



MATERIAL AND DATA TRANSFER AGREEMENT FOR HUMAN BIOLOGICAL SAMPLES

This Agreement is made between

IRCCS Institute of Neurological Sciences of Bologna, as part of Azienda USL di Bologna, with registered office in Bologna, Via Castiglione 29 – 40124, (hereinafter the **“Institution”**), VAT code: 02406911202, legally represented by Dr. Paolo Bordon, in his capacity as Chief Executive Officer, (hereinafter **“Provider”**)

and

[• Recipient Institute’s name] whose registered office is situated at **[• Recipient Institute’s address]**, duly represented by **[• Name]**, **[• Title]** (hereinafter **“Recipient”**).

Recipient and Provider are hereinafter also individually called **“Party”** and collectively as the **“Parties”**.

WHEREAS:

- The Biobank of Neurological Sciences of Bologna (hereinafter BNB) aims to collect and store a variety of biological materials to be used primarily for research purposes in the field of neuroscience and, in specific cases, for diagnostic purposes or for the development of targeted therapies (hereinafter testing purposes).
- Recipient is a **[• To be completed: non-profit organisation, company, etc.]** whose principal object is to research and develop in the field of **[• To be completed]**;
- Recipient acknowledges that the mission of BNB is to encourage scientific collaboration and exchange of data and material in the field of neuroscience.

IT IS HEREBY AGREED AS FOLLOWS:

Pursuant to Recipient's request **[• ID#]** that certain research material be made available for research and/or testing purposes, Provider agrees to provide to Recipient biological material and data under the following terms and conditions.

Supply of samples and information

1. This agreement will enter into effect on the date of the last signature by the Parties (“**Effective Date**”).
2. The research material covered by this agreement, hereinafter “**Biological Material**”, consists of the aliquot(s) of the material identified in the Sample Request Form tangibly transferred by Provider to Recipient (*Annex A*) and includes unmodified derivatives and functional subunits or products that Recipient obtains by means of the supplied samples.
3. Provider shall provide Recipient with samples (as detailed in the *Annex A*) of the Biological Material, in good condition along with associated information and data developed by Provider as appropriate, provided that the Total Cost, as reported in *Annex A*, if applied, has been paid by Recipient according to Article 18.
4. The responsibility for the Biological Material will pass to Recipient and Principal Investigator (as identified in the *Annex A*) from the time of delivery of the sample to the Recipient’s site. Recipient and Principal Investigator will then be responsible for the use, storage and disposal of the Biological Material in accordance with the terms and conditions provided by this Agreement. Recipient and Principal Investigator agree not to take or send the Biological Material to any other location or to any third party without previous written approval of Provider. In addition, Recipient and Principal Investigator will be responsible for the management of any leftover sample(s); unused aliquot must be destroyed once the project is completed. Alternatively, Principal Investigator has to submit a new request for its/their reuse.
5. The Project shall be carried out under the direct supervision and responsibility of Principal Investigator. Recipient hereby declares that the Project (as defined under following Article 6) was approved by the Ethics Committee [**• Specify the Committee**] on [**• Date of approval**] (if not applicable please add: N.A.).
6. Recipient hereby agrees to use the Biological Material and data for the sole purpose of conducting the experimental research described in *Annex A*, hereinafter the “**Project**”. The Biological Material will be used by Recipient for research purposes only. The Recipient will not manufacture, sell or transfer upon a commercial basis the Biological Material.
The Provider shall retain ownership of the Material, Progeny and Unmodified Derivatives at all times, and no rights, title or interest in or to the Material, Progeny and Unmodified Derivatives is hereby granted to the Recipient, except as expressly provided in this Agreement.
The Recipient shall retain ownership of any Modification created in the course of the Project, except the Material contained or incorporated therein; and any substances other than Progeny, Unmodified Derivatives or Modifications which are created through the use of the Material or Modifications.
7. Recipient shall use the Biological Material in compliance with all applicable laws and government regulations. Under no condition will the Biological Material be used on human subjects.

8. The Biological Material has been collected and processed by Provider in compliance with Italian applicable laws, rules, regulations and other requirements of the applicable governmental authority, including without limitation those applicable to patient informed consent. Provider confirms that the patients involved have been informed about potential uses of the results derived from the use by Recipient of the Biological Materials according to the policies in place at the time such Biological Materials have been collected. Provider also confirms that patients have been informed that no potential economic gain or rights deriving from such results will return to them and/or to the Biobank. For the sake of clarity, protection and treatment of confidentiality is governed under European General Data Protection Regulation (GDPR) n. 2016/679 and Italian Legislative Decree no. 196/2003 “Personal data protection code”.

The Parties are independent data controllers for the purposes of article 4 paragraph 7 of the GDPR.

