

CONVENZIONE TRA

AGREEMENT BETWEEN

L'Azienda ASUR Marche - AV3 Macerata (di seguito per brevità "Azienda") con sede legale in Ancona ,via Oberdan n. 2 -60122- e sede operativa in Macerata, Largo Belvedere R.Sanzio n.1-62100- (C.F./Partita IVA 02175860424) nella persona del Direttore Area Vasta n.3, Dott. Alessandro Maccioni

Azienda ASUR Marche - AV3 Macerata (hereinafter referred to as the "Hospital") with registered office in Ancona ,via Oberdan n. 2 -60122- and operative office in Macerata, Largo Belvedere R.Sanzio n.1-62100- (Fiscal Code/VAT Number 02175860424) in the person of Area Vasta n.3 Director, Dott. Alessandro Maccioni

E

AND

Hospira UK Limited

Hospira UK Limited

CONCERNENTE CONDIZIONI E MODALITÀ PER L'ESECUZIONE DELLO STUDIO OSSERVAZIONALE CODICE E NOME DELLO STUDIO "*Studio osservazionale di coorte post-marketing su pazienti affetti da Malattia Infiammatoria Cronica Intestinale trattati con Inflectra (infliximab) nella normale pratica clinica (CONNECT-IBD)*" - ZOB INF 1402 ,

CONCERNING CONDITIONS AND METHODS OF EXECUTION OF THE OBSERVATIONAL STUDY CODE AND NAME OF THE STUDY "*Post-Marketing Observational Cohort Study of Patients with Inflammatory Bowel Disease (IBD) Treated with Inflectra (infliximab) in Usual Clinical Practice (CONNECT-IBD)*" - ZOB INF 1402

Presso l'ASUR Marche - AV3 U.O. Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva Presidio Ospedaliero di Macerata- AV3

At ASUR Marche - AV3 Operative Unit of Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva, Presidio Ospedaliero di Macerata- AV3

Premesso

Whereas

- che con istanza in data 07 Luglio 2016 UBC Late Stage (UK) Limited , con sede operativa ed uffici ai numeri 26-28 Hammersmith Grove, W6 7HA Londra, Regno Unito ("UBC" or "Designato") ha richiesto, per conto di Hospira UK Limited ("Promotore") la pertinente autorizzazione ad effettuare la Studio Osservazionale sopraccitato (di seguito lo "Studio");
- che il competente Comitato Etico Regionale Marche ha espresso il proprio parere favorevole al rilascio dell'autorizzazione, in conformità al D.lgs. n. 211 del 24 giugno 2003 e alle altre norme vigenti in materia, nella seduta del 13 Ottobre 2016 (n. 2016-0485 AS del Registro dei pareri del CE)

- by means of an application dated 07 July UBC Late Stage (UK) Limited, with business office at 26-28 Hammersmith Grove, W6 7HA London, United Kingdom, ("UBC" or "Designee") has requested authorization, on behalf of Hospira UK Limited ("Sponsor"), to conduct the aforesaid Observational Study (hereinafter referred to as the "Study");
- pursuant to Legislative Decree No. 211 of June 24, 2003 and the other current legislation concerning the matter, in its meeting of 13 October 2016 in Minutes No. 2016-0485 AS of registry of IEC opinions the competent Comitato Etico Regionale Marche ruled in favor of

Hospira ZOB INF 1402
Italy - Dr. G. Feliciangeli
Version 1.0
FINAL_20Oct2016

- che, nell'ambito di detto parere, è da comprendersi il Protocollo sopra descritto;
 - che lo Studio potrà essere avviato solo qualora l'autorità competente non abbia comunicato, entro i termini di legge, obiezioni motivate;
 - che la Studio sui pazienti nell'ambito della struttura dell'ASUR Marche - AV3 di Macerata potrà essere operato solo nel pieno rispetto della dignità dell'uomo e dei suoi diritti fondamentali così come dettato dal "Trattato di Helsinki" e successivi eventuali emendamenti, dalle norme di "Good Clinical Practice" (GCP) emanate dalla Comunità Europea (così come recepiti dal Governo Italiano ed in accordo con le Linee Guida emanate dagli stessi organismi), in attuazione di quanto prevede inoltre la Convenzione del Consiglio d'Europa per la protezione dei diritti dell'uomo e della dignità dell'essere umano nell'applicazione della biologia e della medicina fatta ad Oviedo il 4 aprile del 1997 e, infine, secondo i contenuti dei codici italiani di deontologia medica e delle professioni sanitarie ,dei Regolamenti vigenti in materia,incluse le leggi contro la corruzione.
- granting authorization;
 - That, in that opinion, is to understand the protocol described above;
 - the Study shall only be commenced on condition that the competent authority has made no reasoned objections within the legal timeframe;
 - the Study involving patients within all the facilities of ASUR Marche - AV3 of Macerata shall be carried out with full respect for human dignity and fundamental rights as laid down by the "Helsinki Agreement" and subsequent amendments thereto, the rules of "Good Clinical Practice" (GCP) issued by the European Community (as acknowledged by the Italian Government and in accordance with the Guidelines issued by the said organizations), in fulfillment of the further requirements of the Council of Europe Convention for the Protection of Human Rights and Dignity of the Human Being with regard to the Application of Biology and Medicine entered into in Oviedo on April 4, 1997 and, finally, in accordance with the content of the Italian Code of Medical Ethics and of Healthcare Professionals and the Regulations applicable in the matter, including anti bribery laws

TRA

BETWEEN

L'Azienda ASUR Marche - AV3 Macerata (di seguito per brevità "Azienda") con sede legale in Ancona ,via Oberdan n. 2 -60122- e sede operativa in Macerata, Largo Belvedere R.Sanzio n.1-62100- (C.F./Partita IVA 02175860424) nella persona del Direttore Area Vasta n.3, Dott. Alessandro Maccioni

