

FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO NEUROLOGICO CARLO BESTA

CERTIFICATO DI PUBBLICAZIONE

La presente deliberazione è stata pubblicata nei modi di legge dal 12 giugno 2025

Milano, 11 giugno 2025

IL FUNZIONARIO DELEGATO
(Avv. Enzo Quadri)

Deliberazione del Direttore Generale

N. 460 - 2025 del 11/06/2025

(Titolario di classif. e fascicolo I.I.03\519-2025)

OGGETTO: Convenzione con la Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori per l'esecuzione di dosaggi del recettore solubile della transferrina nell'ambito dello studio clinico dal titolo: *"Studio di fase I, multicentrico, non randomizzato in aperto, adattivo e a dose singola crescente volto ad esaminare la sicurezza, la tollerabilità, l'immunogenicità, la farmacocinetica e la farmacodinamica di RO7121932 dopo somministrazione endovenosa in pazienti con Sclerosi Multipla (BP42230)"*.

IL DIRETTORE GENERALE nella persona del Dott. Angelo Cordone

SC PROPONENTE: SC AFFARI GENERALI E LEGALI

Responsabile della struttura proponente: Enzo QUADRI

Responsabile del procedimento: SC AFFARI GENERALI E LEGALI - Enzo QUADRI

Addetto all'istruttoria: Daniele MENEGHIN

OGGETTO: Convenzione con la Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori per l'esecuzione di dosaggi del recettore solubile della transferrina nell'ambito dello studio clinico dal titolo: "Studio di fase I, multicentrico, non randomizzato in aperto, adattivo e a dose singola crescente volto ad esaminare la sicurezza, la tollerabilità, l'immunogenicità, la farmacocinetica e la farmacodinamica di RO7121932 dopo somministrazione endovenosa in pazienti con Sclerosi Multipla (BP42230)".

ATTESTAZIONE DI REGOLARITA' ISTRUTTORIA E TECNICO AMMINISTRATIVA DEL PROVVEDIMENTO

Si attesta la regolarità tecnico amministrativa:

Destinatario del provvedimento

- Struttura SC Gestione Amministrativa della Ricerca, delle Sperimentazioni Cliniche e Contabilità Analitica
- Centro di costo 100000300

ADDETTO ALL'ISTRUTTORIA

(Dott. Daniele Meneghin)

IL PROPONENTE/RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

(Avv. Enzo Quadri)

Milano, 05.05.2025

ATTESTAZIONE REGOLARITA' CONTABILE/ECONOMICA

Si attesta la regolarità contabile e la copertura economica e l'imputazione a bilancio degli oneri derivanti dal presente provvedimento con annotazione:

Bilancio Assistenza

Bilancio Ricerca

Al Conto Economico del Bilancio d'esercizio 2025

Conto COGE 51101015 (Prestazioni diagnostiche da pubblico ATS - ASST e Fondazioni IRCCS della Regione) per € 90,00 – Progetto TCC

Impegno n. 2025000962

Al Conto Economico del Bilancio d'esercizio 2026

Conto COGE 51101015 (Prestazioni diagnostiche da pubblico ATS - ASST e Fondazioni IRCCS della Regione) per € 90,00 – Progetto TCC

Impegno n. 2026000962

Al Conto Economico del Bilancio d'esercizio 2027

Conto COGE 51101015 (Prestazioni diagnostiche da pubblico ATS - ASST e Fondazioni IRCCS della Regione) per € 90,00 – Progetto TCC

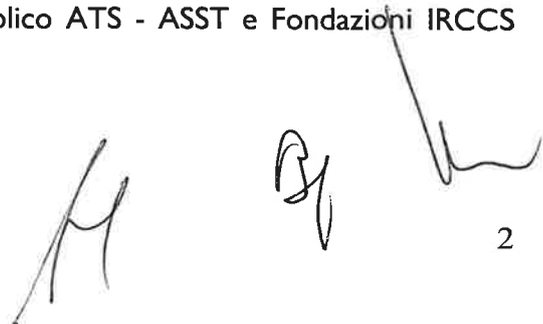
Impegno n. 2027000962

Al Conto Economico del Bilancio d'esercizio 2028

Conto COGE 51101015 (Prestazioni diagnostiche da pubblico ATS - ASST e Fondazioni IRCCS della Regione) per € 90,00 – Progetto TCC

