	ACCORDO PER LA CONDUZIONE E LA TRASFERIBILITA' DEI DATI DELLO	
	STUDIO SU CAMPIONI BIOLOGICI "NO-PROFIT"	
	Titolo: EFFECT OF CHRONIC STRESS ON IN VITRO AND EX VIVO MODELS	
	OF AMYOTROPHIC LATERAL SCLEROSIS	
	Il Dipartimento di Medicina Sperimentale della Sapienza Università di Roma (di	
	seguito per brevità " Promotore ") con sede in Roma, Viale Regina Elena 325, 00161,	
	Cod. Fiscale 80209930587 e P. Iva 02133771002, nella persona del Direttore Prof.	
	Antonio Angeloni, come tale munito di idonei poteri, indirizzo pec:	
	dipmedsper@cert.uniroma1.it	
	е	
	l'Azienda USL Toscana Centro (di seguito per brevità "Azienda") con sede in	
	Firenze, P.zza Santa Maria Nuova ,1 – 50122 Firenze C.F./P.I. 06593810481, nella	
	persona del Direttore Area Valutazione performance e welfare, Dr. Alessandro Sergi	
	nato il 12.06.1961 a Milano CF: SRGLSN61H12F205M, incaricato con atto di delega	
	alla sottoscrizione del presente atto, da una parte, indirizzo pec:	
	governoclinico.uslcentro@postacert.toscana.it	
	di seguito singolarmente/collettivamente anche "la parte" / "le parti"	
	PREMESSO CHE:	
	Il Promotore intende condurre lo studio "no-profit" dal titolo: " EFFECT OF CHRONIC	
	STRESS ON IN VITRO AND EX VIVO MODELS OF AMYOTROPHIC LATERAL	
-	SCLEROSIS". Lo Sperimentatore coordinatore è la Prof.ssa Roberta Misasi;	
	1) Il Centro coordinatore è il Dipartimento di Medicina Sperimentale - Laboratorio	
	di Biochimica e Immunologia dei lipidi (B10).	
	2) Il Dr. Gino Volpi della SOC Neurologia Pistoia – Azienda USL Toscana Centro, (di	
	seguito Centro partecipante), ha dichiarato la propria disponibilità a svolgere lo	
	Pagina n. 1 di 8 Versione 1 del 02.05.2022	

studio predetto in conformità alle norme di buona pratica clinica e alle normative	
vigenti, accettando le procedure di monitoraggio, audit ed ispezione previste dal	
protocollo e dalla normativa vigente;	
3) Il Centro partecipante possiede le competenze tecniche e scientifiche per	
condurre lo studio in questione;	
 4) Lo studio potrà iniziare successivamente all'emanazione del parere favorevole del	
Comitato Etico e atto di autorizzazione alla conduzione dello studio da parte	
dell'Azienda;	
 5) Lo studio sarà condotto in accordo alla normativa vigente in materia di studi e	
sperimentazioni cliniche, per quanto applicabile al presente protocollo.	
Lo studio, per quanto applicabile, è finalizzato al miglioramento della pratica	
clinica quale parte integrante dell'assistenza sanitaria e non a fini industriali,	
coerentemente con quanto previsto nel 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";	
6) il riferimento amministrativo del Promotore è la Dott.ssa Roberta Vincenzoni,	
RAD del Dipartimento di Medicina Sperimentale, indirizzo mail:	
roberta.vincenzoni@uniroma1.it	
7) il riferimento amministrativo del Centro Partecipante è la Dr.ssa Franca Torre	
SOS ETICA E CURA - I.F. Attività tecnico-amministrative "Task Force"	
sperimentazione clinica, indirizzo e-mail: franca.torre@uslcentro.toscana.it	
Tutto ciò premesso, quale parte integrante e sostanziale, tra le parti	
Pagina n. 2 di 8 Versione 1 del 02.05.2022	

SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE:	
Art. 1 - Premesse	
Le premesse costituiscono parte integrante del contratto;	
Art. 2 - Oggetto	
Il Promotore affida al Centro partecipante l'esecuzione dello studio secondo	
quanto disposto dal protocollo approvato dal Comitato Etico;	
Il centro promotore fornisce il supporto economico necessario per svolgere tutte le	
procedure di ricerca. In particolare saranno a carico del "Promotore" tutte le spese	
imputabili e necessarie per lo svolgimento dello studio: di laboratorio per condurre gli	
esperimenti in vitro, costi del personale necessario per lo svolgimento della ricerca	
prevista dal protocollo e per l'analisi dei dati. trasporto dei campioni biologici,	
recupero delle cellule dai campioni prelevati, reagenti e apparecchiature	
Il trasporto dei campioni biologici avverrà secondo i canali di spedizione per corriere	
espresso. Si precisa inoltre che si tratta solo di una aliquota aggiuntiva prelevata in	
 occasione di un prelievo routinario.	
Art. 3 - Responsabile	
Il Promotore identifica nel Dr. Gino Volpi della SOC Neurologia Pistoia (di seguito	
Sperimentatore Principale) il responsabile dello studio presso il Centro	
partecipante.	
Art. 4 - Durata	
La partecipazione del Centro partecipante avrà inizio dalla data dell'ottenimento	
delle autorizzazioni necessarie e durerà fino alla fine dello studio, indicativamente	
entro la fine del 2025, compresa la parte di analisi dei dati e la relativa pubblicazione.	
Art. 5 - Fornitura materiale	
Il Promotore fornisce attraverso le modalità specificate nel protocollo il materiale	
Pagina n. 3 di 8 Versione 1 del 02.05.2022	

necessario per la raccolta dei dati previsti nello studio, se applicabile.	
Art. 6 - Contributo scientifico	
Il Promotore garantisce la citazione del contributo del Centro partecipante nelle	
 sedi o nelle riviste scientifiche in cui i risultati saranno riportati o stampati, in maniera	
proporzionale al contributo fornito secondo quanto previsto nel protocollo di studio.	
 Art. 7 - Risultati	
Il Promotore garantisce che a seguito del presente contratto non verrà fatto alcun	
uso dei risultati diverso da quanto previsto dai meccanismi propri della	
comunicazione di risultati scientifici alla comunità scientifica nazionale o	
internazionale.	
Art. 8 - Consenso informato	
Lo Sperimentatore Principale si impegna ad ottenere, prima della conduzione dello	
studio, il consenso informato scritto da ciascun paziente arruolato nello studio e il	
consenso al trattamento dei dati personali, ai sensi del Regolamento Europeo n.	
679/2016 e s.m.i	
A tal fine si impegna a fornire al soggetto tutte le informazioni relative allo studio in	
conformità alle decisioni del Comitato Etico competente.	
Art. 9 - Protezione dei dati personali dei pazienti	
Con riferimento al trattamento dati personali e relativi alla salute dei pazienti, le parti	
prendono atto dei contenuti del Regolamento Europeo sulla protezione dei dati	
personali n. 679/2016, del D.L.gs. 196/2003 come novellato con D.L.gs. 10/08/2018	
n. 101 e delle indicazioni del Garante Privacy. Resta pertanto inteso che ciascuno	
per gli ambiti di propria competenza:	
a) Titolare del trattamento dei suddetti sarà il Centro partecipante , che compirà ogni	
operazione di trattamento per il tramite dello Sperimentatore Principale, nominato	
Pagina n. 4 di 8 Versione 1 del 02.05.2022	
Fagina n. 4 at 8 versione 1 det 02.03.2022	

Delegato del trattamento, in conformità al Regolamento Europeo sulla protezione dei	
dati personali n. 679/2016 e al D.L.gs. 196/2003 come novellato con D.L.gs.	
10/08/2018 n. 101;	
b) parimenti, Titolare del trattamento sarà il Promotore , nell'ambito dei trattamenti	
che allo stesso competono.	
Entrambe le parti si impegnano a rispettare le finalità dello studio e ad osservare	
quanto previsto dal Regolamento Europeo sulla protezione dei dati personali n.	
679/2016, dal D.L.gs. 196/2003 come novellato con D.L.gs. 10/08/2018 n. 101 e si	
danno reciprocamente atto di aver adottato adeguate misure di sicurezza.	
Nel caso di esportazione di dati verso un Paese terzo privo di una legislazione	
adeguata, il Promotore si impegna ad adottare adeguate garanzie per la tutela dei	
dati personali e relativi alla salute dei pazienti.	
Art. 10 – Protocollo ed emendamenti	
Lo Sperimentatore Principale garantisce l'osservanza del protocollo di studio	
approvato dal Comitato Etico e, nel tempo, di eventuali emendamenti valutati ed	
approvati dal Comitato Etico medesimo.	
Art. 11 – Obblighi dello Sperimentatore principale	
Il Centro Partecipante si impegna, per il tramite dello Sperimentatore Principale:	
- a compilare, per ogni soggetto che partecipa allo studio, le schede (in formato	
cartaceo o elettronico) appositamente realizzate dal Promotore e garantisce	
espressamente la completezza, l'accuratezza e la veridicità dei dati riportati;	
- a tenere distinte ed aggiornate le schede cartacee e le cartelle cliniche ospedaliere	
(con i relativi documenti allegati) allo scopo di verificare l'attendibilità dei dati;	
- a conservare e custodire tutta la documentazione relativa allo studio in un luogo	
sicuro per sette (7) anni dalla conclusione dello stesso.	
Pagina n. 5 di 8 Versione 1 del 02.05.2022	