ASUR Marche - AV3 Macerata (hereinafter for brevity "Hospital") with registered offices in Ancona, via Oberdan n. 2 -60122- and operative office in Macerata, Largo Belvedere R. Sanzio n.1 - 62100 (Fiscal Code./VAT Number 02175860424) in the person of Area Vasta n.3 Director, Dott. Alessandro Maccioni

E

AND

Hospira UK Limited con sede legale in Horizon building, Honey Lane, Hurley Maidenhead SL6 6RJ, Regno Unito rappresentata ai fini della presente convenzione da **UBC Late Stage**

Hospira UK Limited with its registered office at Horizon building, Honey Lane, Hurley Maidenhead SL6 6RJ, United Kingdom acting for the purposes of this agreement by

Hospira ZOB INF 1402
Italy - Dr. G. Feliciangeli
Version 1.0
FINAL_20Oct2016

(UK) Limited, con sede operativa ai numeri 26-28 Hammersmith Grove, W6 7HA Londra, Regno Unito, numero di registrazione 06776534, unitamente alle sue affiliate (di seguito collettivamente "**UBC**" or "**Designato**" or "**CRO**"), operante come agente autorizzato in nome e per conto del Promotore per il tramite del direttore firmatario della presente convenzione, Sig.ra Jess Sohal, domiciliata ai fini contrattuali presso la sede operativa di UBC Late Stage (UK) Limited

UBC Late Stage (UK) Limited, with business offices at 26-28 Hammersmith Grove, W6 7HA, London United Kingdom, company registration number 06776534, together with its affiliates (collectively "**UBC**" or "**Designee**" or "**CRO**"), acting as authorized agent for and on behalf of the Sponsor, by its executive director Ms. Jess Sohal at UBC Late Stage (UK) Limited

SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE

IT IS HEREBY AGREED AS FOLLOWS

Art. 1
Premesse

Le premesse e gli eventuali allegati costituiscono parte integrante e sostanziale del presente contratto.

Art. 2
Azienda e Referenti dello Studio

Il Promotore conferisce all'Azienda, che accetta, l'incarico di condurre lo Studio.

L'Azienda nomina quale responsabile dello Studio richiamato in premessa, a seguito di formale accettazione, il **Dr. Giuseppe Feliciangeli**, in servizio presso UOSD Gastroenterologia dell'ASUR Marche - AV3 Presidio Ospedaliero di Macerata, in qualità di sperimentatore principale, che sottoscrive la presente convenzione per presa visione.

Il referente tecnico scientifico dello Studio per conto del promotore sarà un CRA designato da UBC la quale potrà nominare un responsabile di progetto ed avere contatti con i sanitari incaricati di programmare e di eseguire lo Studio nel rispetto di quanto previsto dalla normativa richiamata in premessa.

L'Azienda accetta le visite di monitoraggio che verranno eseguite presso UOSD di Gastroenterologia, da parte del personale del Promotore o di società terza incaricata dal Promotore, al fine di verificare il corretto andamento dello Studio.

L'Azienda altresì accetta le eventuali visite di audit che verranno eseguite presso l'UOSD di

Art. 1
Preamble

The preamble and any annexes shall form an integral and substantial part of this Agreement.

Art. 2
Hospital and References for the Study

Sponsor assigns to the Hospital, which accepts, the assignment to conduct the Study.

Subject to formal acceptance, the Hospital nominates as supervisor of the Study stated in the preamble **Dr. Giuseppe Feliciangeli**, employed by the UOSD Gastroenterologia of ASUR Marche - AV3 Macerata, as Principal Investigator, who has signed this Agreement for acknowledgment.

The authorized technical and scientific representative of the Sponsor shall be a CRA designated by UBC, who shall have the right to appoint a project manager and to contact the medical staff in charge of the scheduling and conduct of the Study in compliance with the requirements stated in the preamble.

The Hospital agrees to the personnel of the Sponsor or that of a third party commissioned by the latter visiting the UOSD di Gastroenterologia, in order to verify the smooth running of the Study

The Hospital further agrees to the personnel of the Sponsor or that of a third party

Gastroenterologia, da parte del personale del Promotore o di società terza incaricata dal Promotore, al fine di verificare il corretto andamento dello Studio.

Art. 3

Inizio Studio e numero pazienti

Lo Studio avrà inizio dopo l'ottenimento delle necessarie autorizzazioni ai sensi della normativa vigente e dei regolamenti interni.

Presso il centro di Studio dell'Azienda saranno arruolati un minimo di 10 pazienti entro il 31 Dicembre 2017 (data stimata). Il numero complessivo massimo, tra tutti i centri partecipanti nel mondo, sarà di n. 3300 pazienti. Essendo uno Studio multicentrico ad arruolamento competitivo, il numero di pazienti per centro può variare, in più o in meno, in funzione della capacità d'arruolamento di ciascuno.

Le Parti prendono atto che un eventuale aumento del numero di pazienti da arruolare presso il centro di Studio dell'azienda, dovrà essere preventivamente concordato per iscritto tra lo sperimentatore ed il Promotore. Lo Sperimentatore ha la responsabilità della notifica dell'ampliamento al comitato etico. Resta inteso che l'aumento della casistica, effettuato alle suddette condizioni, non richiede la stipula di un atto integrativo alla presente convenzione; le condizioni economiche per paziente pattuite nella stessa si applicheranno a tutti i pazienti aggiuntivi.

Il Promotore (direttamente o tramite UBC) comunicherà tempestivamente per iscritto allo Sperimentatore la data di chiusura degli arruolamenti, o per raggiungimento del numero di pazienti complessivamente richiesto a livello internazionale o per scadenza dei tempi previsti, e lo Sperimentatore sarà quindi tenuto a svolgere lo Studio solo su quei pazienti già arruolati alla data di detta comunicazione.

Il Promotore non avrà alcuna responsabilità e non riconoscerà alcun compenso per i pazienti arruolati dallo Sperimentatore, su sua iniziativa, oltre il numero massimo concordato o in data successiva a quella della comunicazione di interruzione dell'arruolamento.

commissioned by the latter making any necessary audit visits to UOSD di Gastroenterologia in order to verify the smooth running of the Study.