Impegno n. 2028000962

Al Conto Economico del Bilancio d'esercizio 2029



2

FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO NEUROLOGICO

"CARLO BESTA"

delibera

Conto COGE 51101015 (Prestazioni diagnostiche da pubblico ATS - ASST e Fondazioni IRCCS della Regione) per € 90,00 – Progetto TCC

Impegno n. 2029 000462

Al Conto Economico del Bilancio d'esercizio 2030

Conto COGE 51101015 (Prestazioni diagnostiche da pubblico ATS - ASST e Fondazioni IRCCS della Regione) per € 90,00 – Progetto TCC

Impegno n. 2030 000462

(...) Il presente provvedimento non comporta alcun onere e ricavo a carico del bilancio aziendale *glu*

SC BILANCIO E PROGRAMMAZIONE FINANZIARIA

Il Direttore (Dott.ssa Angela Regina Volpe) *sk*

Milano, *5.6.2025*.....

ATTESTAZIONE DI LEGITTIMITA' DEL PROVVEDIMENTO

Si attesta la legittimità:

SC AFFARI GENERALI E LEGALI

~~Il~~ Direttore (Avv. Enzo Quadri)

Milano, *10/06./2025*.....

Enzo Quadri

glu *sk* *Enzo Quadri*

VISTI:

- la Legge del 7 agosto 1990, n. 241 e s.m.i. avente ad oggetto: *"Nuove norme in materia di procedimento amministrativo e di diritto di accesso ai documenti amministrativi"*;
- il D.Lgs. 16 ottobre 2003 n. 288 *"Riordino della disciplina degli Istituti di ricovero e Cura a Carattere Scientifico a norma dell'articolo 42, comma 1 della Legge 16 gennaio 2003 n. 3"*, recante disposizioni sugli Statuti degli Istituti trasformati in Fondazioni, come modificato dal D.Lgs. 23 dicembre 2022 n. 200;
- il Decreto del Ministero della Salute del 28 aprile 2006 con cui è stata disposta la trasformazione dell'IRCCS Istituto Neurologico "Carlo Besta" in Fondazione IRCCS Istituto Neurologico "Carlo Besta";
- la Legge Regionale 30/12/2009 n. 33 e s.m.i. (come modificato dalla Legge Regionale 11 agosto 2015, n. 23 e dalla Legge Regionale 14 dicembre 2021, n. 22) riguardante il *"Testo unico delle Leggi Regionali in materia di sanità"*;
- l'art. 16 dello Statuto della Fondazione in merito alle competenze del Direttore Generale;
- la DGR XII/1511 del 13/12/2023, recante *"Determinazioni in ordine alla gestione del servizio sanitario e socio sanitario per l'esercizio 2024 – quadro economico programmatico"*;
- il Decreto della Regione Lombardia n. 170 del 10/04/2024 avente ad oggetto: *"Determinazione in ordine alla Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta"*;
- la Deliberazione del Consiglio di Amministrazione n. VI/35 del 16/04/2024 con la quale viene nominato Direttore Generale della Fondazione IRCCS Istituto Neurologico "Carlo Besta" di Milano, il Dott. Angelo Cordone, a far tempo dal 19 aprile 2024;
- il Decreto della Regione Lombardia n. 20032 del 18/12/2024 avente ad oggetto: *"Assegnazione a favore delle Ats, Asst, Fondazioni Irccs, Inrca di Casatenovo, Areu e Agenzia di Controllo del Sistema Sociosanitario Lombardo delle risorse destinate al finanziamento di parte corrente del F.S.R. per l'esercizio 2025"*;
- DGR n. XII/4264 del 30/04/2025 recante: *"Modifiche ed integrazioni alla DGR n. XII/3720 del 30 dicembre 2024 ad oggetto "determinazioni in ordine agli indirizzi di programmazione del SSR per l'anno 2025" - (di concerto con il vicepresidente Alparone e gli assessori Lucchini e Fermi)"*;