9. Recipient acknowledges and agrees that the legal custodianship of the Biological Material is transferred to the Recipient.
10. Prior to the transfer of the Biological Material to Recipient, Provider will ensure that the samples are coded, so that under no circumstance will Recipient be supplied with the identity of the patient, or any basic clinical information that in Provider’s opinion could identify the patient. Recipient undertakes not to perform any activities aimed at patient’s identification.
11. Recipient understands that the Biological Material delivered hereby is experimental in nature and should be used with prudence and appropriate caution since not all of its characteristics are known. In addition, the Recipient is aware that the material must always be treated as potentially infectious. Recipient assumes all liability for damages, which may arise from the use, storage, handling or disposal of the Biological Material or its derivatives, except to the extent caused by Provider’s gross negligence or wilful misconduct. The BNB is exempt from any responsibility for the results of the research conducted on the samples requested by third parties.
12. Provider makes no representations and extends no warranties of any kind, either expressed or implied with respect to the Biological Material. Provider and its directors, officers, employees, or agents assume no liability and make no representations in connection with the Biological Material or the derivatives or the information or their use by Recipient or its investigators. To the widest extent allowed by the laws under which Recipient is established, Recipient will defend, indemnify and hold harmless Provider, its directors, officers, employees, and agents from any damages, claims, or other liabilities which may arise from or in connection with Recipient’s use, handling, storage, or disposition of the Biological Material, derivatives or information. There are no expressed or implied warranties of merchantability or fitness for a particular purpose, or that the use of the Biological Material and related information will not infringe any third parties' patent, copyright, trademark or other rights.

Research results/publication/acknowledgement of contribution

13. Recipient shall keep complete and accurate records of the results of the Project and shall make them available in confidence to Provider in a final report to the extent that such results are relevant to the health of patients, (e.g. incidental findings). Recipient undertakes also to send a copy of any publication reporting the use of the Biological Material, promptly after it is published, to Provider at the following e-mail addresses: **[• To be completed]**;
14. If any modified derivatives of the Biological Material are generated, Recipient shall communicate it to Provider and Provider, if interested, will request Recipient to send an aliquot of such modified derivatives to the Provider. Provider, at its own complete discretion, will decide to include them in the BNB catalogue and provide such modified derivatives to any third party which so requires.
15. In accordance with scientific customs, the contributions of those who have made the Biological Material available will be reflected expressly in all written or oral public disclosures concerning the Project using the Biological Material, by acknowledgment or co-authorship, as appropriate. The origin of the Biological Material must be included in such disclosures, as follows: “The Biobank of Neurological Sciences of Bologna (hereinafter BNB) provided us with specimens”.

Publicity

16. Neither Recipient nor Provider shall use the logo and/or name of the other Party or any contraction or derivative thereof or the name(s) of the other Party's faculty members, employees, contractors or students, as applicable, in any advertising, promotional, sales literature, or fund-raising documents without prior written consent from the other Party.

Confidentiality

17. Each of Recipient and Provider undertakes to retain in confidence and not disclose to any third party any confidential information received from the other Party. Such information may, however, be disclosed insofar as such disclosure is necessary to allow a Party, or its employees to defend against litigation, to file and prosecute patent applications, or to comply with governmental regulations. Such obligation of confidentiality shall be waived as to information which (i) is in the public domain; (ii) comes into the public domain through no fault of the receiving party; (iii) was known to receiving Party prior to its disclosure by the disclosing Party, as evidenced by written records at the time of disclosure; (iv) is disclosed to the receiving Party by a third party having a lawful right to make such disclosure; (v) is independently developed by the receiving Party without use of confidential information; or (vi) the receiving Party has obtained written permission by disclosing Party. Such obligations of confidentiality shall continue for five (5) years from the completion or termination of the Project. The present Agreement, *Annex A* and the Access Charges shall be considered confidential information.

Access Charge

18. Shipping costs will be charged to Recipient, who is requested to detail in the relevant section of the Sample Request Form (*Annex A*) the name and the account number of the courier to be used for the shipment. Recipient also agrees to contribute to a cost recovery mechanism (if applied by Provider) which is based on the payment of an Access Charge, which differs according to the legal status of the Recipient. The applicable Access Charge due by Recipient to Provider for providing the Biological Material covered by this Agreement is reported in *Annex A*. In addition, VAT (if applicable) will also be charged to Recipient.

Provider will send the invoice to the Recipient to the following address:

Attention of: **[• To be completed]**

[• Address where sending the invoice]

Payment will be made by bank transfer within **30** days from the date of the invoice. Invoice shall mention the Sample Request number **[• ID#]**, as well as the references of the banking account to which the payments must be made.