Art. 3

Start of Study and Number of Patients

The Study shall commence after the necessary authorizations have been obtained pursuant to the applicable legislation and the internal regulations.

At minimum 10 patients shall be enrolled at the Hospital Study site by 31 December 2017 (estimated date). The maximum total number of patients at all participating sites worldwide shall be 3300.

As this is a multi-site Study with competitive enrollment, the number of patients may vary upwards or downwards depending on the enrollment capacity of each site.

The Parties note that any increase in the number of patients to be enrolled at the Hospital trial site must be agreed in advance in writing between the Investigator and the Sponsor. The Investigator is responsible for notifying the increase to the Ethics Committee. It is understood that an increase in cases, as per the above-mentioned conditions, shall not require an amendment to this Agreement. The financial conditions for patients as agreed herein shall be applicable to all additional patients.

The Sponsor (directly or through UBC) shall promptly notify the Investigator in writing of the closing date for enrollments, due either to the total number of patients required at international level being reached or the expiry of the expected timescale. The Investigator shall then be required to conduct the Study only upon those patients already enrolled at the date of the said notification.

The Sponsor shall have no liability and shall not pay any remuneration for the patients enrolled by the Investigator on their own initiative over and above the maximum number agreed or subsequently to the notification of the termination of enrollment.

Art. 4

Obbligazioni delle parti

4.1 Il promotore si impegna:

a) a fornire gratuitamente le schede raccolta dati (se in forma cartacea) ed altro material scientifico eventualmente previsto dallo studio o comunque necessario allo svolgimento dello stesso

b) A corrispondere all'azienda quanto segue:
- Oneri fissi per la sottomissione dello studio al Comitato Etico

- A copertura dei costi derivanti e/o generati dallo Studio, per ogni paziente eleggibile e valutabile incluso e trattato secondo il Protocollo e per il quale sarà consegnata la relativa CRF ("Case Report Form") completata e ritenuta valida dal promotore, gli importi sotto indicati, in base alle attività svolte (importi in euro, esente IVA). Il compenso massimo (oppure ipotizzato in base al numero di cicli di terapia, etc.) a paziente completato e valutabile sarà di €1,056.60, come indicato di seguito

Visita	Importo/paziente
Baseline 1	€ 312.30
Follow up 1	€ 85,05
Follow up 2	€ 85,05
Follow up 3	€ 85,05
Follow up 4	€ 85,05
Follow up 5	€ 85,05
Follow up 6	€ 85,05
Follow up 7	€ 85,05
Follow up 8	€ 85,05
Interruzione	€ 63.90

Hospira ZOB INF 1402
Italy - Dr. G. Feliciangeli
Version 1.0
FINAL_20Oct2016

Art. 4

Obligations of the Parties

4.1 The Sponsor undertakes:

a) to supply the data collection sheets free of charge (if in paper format) and any other scientific materials required for the conduct of the Study or the monitoring thereof

b) To pay to the Hospital the following:
- Fixed Charges for submission of the study to the Ethic Committee

- To cover the costs arising from and/or generated by the Study for each eligible, assessable patient included and treated in accordance with the Protocol and for whom the relevant CRF ("Case Report Form") has been completed and accepted as valid by the Sponsor, the amounts stated above shall be paid on the basis of the work carried out (amounts in euros, VAT not due). The maximum payment (or the payment based on the number of treatment cycles, etc.) for each completed, assessable patient shall be € 1,056.60 as follows

Visit	Amount /pazient
Baseline 1	€ 312.30
Follow up 1	€ 85,05
Follow up 2	€ 85,05
Follow up 3	€ 85,05
Follow up 4	€ 85,05
Follow up 5	€ 85,05
Follow up 6	€ 85,05
Follow up 7	€ 85,05
Follow up 8	€ 85,05
Infliximab treatment	€ 63.90

trattamento Infliximab	
TOTAL	€ 1,056.60

discontinuation	
TOTALE	€ 1,056.60

Considerando che, anche dopo un'eventuale interruzione del trattamento con Inflectra o Remicade, i pazienti verranno seguiti fino al completamento dei due anni di osservazione dello Studio, per i follow-up inseriti dopo l'interruzione del farmaco è prevista una quota ridotta poichè la quantità di informazioni da inserire sarà minore e le pagine della Scheda raccolta dati saranno semplificate. L'ammontare previsto per i "Follow Up semplificati" è di Euro 29.25.

Il Promotore per il tramite di UBC, corrisponderà all'Ente l'importo di **€ 792,00** (IVA esclusa) a titolo di Set-up (per la revisione del protocollo, completamento dei questionari di fattibilità, attività collegate alla approvazione da parte del Comitato Etico, documenti regolatori, attività di qualifica ed attivazione del centro), a seguito dell'attivazione del centro stesso.

Non vi sarà compenso, ad eccezione del contributo spese, per violazione dei criteri di inclusione e, comunque nel caso di non corretta e completa osservanza del protocollo.

Servizi aggiuntivi (non oggetto del presente accordo) richiesti dallo Sponsor (tramite la CRO) ed i costi ad essi correlati saranno oggetto di un emendamento al presente accordo.

Gli importi di cui al presente articolo, saranno corrisposti all'Azienda a fronte di emissione di regolare fattura da parte della stessa, sulla base di rendiconto presentato dal Promotore da inviare al seguente indirizzo:

Pec:areavasta3.asur@emarche.it
all'attenzione della dott.ssa Adriana Carradorini
Dirigente U.O.C. supporto al Legale,
Contenzioso e Assicurativo AV3

Whereas, even after a possible interruption of treatment with Inflectra or Remicade, patients will be followed until the completion of the two years of observation of the Study, for the follow-up included after discontinuation of the drug there is a reduced fee as the amount of information to be included in the CRF will be less and data collection pages are simplified. The amount for the "simplified Follow Up simplified" is € 29.25.