PREMESSO che la Fondazione Besta, in quanto struttura monotematica di scienze neurologiche, deve provvedere all'acquisizione di tutte le restanti prestazioni sanitarie specialistiche ed interventistiche, necessarie nell'ambito degli studi clinici condotti presso la Fondazione;

DATO ATTO che si è ravvisata l'opportunità di stipulare una convenzione per l'esecuzione di dosaggi del recettore solubile della transferrina nell'ambito dello studio clinico infra descritto, proposto dalla Società Roche S.p.A. in nome e per conto del promotore F.Hoffmann-La Roche Ltd, approvato con Deliberazione del Direttore Generale n. 53, del 1° febbraio 2023, attivato presso la Fondazione Besta e da effettuarsi a cura della Dott.ssa Laura Brambilla della S.C. Neurologia 4 – Neuroimmunologia e Malattie Neuromuscolari:

- *"Studio di fase I, multicentrico, non randomizzato in aperto, adattivo e a dose singola crescente volto ad esaminare la sicurezza, la tollerabilità, l'immunogenicità, la farmacocinetica e la farmacodinamica di RO7121932 dopo somministrazione endovenosa in pazienti con Sclerosi Multipla (BP42230);"*



CONSIDERATO che:

- il *"Contratto per la conduzione della sperimentazione clinica su medicinali"*, approvato dalla Fondazione Besta con la succitata Deliberazione del Direttore Generale n. 53/2023, prevede *"l'arruolamento competitivo dei pazienti"* e *"l'inclusione di circa 2 soggetti, con il limite del numero massimo di 51 pazienti candidabili alla Sperimentazione a livello globale"* (punto 2.6);
- con nota del 14 aprile 2025, agli atti, il Dott. Giacomo Magna, Direttore della S.C. Gestione Amministrativa della Ricerca, delle Sperimentazioni Cliniche e Contabilità Analitica, ha trasmesso alla SC Affari Generali e Legali il Mod. 240, predisposto e sottoscritto dallo Sperimentatore Principale Dott.ssa Laura Brambilla, con il quale veniva richiesta la stipula di una convenzione con la Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (di seguito denominata "Istituto Tumori"), per tutta la durata dello studio, per l'esecuzione di circa n. 30 dosaggi del recettore solubile della transferrina, nell'ambito del sopraccitato studio clinico, che prevede l'arruolamento di circa n. 2 pazienti;

PRESO ATTO delle seguenti disposizioni normative:

- la normativa europea in materia di sperimentazione clinica e, in particolare il *"Regolamento UE n. 2014/536 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 16 aprile 2014 sulla sperimentazione clinica di medicinali per uso umano e che abroga la direttiva 2001/20/CE"*;
- il Decreto del Ministero della Salute del 14 luglio 2009, avente titolo: *"Requisiti minimi per le polizze assicurative a tutela dei soggetti partecipanti alle Sperimentazioni cliniche dei medicinali"*;
- il Decreto Legge 13 settembre 2012, n. 158, convertito, con modificazioni, dalla Legge 8 novembre 2012, n. 189, recante *"Disposizioni urgenti per promuovere lo sviluppo del Paese mediante un più livello di tutela della salute, convertito con modificazioni nella legge dell'8 novembre 2012, n.189"* e in particolare l'art 12, commi 10 e 11;
- il Decreto del Ministero della Salute dell'8 febbraio 2013, avente titolo: *"Criteri per la composizione e il funzionamento dei Comitato Etici"*;
- il Decreto della Direzione Generale Salute di Regione Lombardia n. 5493, del 25 giugno 2013, avente titolo: *"Riorganizzazione dei Comitato Etici della Regione Lombardia – Approvazione delle linee guida per l'istituzione e il funzionamento"*;
- il Decreto Ministeriale del 30 novembre 2021 - *"Misure volte a facilitare e sostenere la realizzazione degli studi clinici di medicinali senza scopo di lucro e degli studi osservazionali e a disciplinare la cessione di dati e risultati di sperimentazioni senza scopo di lucro a fini registrativi, ai sensi dell'art. 1, comma 1, lettera c), del decreto legislativo 14 maggio 2019, n. 52"*;
- il Decreto del Ministero della Salute del 26 gennaio 2023, avente titolo: *"Individuazione di quaranta comitati etici territoriali"*;

il Decreto Ministero della Salute del 27 gennaio 2023 - *"Regolamentazione della fase transitoria ai sensi dell'articolo 2, comma 15, della legge 11 gennaio 2018, n. 3, in relazione alle attività di valutazione e alle modalità di interazione tra il Centro di coordinamento,*

comitati etici territoriali, i comitati etici a valenza nazionale e l'Agenzia italiana del farmaco";