Anti-corruption regulations

19. The Parties undertakes to comply with the anti-corruption legislation applicable in Italy. Pursuant to and for the purposes of Law No. 190 of 6 November 2012 ("Anti-corruption Law") and subsequent amendments, the Provider declares to have adopted the Three-Year Plan for the prevention of corruption and the Institutional Code of Conduct pursuant to Presidential Decree n. 62/2013. These documents can be consulted on the Provider web page www.ausl.bologna.it. (If the Recipient was Private Law Entity). The Recipient, for his part, declares to have adopted supervisory and control measures for the purpose of complying with and implementing the provisions of Legislative Decree No. 231 of 8 June 2001, as well as the principles of the Foreign Corrupt Practices Act of the United States, and their subsequent amendments and additions, provided that these are applicable and do not contradict legislation applicable in Italy. (Where applicable and not in conflict with applicable legislation) The Recipient declares to have adopted its own Code of Ethics, which may be viewed on the web page (...) (insert web link). The Parties mutually undertake to inform the other party immediately of any breach of this article of which they become aware and to make all information and documentation available for any verification required. Any breach of the provisions set forth in this article constitutes a serious violation of this Agreement pursuant to and for the purposes of Article 1456 of the Italian Civil Code, as it undermines the relationship of trust between the Parties.

Term and Termination

20. This agreement will terminate on the earliest of the following dates: (a) on completion of the Recipient's Project with the Biological Material, i.e. **[•]** months from the effective date, or (b) on thirty (30) days written notice by either Party to the other. In the event Provider terminates this Agreement under 20 (b) other than for breach of this Agreement or for cause such as an imminent



health risk or patent infringement, the Provider will defer the effective date of termination for a period of up to one year, upon request from the Recipient, to permit completion of research in progress.

21. On termination for any reason or upon written request of Provider, Recipient agrees to promptly inform Provider of any unused Biological Material and to destroy it or to submit a new request for it, or, alternatively, return it in accordance with the Provider's directions.
22. The provisions under Articles 11, 12, 13, 14, 15, 16 and 17 shall survive expiration or early termination of this Agreement for any reason whatsoever.

Miscellaneous

23. This Agreement constitutes the complete and exclusive agreement between Provider and Recipient with respect to the subject matter hereof, and supersedes all prior oral or written understandings, communications or agreements not specifically incorporated herein. This Agreement may not be modified. If any provision of this Agreement is held to be unenforceable for any reason, such provision shall be reformed only to the extent necessary to make it enforceable, and such decision shall not affect the enforceability (i) of such provision under other circumstances, or (ii) of the remaining provisions hereof under all circumstances.

Laws and Jurisdiction

24. This agreement shall be interpreted and governed under the Laws of Italy. Any dispute arising from or in connection with this agreement shall be under the exclusive jurisdiction of the Bologna Court. This Agreement is entered into both English and Italian version. In the event of any conflict in the interpretation of the provisions of this Agreement, the Italian version shall prevail.

Contacts and Communications

25. The Parties agree that every communication related to the present Agreement shall be made using the following contacts:

For IRCCS Institute of Neurological Sciences of Bologna - Azienda USL di Bologna

Address: Via Altura 3, 40139 Bologna, Italia
Email: irccs.innovazione-sviluppo@ausl.bologna.it
PEC: irccs@pec.ausl.bologna.it
Tel: +39 051 4966241



Per _____ (add the name of Recipient):

Address: _____

E-mail: _____

PEC: _____

Tel: _____

The Parties mutually acknowledge that this Agreement has been accepted in its entirety and, hence, the provisions of Articles 1341 of the Italian Civil Code do not apply.

Tax charges

26. This Agreement is signed with a digital signature pursuant to Article 24 of Legislative Decree 82/2005, in accordance with the provision of Article 15, paragraph 2bis of Law No. 241/1990, as supplemented by Article 6 of Legislative Decree No. 179 of 18 October 2012, transposed into Law No. 221 of 17 December 2012. The inherent taxes and fees resulting from the execution of this Agreement, including the stamp duty tax on the original electronic document pursuant to Article 2 of Annex A - Fees Part I of Presidential Decree No. 642/1972 and the registration tax must be paid in compliance with applicable legislation.

Regarding the stamp duty tax, it is paid by the Provider in virtual mode, with authorization no. 11863 of 09/02/2004.

Obligation of publicity and transparency

27. This Agreement is subject to publication pursuant to Article 23, paragraph 1, lett. d) of the Legislative Decree 14/03/2013 n. 33 "Reorganization of the discipline concerning the announcements of advertising, transparency and dissemination of information by the public administrations".

[SIGNATURES ON NEXT PAGE]

Agreement signed with digital signature pursuant to Article 24 of Legislative Decree 82/2005.

PROVIDER

By:

Name:

Title:

Date:

RECIPIENT

By:

Name:

Title:

Date:

Read and understood

PRINCIPAL INVESTIGATOR

By:

Name:

Title:

Date:

Documents attached:

Annex A: Ordering Form

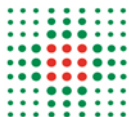
Recipient expressly accepts the clauses set out under Articles 11, 12, 14, 20 and 24.