Art. 12 - Monitoraggio	
Il Centro Partecipante garantisce l'accesso a personale del Promotore o di	
Organizzazione da esso delegata, per le verifiche di qualità dei dati secondo quanto	
previsto dalla normativa vigente.	
Art. 13 - Ispezioni	
Il Centro partecipante garantisce l'accesso a personale di Enti regolatori, a scopo	
ispettivo, secondo quanto previsto dalla normativa vigente.	
Art.14 Anticorruzione	
Le parti s'impegnano ad osservare quanto prescritto dalla legge n. 190/2012 e s.m.i	
La violazione di quanto previsto da questa norma costituisce grave inadempimento	
del presente contratto ai sensi e per gli effetti dell'art. 1456 del codice civile.	
Art. 15 – Norma di rinvio	
Lo Sperimentatore Principale si impegna ad osservare, per tutto quanto non	
previsto dal protocollo di studio, la normativa vigente in materia di studi e	
sperimentazioni cliniche.	
 Art. 16– Proprietà dei dati	
Il Promotore ha la piena ed esclusiva proprietà dei dati e dei risultati derivanti dallo	
studio, nel rispetto di quanto previsto dal DM 31 novembre 2021 citato in premessa.	
Art. 17 – Garanzie di pubblicazione	
Il Promotore, ai sensi della normativa vigente, garantisce la diffusione e la	
pubblicazione dei risultati dello studio multicentrico, anche in caso di risultati negativi,	
 secondo quanto previsto dal protocollo, senza alcun vincolo e garantendo al Centro	
partecipante visibilità proporzionale alla effettiva partecipazione. Il Centro	
partecipante, al fine di non vanificare la pubblicazione dei dati dello studio	
multicentrico, potrà diffondere e pubblicare i dati parziali relativi ai pazienti trattati	
Pagina n. 6 di 8 Versione 1 del 02.05.2022	

presso di esso dopo la pubblicazione dei risultati globali dello studio multicentrico.	
Art. 18 - Controversie	
 Il presente contratto è regolato dalla vigente legge italiana; nel caso di controversie	
derivanti dal contratto, qualora le stesse non vengano definite in via di composizione	
amichevole, il Foro competente è quello di Firenze.	
Art. 19 - Risoluzione	
Il Promotore si riserva il diritto di richiedere la risoluzione del presente contratto, e	
quindi l'interruzione immediata dello studio nel caso di violazione da parte del Centro	
partecipante, dei termini o degli obblighi assunti con il presente contratto, nonché di	
quelli contenuti nel protocollo. Nel caso in cui le suddette irregolarità nella	
conduzione dello studio siano suscettibili di rettifica, il Promotore potrà, a sua	
discrezione, assegnare un termine di trenta giorni entro il quale il Centro	
partecipante dovrà provvedere alla loro rettifica. Qualora ciò non avvenga nel	
suddetto termine, il contratto dovrà considerarsi risolto.	
Art. 20 - Recesso	
Ciascun contraente ha il diritto di recedere dal presente contratto con un preavviso	
scritto di almeno trenta giorni. In caso di recesso, qualsiasi sia la parte che lo decida,	
il Promotore manterrà la piena proprietà sui dati raccolti fino al momento del	
recesso e il Centro partecipante avrà l'obbligo di fornire al Promotore tutti i dati	
divenuti disponibili fino alla data del recesso.	
Art. 21 Aspetti fiscali	
Il presente contratto viene redatto in un unico originale in formato digitale.	
L'imposta di bollo è assolta in modo virtuale dal Promotore, - Autorizzazione	
dell'Agenzia delle Entrate n. 87826 del 10/11/2016.	
Il presente contratto è assoggettato a registrazione solo in caso d'uso. Le spese di	
D . 7 1:0 W . 1.1.103.07.2022	
Pagina n. 7 di 8 Versione 1 del 02.05.2022	

registrazione sono a carico esclusivo della parte che la richiede.	
Letto, confermato, sottoscritto digitalmente.	
Per il Promotore	
Direttore del Dipartimento di Medicina Sperimentale	
Prof. Antonio Angeloni	
Per il Centro partecipante	
 Direttore Area Valutazione performance e welfare	
Dr. Alessandro Sergi	
Pagina n. 8 di 8 Versione 1 del 02.05.2022	