimo di 230.00 EUR trasferimento sola andata (per 50 m/80 km), previa presentazione della ricevuta di pagamento del viaggio. • Viaggi in auto: saranno rimborsati i viaggi in auto fino a 160 km, il rimborso verrà calcolato in base alla tariffa applicabile all'automobile utilizzata per il viaggio, secondo il tariffario ACI (Automobile Club d'Italia): sito Internet http://www.aci.it – costi per chilometro - “calcolare”, fare riferimento al percorso annuale coperto di 15.000 km.	• Train travel: a maximum of EUR 255.00 per round trip will be refunded, subject to Presentation of the payment receipt for the journey. • Ground transport costs: - Taxi rides/carsharing from and to station/airport/hotel/patient's/patient's home from and for the study centre will be reimbursed up to a maximum of EUR 230.00 transfer One-way (for 50 m/80 km), upon presentation of the payment receipt for the journey. • Car travel: Car journeys up to 160 km will be refunded, the refund will be calculated on the basis of the rate applicable to the car used for the journey, according to the ACI tariff (Automobile Club d'Italia): website http://www.aci.it - costs per kilometre - "calculate", refer to Annual covered route of 15.000 km.

• Sistemazione in albergo: solo in caso di necessità, l'alloggio in albergo verrà rimborsato per un importo massimo di 185.00 EUR a notte, previa presentazione della ricevuta di pagamento presso l'albergo.	• Hotel accommodation: only in case of need, the hotel accommodation will be refunded for a maximum amount of EUR 185.00 per night, upon presentation of the payment receipt to the hotel.
Nome e indirizzo del Beneficiario: il pagamento delle somme dovute secondo il presente Contratto, saranno pagate all'Ente di seguito indicato	Payee Name and Address: Payment of the sums due under this Agreement will be made payable to the Entity below.
Codice Protocolo / Protocol code:	SNX-301-020
Numero Centro / Site ID:	3407
Nome PI / PI Name:	Dott.ssa Silvia Stacchiotti
Beneficiario del contratto / Payee:	
Nominativo del Beneficiario / Payee name	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori
Indirizzo del Beneficiario / Payee address	Via Venezian 1 - 20133 Milano
Partita IVA/ codice fiscal / VAT No.	C.F. n. 80018230153 e P. IVA n. 04376350155
Informazioni bancarie / Bank details:	
Nome della banca / Bank name	Banca Popolare di Sondrio – Ag. 21 Politecnico
Indirizzo della banca / Bank address	Via E. Bonardi 4 20133 Milano – Italia
Numero di conto corrente bancario / Bank account No.	000002001X82
Codice IBAN / IBAN code	IT15 C056 9601 620000002001X82
Codice SWIFT o numero di filiale / SWIFT code	POSOIT2222XXX
Recapiti / Contacts information:	
Nominativo del destinatario che invia le fatture / Name of the recipient sending the invoice	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori
Numero di telefono e indirizzo e-mail / Phone and e-mail	02/2390-2455 Economico.Finanziario@istitutotumori.mi.it
Lingua preferita / Favourite language	Italiana / Italian
Nominativo del destinatario del pagamento che riceve notifiche e dati dello stesso / Name of the	Economico.Finanziario@istitutotumori.mi.it

recipient of the payment receiving notifications and data thereof	
Numero di telefono e indirizzo e-mail / Phone and e-mail	02/2390-2455 Economico.Finanziario@istitutotumori.mi.it
Lingua preferita / Favourite language	Italiana / Italian

ALLEGATO B – GLOSSARIO RELATIVO ALLA PROTEZIONE DEI DATI PERSONALI	ANNEX B – PERSONAL DATA PROTECTION GLOSSARY
(terminologia riferita al GDPR – Reg. UE n. 2016/679 – ed alle norme attuative italiane)	(terminology referred to in the GDPR – EU Reg. no. 2016/679 – and the implementing Italian regulations)
• 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;	• Personal Data - any information relating to an identified, or identifiable, natural person (the “Data Subject”). An identifiable natural person is a person who can be identified directly or indirectly using an identifier such as: a name, an identification number, location data, an online identifier or one or more factors specific to the physical, physiological, genetic, mental, economic, cultural or social identity of the individual;
• 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;	• Processing - any operation or set of operations which is performed on personal data or on sets of personal data, whether or not by automated means, such as collection, recording, organization, structuring, storage, adaptation or alteration, retrieval, consultation, use, disclosure by transmission, dissemination or otherwise making available, alignment or combination, restriction, erasure or destruction;
• 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;	• Pseudonymization - the processing of personal data in such a manner that the personal data can no longer be attributed to a specific data subject without the use of additional information, provided that such additional information is kept separately and is subject to technical and organizational measures to ensure that the personal data are not attributed to an identified or identifiable individual;