Sponsor, through UBC, will pay to the Institution a Study Set-Up Fee of **€ 792.00** (for review of the protocol, completion of feasibility questionnaire, work related to Ethics Committee approval, regulatory documents, site qualification and initiation activities) (VAT excluded) upon site activation.

With the exception of a contribution to costs, payments shall not be made for breaches of the inclusion criteria or in cases of incorrect or incomplete compliance with the Protocol.

Additional services (not covered by this Agreement) requested by the Sponsor (through CRO) and thereto related costs will be subject to an amendment to this Agreement.

The amounts referred to in this Article shall be paid to the Hospital against official invoices issued by the latter, based on accounts submitted by the Sponsor, to be sent to the following address:

Pec:areavasta3.asur@emarche.it
To attention of dott.ssa Adriana Carradorini
Dirigente U.O.C. supporto al Legale,
Contenzioso e Assicurativo AV3

Il Promotore (tramite CRO) provvederà a saldare la fattura emessa dall'azienda entro 60 giorni mediante bonifico bancario sui seguenti riferimenti:

Azienda: ASUR Marche-Area Vasta n.3
Macerata
via Belvedere R. Sanzio n.1, - 62100, Macerata
Banca: BANCA DELLE MARCHE S.P.A.
IBAN:IT80E060 5502 60000000 0008173
codice SWIFT: BAMAIT3AXXX

The Sponsor (through CRO) shall settle the invoices issued by the Hospital within sixty (60) days by bank transfer to the following account:

Company: ASUR Marche-Area Vasta n.3
Macerata
via Belvedere R. Sanzio n.1, - 62100,
Macerata
Banca: BANCA DELLE MARCHE S.P.A.
IBAN:IT80E060 5502 600000000008173
SWIFT code : BAMAIT3AXXX

Le fatture sono da inviarsi al seguente indirizzo:

UBC Late Stage (UK) Limited
26-28 Hammersmith Grove, London, United Kingdom W6 7HA
Contact person: James Clancy
Telephone No.: +44(0)2088 340 015
Email: james.clancy@ubc.com

Invoices must be sent to the following address:

UBC Late Stage (UK) Limited
26-28 Hammersmith Grove, London, United Kingdom W6 7HA
Contact person: James Clancy
Telephone No.: +44(0)2088 340 015
Email: james.clancy@ubc.com

L'Azienda riconosce che il Promotore è tenuto a rispettare le leggi vigenti, incluso senza limitarsi le leggi in materia di divulgazione statunitensi ed europee e determinate politiche sulla trasparenza che disciplinano le sue attività, ivi compresa la fornitura di rapporti al governo USA, agli organismi regolatori UE competenti e al pubblico, concernenti i rapporti finanziari o di altro tipo con i fornitori di assistenza sanitaria. L'Azienda conviene che il Promotore può, a sua sola discrezione, rivelare informazioni sul presente Contratto e sullo Studio, incluso in relazione a qualsiasi trasferimento di valori ai sensi del presente Contratto, nonché il nome dello Sperimentatore e dell'Azienda. L'Azienda accetta di fornire le informazioni ragionevolmente richieste dal Promotore a scopo di divulgazione. Nella misura in cui l'Azienda sia tenuto singolarmente a rivelare informazioni specifiche concernenti lo Studio, compreso in relazione ai trasferimenti di valori da parte del Promotore, l'Azienda potrà fare ciò in stretta conformità con i termini del presente

The Hospital acknowledges that the Sponsor is required to abide by applicable laws, including but not limited to US and EU disclosure laws and certain transparency policies governing its activities including providing reports to the U.S. government, to EU Competent Regulatory bodies, and to the public concerning financial or other relationships with health care providers. The Hospital agrees that the Sponsor may, in its sole discretion, disclose information about this Agreement and about the Study, including relating to any transfers of value pursuant to this Agreement, the name of the Principal Investigator and the Hospital. The Hospital agrees to supply information reasonably requested by the Sponsor for disclosure purposes. To the extent that the Hospital is independently required to disclose specific information concerning the Study, including relating to transfers of value from the Sponsor, the Hospital may do so in strict accordance with the terms of this Agreement,

Contratto, inclusi senza limitarsi i termini di riservatezza di cui al presente. In tutti i casi suddetti, l'Azienda effettuerà rivelazioni tempestive ed accurate. Inoltre, l'Azienda fornirà al Promotore una copia di tutte le informazioni rivelate.

L'ammontare dei pagamenti negoziato nel presente Contratto rappresentano il valore equo di mercato per i servizi che l'Azienda e lo Sperimentatore Principale hanno accettato di compiere e non sono stati in alcun modo determinate sulla base del volume o valore di di prescrizioni o di affari generato tra l'Azienda, lo Sperimentatore ed Hospira.

Art. 5

Responsabilità in ordine al trattamento di dati personali dei pazienti

Ai sensi e a tutti gli effetti del D.lgs. n. 196/2003 "Codice in materia di protezione dei dati personali", nonché della deliberazione del garante (del. n. 52 del 24 luglio 2008) l'azienda e il Promotore sono, ciascuno per gli ambiti di propria competenza, titolari autonomi delle operazioni di trattamento di dati correlate all'effettuazione dello Studio oggetto della presente convenzione.

Responsabile del trattamento dei dati, dei quali l'azienda è titolare, è il responsabile dello Studio o Sperimentatore di cui al precedente art. 2.

Il responsabile dello Studio, prima di iniziare la sperimentazione, deve acquisire dal paziente il prescritto documento di consenso informato scritto che dovrà essere prestato anche ai sensi e per gli effetti del D.Lgs. n. 196/03. L'Azienda sarà responsabile della conservazione di tale documento.