- il Decreto del Ministero della Salute del 30 gennaio 2023 - *"Definizione dei criteri per la composizione e il funzionamento dei comitati etici territoriali";*

RICHIAMATE:

- la Deliberazione del Direttore Generale n. 484, del 21 ottobre 2019, con la quale è stata approvata la procedura amministrativo contabile per la gestione delle sperimentazioni cliniche;
- la Deliberazione del Consiglio di Amministrazione n. 122, del 23 novembre 2023, con la quale è stato modificato il Regolamento delle Sperimentazioni cliniche profit e non profit;

VISTE:

- la nota prot. n. 0002876, del 14 aprile 2025, con la quale la Fondazione Besta, a seguito della richiesta del Dr. Giacomo Magna, ha chiesto all'Istituto Tumori la disponibilità ad attivare una convenzione per l'esecuzione di dosaggi del recettore solubile della transferrina, nell'ambito dello studio clinico sopraccitato;
- la comunicazione di posta elettronica del 27 maggio 2025, con la quale l'Istituto Tumori ha confermato la propria disponibilità a stipulare la convenzione di cui trattasi;

VISTO, altresì, il testo di convenzione predisposto dai competenti uffici e condiviso tra le Parti, allegato quale parte integrante del presente provvedimento, i cui principali contenuti sono di seguito riportati:

- ✓ la convenzione ha per oggetto l'esecuzione di circa n. 30 dosaggi del recettore solubile della transferrina nell'ambito dello studio clinico dal titolo: *"Studio di fase I, multicentrico, non randomizzato in aperto, adattivo e a dose singola crescente volto ad esaminare la sicurezza, la tollerabilità, l'immunogenicità, la farmacocinetica e la farmacodinamica di RO7121932 dopo somministrazione endovenosa in pazienti con Sclerosi Multipla (BP42230)"*, per il quale è previsto l'arruolamento di circa n. 2 pazienti;
- ✓ le prestazioni vengono effettuate previo accordo tra le strutture cliniche coinvolte, con un preavviso di almeno 8 giorni lavorativi, ad esclusione di situazioni clinicamente urgenti che verranno valutate caso per caso;
- ✓ l'Istituto Tumori garantisce l'esecuzione delle prestazioni di cui trattasi, alla tariffa di €15,00 per esame;
- ✓ la convenzione ha validità fino al 31 dicembre 2030 a decorrere dalla data di ultima sottoscrizione;

DATO ATTO che il costo derivante dal presente provvedimento, presuntivamente pari ad € 450,00, sarà coperto con i proventi derivanti dalla suddetta sperimentazione clinica, e che il pagamento delle attività in convenzione avverrà solo previo introito dei compensi previsti a carico della Società Roche S.p.A., che agisce in nome e per conto di F.Hoffmann-La Roche Ltd, sponsor del trial di cui trattasi;

SU PROPOSTA del Responsabile della Struttura Complessa Affari Generali e Legali;



VISTE:

- l'attestazione di regolarità dell'istruttoria del presente provvedimento espressa dal Responsabile della SC proponente;
- l'attestazione di copertura economica da parte del Responsabile della SC Bilancio e Programmazione Finanziaria;
- l'attestazione di legittimità del presente provvedimento espressa dal Responsabile della SC Affari Generali e Legali;

PRESO ATTO:

- del parere favorevole espresso, per quanto di rispettiva competenza, dal Direttore Sanitario e dal Direttore Amministrativo;
- del parere favorevole espresso dal Direttore Scientifico, così come previsto dall'art.17 dello Statuto della Fondazione Besta;

DELIBERA

per le ragioni espresse in parte motiva:

1. di stipulare una convenzione con la Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori per l'esecuzione di dosaggi del recettore solubile della transferrina nell'ambito dello studio clinico dal titolo: *"Studio di fase I, multicentrico, non randomizzato in aperto, adattivo e a dose singola crescente volto ad esaminare la sicurezza, la tollerabilità, l'immunogenicità, la farmacocinetica e la farmacodinamica di RO7121932 dopo somministrazione endovenosa in pazienti con Sclerosi Multipla (BP42230)"*, a decorrere dalla data di ultima sottoscrizione fino al 31 dicembre 2030;
2. di approvare il testo della convenzione, parte integrante e sostanziale di questo provvedimento, disciplinante le condizioni, i termini e le modalità di svolgimento della consulenza in esame;
3. di dare atto che il costo derivante da questo provvedimento, presuntivamente pari ad € 450,00, sarà coperto con i proventi derivanti dalla sperimentazione clinica di cui al punto 1., ed è annotato al conto di bilancio indicato nell'attestazione contabile della presente deliberazione, e che il pagamento delle attività in convenzione avverrà solo previo introito dei compensi previsti a carico della Società Roche S.p.A., che agisce in nome e per conto di F.Hoffmann-La Roche Ltd, sponsor del trial di cui trattasi;
4. di dare, altresì, atto che il presente provvedimento è stato assunto su proposta della Struttura Complessa Affari Generali e Legali, quale responsabile del procedimento, e la sua esecuzione è affidata alla Dott.ssa Brambilla della S.C. Neurologia 4 – Neuroimmunologia e Malattie Neuromuscolari;
5. di trasmettere il presente provvedimento al Collegio Sindacale;

6. di dare infine atto che questo provvedimento non è soggetto a controllo ai sensi dell'art. 17 comma 6 della Legge Regionale n. 33/2009 ss.mm.ii.

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
(Dott.ssa Angela PEZZOLLA)



IL DIRETTORE SANITARIO
(Dott. Renzo Augusto BAGAROLO)



IL DIRETTORE SCIENTIFICO
(Prof. Giuseppe LAURIA PINTER)



IL DIRETTORE GENERALE
(Dott. Angelo CORDONE)



ALLEGATO: Convenzione

CONVENZIONE

TRA

La **Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori** (di seguito denominata "INT") con sede legale in via Venezian, n. 1, Milano, codice fiscale 80018230153 e partita I.V.A. 04376350155, nella persona del Direttore Generale dott.ssa Maria Teresa Montella

E

La **Fondazione IRCCS Istituto Neurologico "Carlo Besta"** (di seguito denominata "BESTA"), con sede in Milano - via Celoria, 11, codice fiscale 01668320151 e partita I.V.A. 04376340156 – nella persona del Direttore Generale Dott. Angelo Cordone, domiciliato per la carica presso il citato ente

PREMESSO

che il Besta:

- ha la necessità di stipulare una convenzione per prestazioni di Medicina di laboratorio, nello specifico per l'esecuzione di dosaggi del recettore solubile della Transferrina per i pazienti arruolati nello studio BP42230: "Studio di fase 1, multicentrico, non randomizzato in aperto, adattivo e a dose singola crescente volto ad esaminare la sicurezza, la tollerabilità, l'immunogenicità, la farmacocinetica e la farmacodinamica di RO7121932 dopo somministrazione endovenosa in pazienti con Sclerosi Multipla", e ha chiesto alla Fondazione INT la disponibilità ad effettuare tale attività per il tramite dei propri dirigenti medici specialisti afferenti alla s.c. Medicina di laboratorio;

che INT:

- è nella possibilità di soddisfare tale necessità con i propri dirigenti medici afferenti alla s.c. Medicina di laboratorio;
- che il Responsabile della suddetta struttura ha espresso parere favorevole alla stipula della presente convenzione, le cui prestazioni sono da rendere da parte del personale della struttura medesima in orario di lavoro.

SI STIPULA E SI CONVIENE QUANTO SEGUE:

Art. 1 – Oggetto

Le prestazioni richieste - esecuzione di dosaggi del recettore solubile della Transferrina - nell'ambito dello studio precisato in premessa, vengono svolte in orario di lavoro, per un numero previsto di circa 30 prestazioni, ed è previsto l'arruolamento di 2 pazienti fino al 31/12/2030.