RECIPIENT

Name:

Title:

Date:



ANNEX A: ORDERING FORM
REQUEST ID:

Please, fill in and sign the form, then send it back to: (BIOBANK DIRECTOR)

Address

Fax **e-mail**

PROJECT DETAILS

Principal investigator

Project title

Grant sponsor **Project no.**

Institute

Phone **Fax**

E-mail

Project description
(Please describe the data you hope to gather through the requested sample)

SHIPPING DETAILS

Shipping address

Courier name

Courier account number

INVOICE DETAILS

Organisation Full Name

Complete Address

VAT Code (EU States)

Contact Person

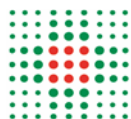
Phone **Fax**

E-mail

SAMPLE(S) AND SERVICE(S) DETAILS

Sample(s) Code	Sample(s) Type	Quantity	Service Code to be filled in by the Biobank	Total Cost to be filled in by the Biobank

--



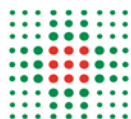
	Data DESCRIPTION
Data	Description
Data Subjects (the personal data transferred concern the following categories of data subjects)	
Purposes of transfer (the transfer is made for the following purposes)	
Categories of data (the personal data transferred concern the following categories of data)	
Sensitive Data (the personal data transferred concern the following categories of sensitive data)	

The Principal Investigator agrees to the following conditions:

- Not to use samples/data for commercial purposes;
- Not to perform activities aimed at patient's identification;
- Not to distribute Samples/data to other investigators without written permission of the Biobank;
- Either to destroy any leftover sample(s) once the project is completed or to submit a new request for its (their) reuse;
- To make results of the Project available in confidence to Provider in a final report to the extent that such results are relevant to the health of the patients, (e.g. incidental findings);
- In the case of publication of the results obtained using the samples, to include in the acknowledgements, the following: "The Biobank of Neurological Sciences of Bologna (hereinafter BNB) provided us with specimens";
- To send a paper reprint to the Biobank;
- To pay for shipping and service charges.

Date

Signature of Investigator



ACCORDO DI TRASFERIMENTO DI MATERIALI E DATI PER CAMPIONI BIOLOGICI UMANI

Il presente Accordo è
stipulato tra

IRCCS Istituto di Scienze Neurologiche di Bologna, facente parte dell'Azienda USL di Bologna, con sede legale in Bologna, Via Castiglione 29 – 40124, (di seguito “**Ente**”), Partita IVA: 02406911202, in persona del legale Rappresentante Dott. Paolo Bordon, in qualità di Direttore Generale, (di seguito “**Fornitore**”)

e

[• Nome dell'Istituto Destinatario] la cui sede legale è situata a [• Indirizzo dell'Istituto Destinatario], debitamente rappresentato da [• Nome], [• Titolo] (di seguito “**Destinatario**”).

Destinatario e Fornitore sono di seguito denominati anche singolarmente “**Parte**” e collettivamente le “**Parti**”.

CONSIDERATO CHE:

- La Biobanca delle Scienze Neurologiche di Bologna (di seguito BNB) ha lo scopo di raccogliere e conservare una varietà di materiali biologici da utilizzare principalmente per scopi di ricerca nel campo delle neuroscienze e, in casi specifici, per scopi diagnostici o per lo sviluppo di terapie mirate (di seguito finalità di test).
- Il Destinatario è un [• **Da completare: organizzazione senza scopo di lucro, impresa, ecc.**] il cui oggetto principale è la ricerca e lo sviluppo nel campo di [• **Da completare**];
- Il Destinatario riconosce che la missione di BNB è quella di incoraggiare la collaborazione scientifica e lo scambio di dati e materiale nel campo delle neuroscienze.

SI CONVIENE QUANTO SEGUE:

In seguito alla richiesta del Destinatario [• ID#] di rendere disponibile un determinato materiale di ricerca per scopi di ricerca e/o test, il Fornitore accetta di fornire il materiale biologico ed i dati al Destinatario secondo i seguenti termini e condizioni.