L'Azienda e lo Sperimentatore dovranno assicurarsi che il consenso scritto del paziente contenga una autorizzazione conforme alle leggi applicabili conferente il permesso alla rivelazione dei dati sulla salute dei soggetti in forma pseudonoma, ed alla loro condivisione tra il Promotore, i suoi dipendenti, contraenti e agenti, oltre che allo Sperimentatore e le

including but not limited to the terms of confidentiality herein. In all such instances, Hospital will make timely and accurate disclosures. In addition, Key Opinion Leader shall provide Sponsor with a copy of all disclosed information.

The amount for payments discussed under this Agreement represents the fair market value for the services that Hospital and Principal Investigator have agreed to render and has not been determined in any manner that takes into account the volume or value of any referrals or business otherwise generated between or among Hospital, Principal Investigator and Hospira

Art. 5

Responsibility concerning the Processing of Patient Personal Data

Pursuant to Legislative Decree 196/2003, the "Personal Data Protection Code", and to the resolution of the guarantor (Resolution No. 52 of July 24, 2008), the Hospital and Sponsor are, each for their own area of authority, deemed to be the independent data controllers with regard to the Trial subject to this Agreement.

The Study supervisor or Investigators shall be responsible for processing the data owned by the Hospital as per Art. 2 above.

Prior to the commencement of the Study, the Study supervisor must obtain the required written informed consent form from the patients. This document shall also be provided for pursuant to Legislative Decree 196/03. The Hospital shall be responsible for the safekeeping of this document.

The Hospital and the Investigator shall ensure that the patient's written consent also contains an authorization that is compliant with all applicable laws authorizing the disclosure of the patient's pseudonymized health information to and re-disclosure among the Sponsor, its employees, contractors and agents, other Study

autorità regolatorie.

Né l'Azienda né lo Sperimentatore dovranno inviare al Promotore o UBC i dati identificabili dei soggetti arruolati nello Studio senza la loro autorizzazione.

Art. 6

Dati personali delle parti

Le parti prendono atto che il decreto legge n. 201 del 6 dicembre 2011 convertito con modificazioni, dalla legge 22 dicembre 2011 n. 214, all'art. 40, riformula le definizioni di "dato personale" e di "interessato" contenute nel Codice Privacy (4) stabilendo che non sono dati personali quelli di "persone giuridiche, enti ed associazioni" e che questi ultimi non vanno considerati quali "interessati" ai fini dell'applicazione del codice.

Art. 7

Segretezza, politica di pubblicazione dei dati, proprietà dei dati e dei risultati

Salvo quanto disposto dal presente articolo 7, l'Azienda, anche ai sensi degli artt 1.16 e 1.21 delle GCP recepite con D.M. 15 luglio 1997, s'impegna a mantenere segreti tutti i dati, le notizie e le informazioni fornite dal Promotore per l'esecuzione dello Studio e a non rivelarle a chicchessia, se non previo consenso scritto del Promotore, impegnandosi altresì a non usare le stesse ad altro scopo che esuli da quello inerente allo Studio.

L'Azienda s'impegna altresì ad estendere tale obbligo allo/agli Sperimentatore/i e a qualunque altra persona che, per qualsiasi motivo, dovesse venire a conoscenza di tali dati, notizie e informazioni.

Fermo restando quanto sopra, è autorizzata la divulgazione delle informazioni:

- ai componenti del comitato etico;
- alle autorità regolatorie;

- qualora le informazioni debbano essere rese pubbliche ai sensi di una disposizione normativa imperativa o per ordine di una pubblica autorità, purché l'azienda ne dia tempestivamente

investigators and regulatory authorities.

Neither the Hospital nor Investigator shall provide Sponsor or UBC with any individually identifiable medical information with respect to patients enrolled in the Study unless the patient authorizes such disclosure.

Art. 6

Personal Data of the Parties

The Parties note that Art. 40 of Decree-Law No. 201 of December 6, 2011, converted with amendments into Law No. 214 of December 22, 2011, reformulates the definitions of "personal data" and "interested party" from the Privacy Code (4), stating that the data of "legal persons, entities and associations" is not personal data, and that the latter are not deemed to be "interested parties" for the purposes of the application of the Code.

Art. 7

Secrecy, Data Publication Policy, Ownership of Data and Results

Subject to the provisions of this Article and pursuant to Arts 1.16 and 1.21 of the GCP implemented by the Ministerial Decree of July 15, 1997, the Hospital undertakes to maintain the confidentiality of all data, news and information provided by the Sponsor for the conduct of the Study, and not to disclose these except with the prior written consent of the Sponsor. The Hospital further undertakes not to use the said products for purposes other than those pertinent to the Study.

The Hospital also undertakes to extend this obligation to the Investigator(s) and to any other person who, for any reason, needs to know this data, news and information.

Notwithstanding the foregoing, disclosure of the information is authorized as follows:

- to the members of the Ethics Committee;
- to the regulatory authorities;

- if the information must be made public pursuant to an imperative legal requirement or by order of a government authority, provided that the Hospital promptly notifies

comunicazione al promotore;e

– qualora le informazioni siano rese di dominio pubblico da parte del Promotore;

Poiché il fine ultimo dello Studio è il miglioramento delle conoscenze sulla patologia, le parti concordano sulla necessità di garantire la più ampia diffusione e divulgazione dei risultati in modo coerente e responsabile.

Il Promotore, anche ai sensi della circolare del Ministero della salute n. 6 del 2 settembre 2002, si obbliga a rendere pubblici i risultati della Studio, in maniera tempestiva, non appena disponibili da parte di tutti i centri che hanno partecipato alla stessa e comunque non oltre 12 mesi dalla sua conclusione.

Allo Sperimentatore, ai sensi dell'art. 5 comma 3. c) del decreto 12 maggio 2006, deve essere garantito il diritto alla diffusione e pubblicazione dei risultati e, nel rispetto delle disposizioni vigenti in tema di riservatezza dei dati sensibili e di tutela brevettale, non devono sussistere vincoli di diffusione e pubblicazione da parte del Promotore, diversi da quelli contenuti nel Protocollo accettato e sottoscritto dallo Sperimentatore.