Le prestazioni vengono effettuate previo accordo tra le strutture cliniche coinvolte, con un preavviso di almeno 8 giorni lavorativi, ad esclusione di situazioni clinicamente urgenti che verranno valutate caso per caso.

Art. 2 – Corrispettivo per l'esecuzione dell'attività

Alle prestazioni di cui all'art. 1 è applicata la tariffa cod. 90.39.6 (Recettore solubile della transferrina) del Nomenclatore SSR, di € 15,00 (Euro quindici) cad.

Art. 3 – Modalità di pagamento

Il Besta si impegna a pagare gli importi dovuti per l'attività di cui trattasi, entro 60 gg. dal ricevimento della relativa fattura.

A seguito dell'entrata in vigore del Pago PA con decorrenza 1 marzo 2021, ai sensi dell'art. 5 comma 4 del D.LGS. 7 marzo 2005, n. 82 e s.m.i. – Codice dell'Amministrazione Digitale (CAD) e art. 15, comma 5 bis del D.L. n. 179/2012, la Fondazione emette fatture in formato Pago PA per consentire il relativo pagamento attraverso il canale dedicato.

1

Il PagoPA® è il sistema nazionale dei pagamenti a favore della Pubblica Amministrazione, che offre all'utente l'opportunità di scegliere il Prestatore del Servizio di Pagamento (banca, istituto di pagamento, Poste ...) ed il canale di pagamento preferito.

Per poter effettuare il pagamento con questa modalità, occorre utilizzare il Codice Avviso di Pagamento oppure il QR Code o comunque i codici presenti sull'avviso di pagamento notificati dall'Ente creditore.

Al fine di consentire ad INT la corretta contabilizzazione degli importi, il Besta si impegna ad effettuare i pagamenti in base al circuito sopra indicato e per singola fattura PagoPA.

In difetto di pagamento entro il termine di cui sopra, è data facoltà ad INT di recedere immediatamente dalla presente convenzione, con diritto alla riscossione delle prestazioni già effettuate.

INT provvede a fatturare le prestazioni erogate nell'ambito della presente convenzione secondo la normativa fiscale vigente e nel rispetto delle procedure condivise.

Si comunicano nel seguito gli estremi del Bonifico Bancario, qualora la Fondazione Besta fosse impossibilitata a gestire i pagamenti tramite il circuito PagoPA:

FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO NAZIONALE DEI TUMORI
via Venezian 1 – 20133 Milano MI
IBAN IT15C0569601620000002001X82
SWIFT/BIC POSOIT22XXX
C/C BANCA POPOLARE DI SONDRIO S.p.a.
fil. 21 Via Edoardo Bonardi, 4 – 20133 Milano

A tal fine, il Direttore della s.c. Medicina di laboratorio di INT provvede a trasmettere alle strutture interessate di INT i dati relativi alle prestazioni effettuate compilando una distinta nella quale siano riportati i dati relativi alla tipologia della prestazione e all'importo da fatturare, specificando lo Studio di FASE I RO7121932.

Art. 4 - Modifiche contrattuali

Eventuali modifiche alla presente convenzione, nel corso della sua validità, sono concordate con scambio di corrispondenza tra le Parti ed entrano in vigore dalla data dell'ultima sottoscrizione della nota di corrispondenza da parte dei firmatari della convenzione.

Resta salva ogni eventuale modifica o revoca della presente convenzione a seguito dell'intervenuta emanazione di norme legislative o disposizioni regionali in contrasto con la normativa di riferimento citata in premessa.

Art. 5 - Assicurazione per responsabilità civile

INT si impegna a garantire al personale medico specialistico, durante lo svolgimento del presente incarico, la copertura assicurativa per responsabilità civile verso terzi per gli eventuali danni derivanti dall'attività medesima.

Art. 6 – Durata

La presente convenzione ha validità a decorrere dalla data dell'ultima sottoscrizione sino al 31 dicembre 2030, salvo recesso anticipato da parte dei soggetti contraenti da comunicare con preavviso minimo di 60 giorni a mezzo lettera raccomandata con ricevuta di ritorno o a mezzo PEC, che deve pervenire entro tale termine al destinatario.