Fornitura di campioni e informazioni

1. Il presente accordo entrerà in vigore alla data dell'ultima firma tra le Parti ("**Data Effettiva**").
2. Il materiale di ricerca oggetto del presente Accordo, di seguito "**Materiale Biologico**", è costituito dalla/e aliquota/e del materiale identificato nel Modulo di Richiesta Campione tangibilmente trasferito dal Fornitore al Destinatario (*Allegato A*) e include i derivati non modificati e subunità funzionali o prodotti che il Destinatario ottiene tramite i campioni forniti.
3. Il Fornitore fornirà al Destinatario campioni (come dettagliato nell'*Allegato A*) del Materiale Biologico, in buone condizioni insieme alle informazioni e ai dati associati sviluppati dal Fornitore, a condizione che il Costo Totale, come riportato nell'*Allegato A*, se applicato, sia stato pagato dal Destinatario ai sensi dell'Articolo 18.
4. La responsabilità del Materiale Biologico passerà al Destinatario e allo Sperimentatore Principale (come individuati nell'*Allegato A*) dal momento della consegna del campione al sito del Destinatario. Il Destinatario e lo Sperimentatore Principale saranno quindi responsabili dell'uso, della conservazione e dello smaltimento del Materiale Biologico in conformità con i termini e le condizioni previste dal presente Accordo. Il Destinatario e lo Sperimentatore Principale si impegnano a non portare o inviare il Materiale Biologico in nessun altro luogo o a terzi senza previa approvazione scritta del Fornitore. Inoltre, il Destinatario e lo Sperimentatore Principale saranno responsabili della gestione di eventuali campioni rimanenti; l'aliquota non utilizzata deve essere distrutta una volta completato il progetto. In alternativa, lo Sperimentatore Principale deve presentare una nuova richiesta per il suo/loro riutilizzo.
5. Il Progetto dovrà essere realizzato sotto la diretta supervisione e responsabilità dello Sperimentatore Principale. Il Destinatario dichiara che il Progetto (come definito al successivo Articolo 6) è stato approvato dal Comitato Etico [**• Specificare il Comitato**] il [**• Data di approvazione**] (se non applicabile, aggiungere: N.A.).
6. Il Destinatario si impegna a utilizzare il Materiale Biologico ed i dati al solo scopo di condurre la ricerca sperimentale descritta nell'*Allegato A*, di seguito il "**Progetto**". Il Materiale Biologico sarà utilizzato dal Destinatario solo a scopo di ricerca. Il Destinatario non produrrà, venderà o trasferirà il Materiale Biologico per finalità di natura commerciale.
Il Fornitore manterrà la proprietà del Materiale, Progenie e Derivati non modificati in ogni momento, e nessun diritto, titolo o interesse sul Materiale, Progenie e Derivati non modificati è concesso al Destinatario, salvo quanto espressamente previsto nel presente Accordo.
Il Destinatario manterrà la proprietà di qualsiasi Modifica creata nel corso del Progetto, ad eccezione del Materiale in esso contenuto o incorporato; e qualsiasi sostanza diversa da Progenie, Derivati Non Modificati o Modifiche che sono create attraverso l'uso del Materiale o delle Modifiche.
7. Il Destinatario utilizzerà il Materiale Biologico in conformità con tutte le leggi applicabili e le normative governative. In nessuna condizione il Materiale Biologico sarà utilizzato su soggetti umani.

8. Il Materiale Biologico è stato raccolto ed elaborato dal Fornitore in conformità con le leggi, le norme, i regolamenti e gli altri requisiti normativi italiani applicabili inclusi, senza limitazioni quelli relativi al consenso informato del paziente. Il Fornitore conferma che i pazienti coinvolti sono stati informati sui potenziali usi dei risultati derivati dall'uso da parte del Destinatario dei Materiali Biologici secondo le norme in vigore al momento della raccolta di tali Materiali Biologici. Il Fornitore conferma inoltre che i pazienti sono stati informati che nessun potenziale guadagno economico o diritto derivante da tali risultati tornerà a loro e/o alla Biobanca. Per chiarezza, la tutela e il trattamento della riservatezza sono disciplinati dal Regolamento Europeo sulla Protezione dei Dati Personali (GDPR) n.2016/679 e dal D.lgs. 196/2003 “Codice in materia di protezione dei dati personali”.
Le Parti sono autonomi titolari del trattamento ai sensi dell'articolo 4 comma 7 del GDPR.
9. Il Destinatario riconosce e accetta che gli sia trasferita la custodia legale del Materiale Biologico.
10. Prima del trasferimento del Materiale Biologico al Destinatario, il Fornitore assicurerà che i campioni siano codificati, in modo che in nessun caso al Destinatario venga fornita l'identità del paziente, o qualsiasi informazione clinica di base che, a giudizio del Fornitore, potrebbe identificare il paziente. Il Destinatario si impegna a non svolgere alcuna attività finalizzata all'identificazione dei pazienti.
11. Il Destinatario comprende che il Materiale Biologico fornito con il presente è di natura sperimentale e deve essere utilizzato con prudenza e cautela poiché non tutte le sue caratteristiche sono note.
Inoltre, il Destinatario è consapevole che il materiale deve essere sempre trattato come potenzialmente infetto.
Il Destinatario si assume ogni responsabilità per danni, che possono derivare dall'uso, conservazione, manipolazione o smaltimento del Materiale Biologico o dei suoi derivati, eccetto nella misura causata da colpa grave o dolo del Fornitore. La BNB è esonerata da ogni responsabilità per i risultati delle ricerche condotte sui campioni richiesti da terzi.
12. Il Fornitore non rilascia dichiarazioni e non estende garanzie di alcun tipo, espresse o implicite, in relazione al Materiale Biologico. Il Fornitore e i suoi direttori, funzionari, dipendenti o agenti non si assumono alcuna responsabilità e non rilasciano alcuna dichiarazione in relazione al Materiale biologico o ai derivati o alle informazioni o al loro utilizzo da parte del Destinatario o dei suoi investigatori. Nella misura più ampia consentita dalle norme in vigore nello Stato del Destinatario, quest'ultimo difenderà, manleverà e terrà indenne il Fornitore, i suoi direttori, funzionari, dipendenti e agenti da qualsiasi danno, pretesa o altra responsabilità che possa derivare da o in connessione con l'uso, manipolazione, conservazione o disposizione del Materiale biologico, derivati o informazioni da parte del Destinatario. Non vi sono garanzie esplicite o implicite di commerciabilità o idoneità del Materiale Biologico per uno scopo particolare, o che l'uso del Materiale Biologico e delle informazioni correlate non violerà brevetti, copyright, marchi o altri diritti di terzi.