Poiché lo Studio si svolge in numerosi centri a livello internazionale, secondo gli standard scientifici la pubblicazione dei risultati ottenuti presso il singolo centro di Studio non può avvenire prima della prima pubblicazione multicentrica, affinché siano ricevuti, elaborati e analizzati tutti i dati di tutti i centri partecipanti. Se tale pubblicazione non avviene entro dodici (12) mesi dalla chiusura completa dello Studio, lo Sperimentatore potrà presentare o pubblicare i risultati ottenuti presso l'azienda, previo consenso del promotore; il consenso non potrà essere negato senza ragionevoli motivi.

the Sponsor thereof;and

– if the Sponsor has released the information into the public domain.

As the ultimate aim of the Study is to gain further knowledge of the pathology, the Parties agree that the results must be circulated as widely as possible and disclosed responsibly and coherently.

Pursuant to Ministry of Health Circular No. 6 of September 2, 2002, the Sponsor undertakes to publish the Study results promptly, as soon as they become available from all the sites participating in the Study, and in any event not more than twelve (12) months after its conclusion,

Pursuant to Art. 5, paragraph 3c) of the Decree of May 12, 2006, the Investigator must be guaranteed the right to circulate and publish the results, and, in compliance with the current provisions on the confidential nature of sensitive data and patent protection, no obligations may subsist in relation to the circulation and publication by the Sponsor other than those contained in the Protocol as accepted and signed by the Investigator.

As the Study is conducted at a number of international sites, scientific standards require that the results obtained at individual Study sites must not be published prior to the first multi-site publication, to ensure that all the data from all the participating sites has been received, processed and analyzed.

If said publication does not take place within twelve (12) months of the definitive closure of the Study, the Investigator may submit or publish the results obtained at the Hospital, subject to the consent of the Sponsor. Consent shall not be withheld without reasonable grounds.

A tal fine, prima di ogni pubblicazione o divulgazione dei risultati, lo Sperimentatore dovrà fornire al promotore, entro Sessanta (60) giorni dalla sottomissione della pubblicazione e/o della presentazione, una bozza della pubblicazione e/o presentazione (sia che si riferisca ad un intervento in sede congressuale, sia che riguardi articoli scritti).

Il Promotore avrà un periodo di sessanta (60) giorni dal ricevimento del manoscritto finale proposto per rivederlo, e avrà il diritto, in questo lasso di tempo, di suggerire modifiche e/o esigere un posticipo della pubblicazione o della divulgazione qualora a seguito della revisione del manoscritto finale rilevasse elementi tali da supportare un'iniziativa di tutela brevettale.

Lo Sperimentatore accetterà di incorporare nella pubblicazione commenti che non siano in contrasto con l'attendibilità dei dati, con i diritti, con la sicurezza ed il benessere dei pazienti e dovrà assicurare che le informazioni confidenziali e/o di proprietà del Promotore non vengano rivelate nella pubblicazione.

La titolarità dei diritti sui risultati, invenzioni o scoperte (susceptive o meno di brevetto o copyright), innovazioni, comunicazioni e reports concepiti, messi in pratica, prodotti o sviluppati dall'Azienda o dallo Sperimentatore risultanti dalla conduzione dello Studio ovvero pertinenti al prodotto di Studio ("Proprietà Intellettuale") spetta in via esclusiva al Promotore che ne acquisisce tutti i relativi diritti di proprietà e sfruttamento economico con il pagamento di quanto previsto all'art. 4.

Art. 8

Decorrenza del contratto

Le parti convengono che la presente scrittura avrà validità a decorrere dalla data di ultima sottoscrizione della stessa, e rimarrà in vigore fino alla chiusura del centro di Studio presso l'Azienda, salvo il caso di scioglimento anticipato in conformità all' Art 9 seguente

Hospira ZOB INF 1402
Italy - Dr. G. Feliciangeli
Version 1.0
FINAL_20Oct2016

To that end, prior to any publication or disclosure of the results, the Investigator shall provide the Sponsor with a draft of the said publication and/or presentation (whether a conference paper or written articles), within sixty (60) days of the submission of the publication and/or presentation.

The Sponsor shall have a period of sixty (60) days from receipt to review the final draft, and is entitled to suggest modifications and/or request postponement of the publication or disclosure during this period if said review reveals items that support an application for patent protection.

The Investigator will agree to incorporate comments into the publication, which are not in conflict with the reliability of the data and the rights, safety and well-being of patients and that ensure that Sponsor's confidential and/or proprietary information is not found in the publication.

Ownership of the rights arising from the Study results, inventions or discoveries (whether patentable or copyrightable or not), innovations, communications and reports, conceived, reduced to practice, made or developed by the Hospital or the Investigator as a result of conducting the Study and/or pertaining to the Study Product ("Intellectual Property") is granted exclusively to the Sponsor, which acquires all the relevant rights of ownership and financial benefit with the payment of the amount provided for in Art. 4.

Art. 8

Contract Start Date

The Parties agree that this Contract shall enter into force as of the date of its last signature, and shall remain in force until the closure of the Study site at the Hospital, unless terminated earlier in accordance with Art 9 below.

Art. 9

Recesso - Interruzione anticipata

Il Promotore si riserva il diritto in qualunque momento, con preavviso scritto di 30 giorni, di recedere dalla convenzione stessa. Tale preavviso verrà inoltrato tramite lettera raccomandata a/r ed avrà effetto dal momento del ricevimento dell'altra parte.

L'Azienda si riserva il diritto di risolvere anticipatamente il presente contratto in presenza di fondate ed oggettive ragioni di natura organizzativa, funzionale, etica o amministrativa le quali rendessero oggettivamente impossibile la prosecuzione dello Studio, dandone comunicazione scritta, a mezzo raccomandata AR con preavviso di 30 giorni.