• Interessato – la persona fisica cui si riferiscono i dati personali (art. 4 n.1 GDPR);	• Data subject – the natural person to whom the personal data refers (art. 4 no. 1 GDPR);
• 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 (art. 4 n. 7 GDPR);	• Data Controller - the natural or legal person, public authority, agency or any other entity which, alone or jointly with others, determines the purposes and means of the processing of personal data; where the purposes and means of such processing are determined by Union or Member State law, the controller or the specific criteria for its nomination may be provided for by Union or Member State law (art. 4 no. 7 GDPR);
• 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 (art. 4 n.8 GDPR);	• Data Processor - the natural or legal person, public authority, agency or other body which processes personal data on behalf of the Data Controller (art. 4 no. 8 GDPR);
• Altri soggetti che trattano dati personali – le persone autorizzate al trattamento dei dati personali sotto l'autorità diretta del Titolare o del Responsabile (artt. 28, n. 3, lettera b, 29 e 32, n. 4 GDPR), ivi incluse quindi le persone fisiche alle quali il Titolare o il Responsabile abbiano attribuito specifici compiti e funzioni connessi al trattamento, che operano sotto l'autorità del Titolare e nell'ambito dell'assetto organizzativo, ai sensi dell'art. 2 <i>quaterdecies</i> del D.lgs. 196/2003 così come modificato dal D.lgs. 101/2018;	• Other subjects who process the personal data – the persons authorized to process the personal data under the direct authority of the Controller or the Processor (art. 28, no. 3, letter b, 29 and 32, no. 4 GDPR), to include therefore the natural persons to whom the Controller or the Processor have attributed specific tasks and roles related to the processing, who operate under the authority of the Controller and within the scope of the organizational structure, pursuant to art. 2 <i>quaterdecies</i> of Italian legislative decree 196/2003 as modified by legislative decree 101/2018;
• 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;	• Consent of the Data Subject - any freely given, specific, informed and unambiguous indication of the data subject's wishes by which he or she, by a statement or by a clear affirmative action, signifies agreement to the processing of personal data relating to him or her;

• 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;	• Personal Data Breach - any breach of security leading to the accidental or unlawful destruction, loss, alteration, unauthorized disclosure, or access to, personal data transmitted, stored or otherwise processed;
• 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;	• Medical Data - personal data pertaining to the physical or mental health of an individual including the provision of medical services, which may reveal information about his or her state of health;
• 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;	• Genetic data - personal data relating to the hereditary genetic or acquired characteristics of an individual which provides unequivocal information about the physiology or health of that individual and which results, in particular, from the testing of a biological sample from the individual in question;
• Campione biologico - ogni campione di materiale biologico da cui possano essere estratti dati genetici caratteristici di un individuo;	• Biological sample - any sample of biological material from which the characteristic genetic data of an individual can be extracted;
• Promotore - la persona, società, istituzione oppure organismo che si assume la responsabilità di avviare, gestire e/o finanziare una Sperimentazione;	• Sponsor/Promoter - the person, company, institution or body that is responsible for starting, managing and/or funding a clinical trial;
• CRO – organizzazione di ricerca a Contratto alla quale lo sponsor può affidare una parte o tutte le proprie competenze in tema di Sperimentazione;	• CRO – the Contract Research Organization to which the sponsor may entrust all or part of its competencies relating to clinical trials;
• Monitor – il responsabile del monitoraggio della Sperimentazione individuato dal Promotore	• Monitor – the party responsible for monitoring the Trial, appointed by the Sponsor/CRO;

• Auditor – il responsabile della esecuzione della verifica sulla conduzione della Sperimentazione, come parte integrante della assicurazione di qualità, individuato dal Promotore.	• Auditor – the party responsible for auditing the conduct of the Trial as an integral part of quality assurance, appointed by the Sponsor/CRO.
---	--