Risultati della ricerca/pubblicazione/riconoscimento del contributo

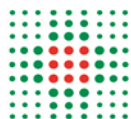
13. Il Destinatario manterrà registrazioni complete e accurate dei risultati del Progetto e le renderà disponibili in via riservata al Fornitore in un rapporto finale nella misura in cui tali risultati siano rilevanti per la salute dei pazienti (ad esempio, riscontri accidentali). Il Destinatario si impegna inoltre a inviare una copia di qualsiasi pubblicazione che riporti l'utilizzo del Materiale Biologico, subito dopo la sua pubblicazione, al Fornitore ai seguenti indirizzi di posta elettronica: [**Da completare**]
14. Qualora vengano generati derivati modificati del Materiale Biologico, il Destinatario lo comunicherà al Fornitore, il quale, se interessato, chiederà al Destinatario di inviargli un'aliquota di tali derivati modificati. Il Fornitore, a sua completa discrezione, deciderà di includerli nel catalogo BNB ed a fornire tali derivati modificati a qualsiasi terza parte che lo richieda.
15. Conformemente alla consuetudine scientifica, i contributi di coloro che hanno messo a disposizione il Materiale Biologico si rifletteranno espressamente in tutte le comunicazioni pubbliche scritte o orali relative al Progetto che utilizza il Materiale Biologico, per citazione o co-autore, a seconda dei casi. L'origine del Materiale Biologico deve essere inclusa in tali divulgazioni, come segue: “La Biobanca delle Scienze Neurologiche di Bologna (di seguito BNB) ha fornito i campioni”.

Pubblicità

16. Né il Destinatario né il Fornitore utilizzeranno il logo e/o il nome dell'altra Parte o qualsiasi sua contrazione o derivato o il nome o i nomi di docenti, dipendenti, appaltatori o studenti dell'altra Parte, a seconda dei casi, in qualsiasi pubblicità, promozione, documentazione di vendita o documenti di raccolta fondi senza il previo consenso scritto dell'altra Parte.

Riservatezza

17. Il Destinatario e il Fornitore si impegnano a mantenere riservate e a non divulgare a terzi le informazioni riservate ricevute dall'altra Parte. Tali informazioni possono, tuttavia, essere divulgate nella misura in cui tale divulgazione è necessaria per consentire a una Parte, o ai suoi dipendenti, di difendersi da controversie, di presentare e perseguire domande di brevetto o di conformarsi alle normative vigenti. Si rinuncia a tale obbligo di riservatezza per qualsiasi informazione che (i) sia di pubblico dominio; (ii) diventi di pubblico dominio senza colpa della parte ricevente; (iii) fosse nota alla Parte ricevente prima della sua divulgazione da parte della Parte divulgante, come evidenziato da registrazioni scritte al momento della divulgazione; (iv) sia divulgata alla Parte ricevente da un terzo che abbia il diritto legittimo di effettuare tale divulgazione; (v) è sviluppata in modo indipendente dalla Parte ricevente senza l'uso di informazioni riservate; o (vi) la Parte ricevente ha ottenuto l'autorizzazione scritta dalla Parte divulgante. Tali obblighi di riservatezza continueranno per cinque (5) anni dal completamento o dalla conclusione del Progetto. Il presente Accordo, l'*Allegato A* e gli Oneri di Accesso alla BNB sono considerati informazioni riservate.



Costo di Accesso

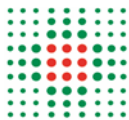
18. Le spese di spedizione saranno addebitate al Destinatario, il quale è pregato di indicare nell'apposita sezione del Modulo di Richiesta Campione (*Allegato A*) il nome e il numero di conto del corriere da utilizzare per la spedizione. Il Destinatario si impegna inoltre a contribuire a un meccanismo di recupero dei costi (se applicato dal Fornitore) che si basa sul pagamento di un Costo di Accesso, che differisce a seconda dello status giuridico del Destinatario. Il Costo di Accesso applicabile dovuto dal Destinatario al Fornitore per la fornitura del Materiale Biologico oggetto del presente Accordo è riportato nell'*Allegato A*. Inoltre, anche l'IVA (se applicabile) sarà addebitata al Destinatario.
- Il Fornitore invierà la fattura al Destinatario al seguente indirizzo:
All'attenzione di: [• **Da completare**]
[• **Indirizzo a cui inviare la fattura**]
- Il pagamento verrà effettuato tramite bonifico bancario entro **30** giorni dalla data della fattura. La fattura riporterà il numero della Richiesta Campione [• **ID#**], nonché i riferimenti del conto bancario sul quale devono essere effettuati i pagamenti.