Ciascuna delle parti della presente convenzione si riserva inoltre il diritto di terminare il contratto per gravi e documentate inadempienze dell'altra parte a cui la parte inadempiente non abbia posto rimedio entro 30 giorni dal ricevimento della diffida ad adempiere, e di sospendere lo Studio in qualunque momento nel caso si abbia motivo, valido e documentabile, di ritenere che la prosecuzione dello Studio e possa rappresentare un rischio non accettabile per i pazienti coinvolti. In tale caso, lo Sperimentatore e/o l'azienda porteranno a termine tutte le attività non ancora concluse, operando per garantire la massima tutela del paziente.

Al verificarsi dell'interruzione anticipata dello Studio il Promotore corrisponderà all'Azienda i rimborsi spese e i compensi effettivamente maturati fino a quel momento.

Art. 10

Registrazione e bolli

Il presente atto è redatto in n.3 originali di cui n.2 in bollo e n.1 in carta semplice ed è soggetto a registrazione solo in caso di uso. Le spese di bollo sono a carico del Promotore.

Art. 11

Foro competente e normativa applicabile

La normativa applicabile alla presente

Art. 9

Withdrawal - Early Termination

The Sponsor may withdraw at any time subject to thirty (30) days' written notice. Said notice must be sent by registered mail with acknowledgment of receipt, and shall take effect upon receipt by the other Party.

The Hospital may withdraw from this agreement before its term in case of objective reasons of organizational, functional, ethical or administrative nature that make objectively impossible to continue the Study, via registered letter with return receipt at least 30 days before the date when the withdrawal becomes effective.

Both Parties to this Agreement further reserve the right to terminate the agreement in the event of serious, documented non-fulfillment by the other Party, which such breach has not been cured within 30 days' written notice from the ill-affected party or to suspend the Study at any time if there are valid, documented grounds to consider that the continuation of the Study could entail an unacceptable risk for the patients involved. In this case, the Investigator and/or the Hospital shall terminate all as yet uncompleted activities, acting in such a way as to ensure the maximum safeguards for the patient.

In the event of early termination of the Study, the Sponsor shall reimburse the Hospital for all costs and payments actually accrued up to that point.

Art. 10

Registration and Stamp Duty

This agreement is drawn up in 3 originals, including 2 in stamp duty and 1 on plain paper and is subject to registration only in case of use. The stamp duties are paid by the Sponsor.

Art. 11

Competent Court and Applicable Legislation

The regulations that apply to this Agreement

convenzione è quella dello Stato Italiano. In caso di discrepanza tra le due lingue prevarrà il testo redatto in lingua Italiana.

Per qualsiasi controversia derivante dall'applicazione ed interpretazione della presente convenzione, sarà competente in via esclusiva il Foro di Macerata, con espressa esclusione di qualsiasi altro Foro, generale e facoltativo.

Art. 12

Modifiche ed integrazioni

Eventuali modifiche alla presente convenzione potranno essere effettuate, previo accordo fra le parti, solo tramite stesura di apposite modifiche scritte.

Le Parti si danno reciprocamente atto che il contratto è stato negoziato in ogni sua parte e che non trovano pertanto applicazione le disposizioni di cui agli artt. 1341 e 1342, c.c.

Art. 13

Interdizione, Prevenzione della corruzione, osservanza delle leggi ed obblighi delle parti

L'Azienda dichiara e garantisce sulla base della migliore conoscenza che nessuna delle persone impiegate nello Studio (compreso lo Sperimentatore) è mai stata, è attualmente o è oggetto di un procedimento da parte della Food and Drug Administration ("FDA") degli USA, o di altra autorità competente straniera equivalente in materia di azioni di interdizione dall'esercizio della professione: (i) esclusa in virtù dell' art 21 USC 335 o equivalente straniero; (ii) esclusa o altrimenti ineleggibile alla partecipazione in programmi nazionali e federali sulla salute e /o programmi governativi e non, indetti da una agenzia governativa o (iii) condannato per i fatti inclusi nell'ambito dell'art 42 USC §1320a - 7(a) (a "Persona fisica o giuridica Interdetta, esclusa o condannata").

L'Azienda inoltre conviene che non assumerà, instaurerà rapporti contrattuali ovvero impiegherà nessuna persona fisica o giuridica,

are those of the Italian State. In case of discrepancy between languages, the Italian language will prevail.

The Court of Macerata shall have sole jurisdiction over any disputes arising from the application and interpretation of this Agreement to the express exclusion of any other Court, whether general or optional.

Art. 12

Amendments and Additions

Amendments to this Agreement are subject to agreement between the Parties, and must be made in writing.

The Parties mutually acknowledge that all parts of this Contract have been negotiated, and that the provisions of Arts. 1341 and 1342 of the Italian Civil Code do not therefore apply.

Art. 13

Debarment, Prevention of Corruption, Compliance with the Law and Obligations of the Parties

The Hospital represents and warrants that to the best of its knowledge neither it nor any of the persons performing the Study (including the Investigator) has ever been or is currently under investigation by the United States Food and Drug Administration ("FDA") or any other foreign equivalent or other competent authority for disbarment action or is presently: (i) disbarred under either 21 U.S.C. 335a or any foreign equivalent, (ii) excluded or otherwise ineligible to participate in federal or national health care programs and/or government procurement and non-procurement programs by a government agency, or (iii) convicted of an offense that falls within the ambit of 42 U.S.C. §1320a - 7(a) (a "Debarred, Excluded or Convicted Individual or Entity").