In particolare, il Besta riconosce a INT la facoltà di recedere in qualsiasi momento dalla presente convenzione per sopravvenuta indisponibilità dei consulenti.

In caso di recesso, il Besta corrisponde a INT i compensi maturati per le prestazioni già eseguite dai consulenti. Per l'eventuale rinnovo della convenzione, si procede alla sottoscrizione di nuovi formali accordi da parti dei soggetti interessati.

Considerata la natura delle prestazioni oggetto della presente scrittura, qualora entro 30 giorni dalla scadenza contrattuale sopra indicata, entrambe le Parti abbiano espresso per iscritto l'intenzione di stipulare nuovo contratto destinato a regolamentare il rapporto di collaborazione, il presente contratto si intende prorogato sino all'effettiva sottoscrizione del nuovo accordo, che deve comunque avvenire entro 30 giorni dalla scadenza stessa, con diritto di INT a percepire i compensi per l'attività svolta.

Art. 7 – Applicazione della normativa in materia di protezione dei dati personali

INT e il Besta sono Titolari autonomi del trattamento dei dati personali e, ove dovessero venire a conoscenza - anche in modo fortuito - dei dati di cui ciascuna Parte è titolare, si impegnano a trattare tali dati nel rispetto delle vigenti normative nazionali ed europee in materia di protezione dei dati personali ed esclusivamente per le finalità connesse all'esecuzione della presente convenzione.

I medici di INT si intendono persone autorizzate al trattamento dei dati personali sotto la responsabilità e l'autorità della Fondazione Besta in qualità di titolare autonomo, ai sensi dell'art. 29 del Regolamento (UE) 2016/679 del 27 aprile 2016 (Regolamento generale sulla protezione dei dati).

I medici di INT, così designati dal Besta, si impegnano a osservare la massima riservatezza in merito alle informazioni di cui vengano a conoscenza durante l'espletamento delle attività di cui alla presente convenzione, ai sensi di quanto disposto dalla vigente normativa europea e nazionale in materia di protezione dei dati personali.

Tali obblighi valgono anche successivamente alla data di scadenza della convenzione, salvo diverso accordo tra le Parti.

Art. 8 – Foro competente esclusivo

Le Parti accettano di definire amichevolmente qualsiasi controversia che possa nascere circa l'interpretazione e l'esecuzione della presente convenzione; qualora non sia possibile raggiungere l'accordo, il Foro competente, in via esclusiva, è quello di Milano.

Art. 9 – Registrazione e spese

Le prestazioni oggetto della presente convenzione sono esenti da I.V.A., ai sensi dell'art. 10, comma 1 n. 18 del DPR 26 ottobre 1972 n. 633 e successive modificazioni ed integrazioni.

La presente convenzione:

- è soggetta a registrazione solo in caso d'uso, ai sensi dell'art. 5 comma 2 del D.P.R. 26 aprile 1986 n. 131 e successive modificazioni ed integrazioni con oneri a carico della parte che vi ha dato causa;
- è soggetta all'imposta di bollo con oneri a carico del Besta, che effettua il pagamento in modo virtuale come da autorizzazione della Direzione P.le II di Milano – Ufficio Territoriale di Milano – Aut. N. 39334/2015 del 27.03.2015.

Letto, approvato e sottoscritto digitalmente

Ai sensi e per gli effetti di cui agli artt. 1341 e 1342 c.c., le Parti dichiarano espressamente di aver formulato il presente contratto di comune accordo, nonché di accettare integralmente tutte le clausole sopra riportate e di approvare specificamente, dopo averle rilette singolarmente, quelle di cui ai punti n. 3 (Modalità di pagamento), 6 (Durata), 7 (Trattamento dei dati personali), 8 (Foro competente esclusivo).

Milano,

FONDAZIONE IRCCS "ISTITUTO NAZIONALE DEI TUMORI"
IL DIRETTORE GENERALE
(dott.ssa Maria Teresa Montella)

Milano,

Fondazione IRCCS "Istituto Neurologico Carlo Besta"
IL DIRETTORE GENERALE
(dott. Angelo Cordone)

La presente convenzione è sottoscritta in forma elettronica ai sensi dell'art. 6 del D.L. 179/2012 convertito in L. n. 221 del 17.12.2012.