Disciplina anticorruzione

19. Le Parti si impegnano a rispettare la normativa anticorruzione applicabile in Italia. Ai sensi e per gli effetti della L. n. 190 del 06 novembre 2012 ("Legge Anticorruzione") e sue successive modificazioni, il Fornitore dichiara di avere adottato il Piano Triennale per la prevenzione della corruzione, nonché il Codice di Comportamento Aziendale di cui al D.P.R. n. 62/2013. Tali atti sono consultabili alla pagina web aziendale www.ausl.bologna.it. (Se il Destinatario è Ente di Diritto Privato) Il Destinatario, da parte sua, dichiara di aver adottato misure di vigilanza e controllo ai fini del rispetto e dell'attuazione delle previsioni del D. Lgs. 8 Giugno 2001 n. 231, nonché, in quanto applicabili e non in contrasto con la normativa vigente in Italia, i principi del Foreign Corrupt Practices Act degli Stati Uniti, e loro successive modifiche e integrazioni.
- Il Destinatario dichiara di aver adottato il proprio Codice etico, di cui è possibile prendere visione alla pagina web (...) (inserire il link al sito).
- Le Parti 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.
- La violazione di quanto previsto da questo articolo costituisce grave inadempimento del presente Contratto ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 1456 Codice Civile, risultando pregiudicato il rapporto di fiducia tra le Parti.

Termine e risoluzione

20. Il presente Accordo terminerà alla prima delle seguenti date: (a) al completamento da parte del Destinatario del Progetto che utilizza il Materiale biologico, ovvero [•] mesi dalla data di entrata in vigore, o (b) con preavviso scritto di trenta (30) giorni da una delle Parti all'altra. Nel caso in cui il Fornitore risolva il presente Accordo ai sensi del 20 (b) per motivi diversi da una violazione del presente Accordo o per cause quali un rischio imminente per la salute o una violazione di brevetto, il Fornitore differirà la data effettiva di risoluzione per un



periodo massimo di un anno, su richiesta del Destinatario, per consentire il completamento delle ricerche in corso.

21. In caso di risoluzione per qualsiasi motivo o su richiesta scritta del Fornitore, il Destinatario si impegna a informare tempestivamente il Fornitore di qualsiasi Materiale Biologico inutilizzato e a distruggerlo o a presentare una nuova richiesta per esso, o, in alternativa, a restituirlo secondo le indicazioni del Fornitore.
22. Le disposizioni di cui agli articoli 11, 12, 13, 14, 15, 16 e 17 resteranno in vigore alla scadenza o in caso di risoluzione anticipata del presente Accordo per qualsiasi motivo.

Varie

23. Il presente contratto costituisce l'accordo completo ed esclusivo tra Fornitore e Destinatario in relazione all'oggetto del presente documento e sostituisce tutte le precedenti intese, comunicazioni o accordi orali o scritti non specificamente incorporati nel presente documento. Il presente Accordo non può essere modificato. Se una qualsiasi disposizione del presente Accordo è ritenuta inapplicabile per qualsiasi motivo, tale disposizione sarà riformata solo nella misura necessaria per renderla esecutiva e tale decisione non pregiudicherà l'applicabilità (i) di tale disposizione in altre circostanze, o (ii) delle restanti disposizioni del presente documento in ogni caso.

Leggi e giurisdizione

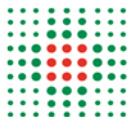
24. Il presente Accordo sarà interpretato e disciplinato dalle leggi italiane. Per qualsiasi controversia derivante o connessa al presente Accordo sarà competente in via esclusiva il Foro di Bologna.
- Il presente Accordo viene redatto sia in lingua italiana, sia in lingua inglese. In caso di controversie sull'interpretazione delle sue clausole, si considererà prevalente la versione in lingua italiana.

Contatti e Comunicazioni

25. Le parti convengono che ogni comunicazione relativa al presente contratto avvenga ai contatti di seguito indicati:

Per IRCCS Istituto delle Scienze Neurologiche di Bologna - Azienda USL di Bologna

Indirizzo: Via Altura 3, 40139 Bologna, Italia
Email: irccs.innovazione-sviluppo@ausl.bologna.it
PEC: irccs@pec.ausl.bologna.it
Tel: +39 051 4966241



Per _____ (*inserire nome Destinatario*):

Indirizzo _____

E-mail: _____

PEC: _____

Tel: _____

Le Parti si danno reciprocamente atto che il presente Accordo è stato accettato in ogni sua parte e che non trovano pertanto applicazione le disposizioni di cui agli artt. 1341 Codice Civile.