The Hospital further agrees that the Hospital shall not employ, contract with, or retain any

direttamente o indirettamente, nella esecuzione delle attività oggetto della presente convenzione che sia stata interdetta, esclusa o condannata. L'Azienda si impegna a notificare immediatamente al Promotore e a UBC a seguito di qualsiasi inchiesta o inizio di qualsiasi procedimento a carico della suddetta persona e, in tale caso, (direttamente o tramite UBC) avrà il diritto di terminare la convenzione effetto immediato;

Lo Sperimentatore assicura e l'Azienda dovrà assicurare che tutte le persone coinvolte nello Studio per conto degli stessi, adempirà prontamente ed in modo esauriente, a qualsiasi richiesta da parte di UBC e/o del Promotore a rivelare i propri interessi economici o accordi nella forma e sostanza richiesta da UBC o dal Promotore al fine dell'adempimento da parte delle medesime di obblighi imposti dalle legge

Il Promotore e l'Azienda concordano che le previsioni di cui al presente contratto non costituiscono né possono costituire incentivo o corrispettivo per alcuna intenzione - passata, presente o futura - di prescrivere, gestire, consigliare, acquistare, pagare, rimborsare, autorizzare, approvare o fornire qualsiasi prodotto o servizio venduto o reso dal promotore.

L'Azienda riconosce che qualsiasi supporto e/o pagamento da parte del promotore è e resterà indipendente da qualsiasi decisione dell'Azienda relativa alla scelta di medicinali da parte di medici e/o farmacisti che operano per e nell'azienda.

Le parti concordano che, non pagheranno né prometteranno di pagare e/o autorizzare il pagamento, direttamente o indirettamente, di qualunque importo, né daranno o prometteranno di dare o di autorizzare la donazione di oggetti di valore, a qualsiasi pubblico ufficiale, medico o persona associata ad un'organizzazione sanitaria, al fine di

person directly or indirectly to perform services under this Agreement if such person is a Debarred, Excluded or Convicted Individual or Entity. The Hospital agrees to notify the Sponsor or UBC immediately upon any inquiry or commencement of any such proceeding concerning any such person and, in such event, the Sponsor (directly or through UBC) shall have the right to immediately terminate this Agreement.

The Investigator will, and the Hospital shall ensure that any individuals involved in the Study on its behalf will, fully and promptly comply with any requests from UBC and/or the Sponsor to disclose their respective financial interests or arrangements, in form and substance as required for UBC or the Sponsor to comply with any legal requirements.

The Sponsor and the Hospital agree that the provisions of this Contract do not and may not give rise to incentives or payments for any intention - past, present or future - to prescribe manage, advise, acquire, pay, refund, authorize, approve or supply any product or service sold or licensed by the Sponsor.

The Hospital acknowledges that any support and/or payment by the Sponsor is and shall remain independent of any decision by the Hospital with regard to the selection of medicinal products by doctors and/or pharmacists working for or in the said Hospital.

The Parties agree that they shall neither pay nor promise to pay and/or authorize the payment of any amount, whether directly or indirectly, nor shall they give, promise to give or authorize the giving of objects of value to any public official, doctor or person associated with a healthcare organization in order to obtain or maintain a commercial

ottenere o mantenere un'attività commerciale o di assicurare un vantaggio improprio per il promotore.

L'azienda dichiara e garantisce che rispetterà la normativa italiana applicabile in materia di anti-corruzione.

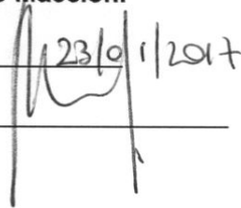
Le Parti riconoscono che, trattandosi di studio osservazionale, ai sensi della Determinazione AIFA del 20/03/2008, non è necessario stipulare specifica polizza assicurativa per la responsabilità civile verso i pazienti, la cui copertura ricade nel programma di gestione del rischio nell'ambito della normale pratica clinica.

Letto, approvato e sottoscritto.

p. l'Azienda
Il Direttore Area Vasta 3
Dott. Alessandro Maccioni

Macerata, Data 23/01/2017

Firma _____



activity or procure an improper advantage for the Sponsor.

The Hospital declares and guarantees that it will comply with the Italian anti-corruption legislation.

The Parties recognize that since this is an observational study, under the AIFA Determination of 20/03/2008, it is not necessary to take out specific insurance policy for civil liability towards patients, the roof of which falls in the program risk management framework of normal clinical practice

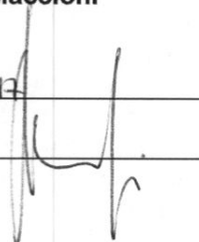
Read, approved and signed.

for the Hospital
The General Manager
Dr. Alessandro Maccioni

Macerata, Date

23/01/2017

Signature: _____



p. il Promotore, rappresentato da UBC Late Stage (UK) Limited in qualità di agente in nome e per conto di Hospira
Direttore Esecutivo
Sig.ra Jess Sohal

Londra, Data: 20th October 2016

Firma: _____



for the Sponsor, By UBC Late Stage (UK) Limited acting as authorized agent and signatory for and on behalf of Hospira
Executive Director
Ms Jess Sohal

London, Date: 20th October 2016

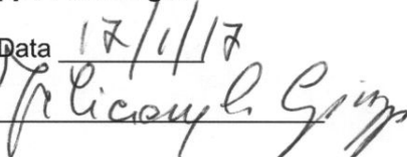
Signature: _____



Lo Sperimentatore (per presa visione)
Dr. Giuseppe Feliciangeli

Macerata, Data 17/1/17

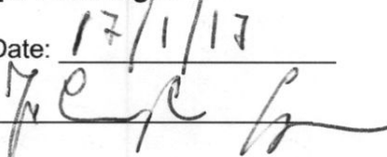
Firma: _____



The Investigator (for acknowledgment)
Dr. Giuseppe Feliciangeli

Macerata, Date: 17/1/17

Signature: _____



THE UNIVERSITY OF CHICAGO

DEPARTMENT OF CHEMISTRY

LABORATORY OF ORGANIC CHEMISTRY

REPORT OF EXPERIMENT

DATE: _____

NAME: _____

TA: _____

INSTRUCTOR: _____

TITLE: _____

OBJECTIVE: _____

PROCEDURE: _____

RESULTS: _____

DISCUSSION: _____

CONCLUSION: _____

REFERENCES: _____

APPENDIX: _____

GRADING: _____

REMARKS: _____