Oneri fiscali

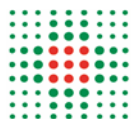
26. Il presente Accordo viene sottoscritto con firma digitale ai sensi dell'art. 24 del D. Lgs. 82/2005, giusta la previsione di cui all'art. 15, comma 2bis della Legge n. 241/1990, come aggiunto dall'art. 6, D.L. 18/10/2012, n. 179, convertito in Legge 17/12/2012 n. 221. Le imposte e tasse inerenti e conseguenti alla stipula del presente Accordo, ivi comprese l'imposta di bollo sull'originale informatico di cui all'art. 2 della Tabella Allegato A – tariffa parte I del DPR n. 642/1972 e l'imposta di registro devono essere versate, nel rispetto della normativa applicabile.

In particolare, l'imposta di bollo è a carico del Fornitore ed è assolta in modalità virtuale, con autorizzazione n. 11863 del 09/02/2004.

Obbligo di pubblicità e trasparenza

27. Il presente Accordo è soggetta alla pubblicazione ai sensi dell'art. 23, c.1, lett. d) del D.lgs. 14/03/2013 n. 33 "Riordino della disciplina riguardante gli obblighi di pubblicità, trasparenza e diffusione delle informazioni da parte delle pubbliche amministrazioni".

[FIRME NELLA PAGINA SUCCESSIVA]



Accordo sottoscritto con firma digitale ai sensi dell'art. 24 del D. Lgs. 82/2005, giusta la previsione di cui all'art. 15, comma 2bis della Legge n. 241/1990

FORNITORE

DESTINATARIO

Nome:

Nome:

Titolo:

Titolo:

Data:

Data:

Letto e compreso
SPERIMENTATORE PRINCIPALE

Nome:

Titolo:

Data:

Documenti allegati

Allegato A: Modulo d'ordine

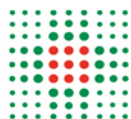
Il Destinatario accetta espressamente le clausole di cui agli Articoli 11, 12, 14, 20 e 24.

DESTINATARIO

Nome:

Titolo:

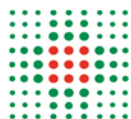
Data:



**Allegato A: Modulo d'ordine
ID richiesta:**

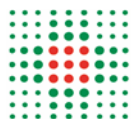
Si prega di compilare e firmare il modulo, quindi rispedirlo a: (DIRETTORE DELLA BIOBANCA)			
Indirizzo			
Fax		e-mail	
Dettagli del progetto			
Sperimentatore Principale			
Titolo del progetto			
Sponsor della sovvenzione/Grant		Progetto n°.	
Ente			
Telefono		Fax	
E-mail			
Descrizione del progetto (Si prega di descrivere i dati che si intende raccogliere attraverso il campione richiesto)			
Dettagli di spedizione			
Indirizzo di spedizione			
Nome del corriere			
Numero di matricola del corriere			
Dettagli della fattura			
Nome completo dell'organizzazione			

Data 11/11/2021	Rev.00	Pagina 9 di 11
-----------------	--------	----------------



Indirizzo completo			
Partita IVA (Stati UE)			
Referente			
Telefono		Fax	
E-mail			

	Dettaglio dei campioni e dei servizi			
Codice(i) del(i) campione(i)	Tipo di campione(i)	Quantità	Codice di servizio da compilare a cura della Biobanca	Costo Totale da compilare a cura della Biobanca



	DESCRIZIONE dei dati
Dati	Descrizione
Interessati (i dati personali trasferiti riguardano le seguenti categorie di interessati)	
Finalità del trasferimento (il trasferimento è effettuato per le seguenti finalità)	
Categorie di dati (i dati personali trasferiti riguardano le seguenti categorie di dati)	
Dati sensibili (i dati personali trasferiti riguardano le seguenti categorie di dati sensibili)	

Lo Sperimentatore principale accetta le seguenti condizioni:

- Non utilizzare campioni/dati per scopi commerciali;
- Non svolgere attività finalizzate all'identificazione del paziente;
- Non distribuire Campioni/dati ad altri sperimentatori senza il permesso scritto della Biobanca;
- Di distruggere eventuali campioni rimanenti una volta completato il progetto, o presentare una nuova richiesta per il loro riutilizzo;
- Rendere i risultati del Progetto disponibili in via confidenziale al Fornitore in un rapporto finale nella misura in cui tali risultati siano rilevanti per la salute dei pazienti, (ad es. risultati incidentali);
- In caso di pubblicazione dei risultati ottenuti utilizzando i campioni, includere nei riconoscimenti quanto segue: "La Biobanca delle Scienze Neurologiche di Bologna (di seguito BNB) ha fornito i campioni";
- Inviare una ristampa cartacea alla Biobanca;
- Pagare le spese di spedizione e di servizio.

Data

Firma dello Sperimentatore