

AMENDMENT n. 1 TO	Emendamento n. 1 AL
CLINICAL INVESTIGATION AGREEMENT FOR THE DRUGS “A Phase 3, Multicenter, Open-Label, Randomized Study of Nemvaleukin Alfa in Combination With Pembrolizumab Versus Investigator’s Choice Chemotherapy in Patients With Platinum-Resistant Epithelial Ovarian, Fallopian Tube, or Primary Peritoneal Cancer (ARTISTRY-7)” (“Amendment”)	CONTRATTO PER LA CONDUZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA SU MEDICINALI “Studio di fase 3, multicentrico, in aperto, randomizzato, su nemvaleuchina alfa in associazione con pembrolizumab rispetto alla chemioterapia scelta dallo sperimentatore in pazienti con cancro epiteliale dell’ovaio platino-resistente, delle tube di Falloppio o peritoneale primitivo (ARTISTRY-7)” (“Emendamento”)
AMONG Azienda USL Toscana Centro (hereinafter the “Entity”), headquartered in Piazza Santa Maria Nuova - Firenze, tax code and VAT no. 06593810481, through its Legal Representative Dr Valerio Mari, in the capacity of General Manager who has granted Dr Alessandro Sergi, born on 12/06/1961 in Milan, tax code SRGLSN61H12F205M, the Director of Performance Evaluation and Welfare Area, with the powers to enter into this agreement AND Medpace Clinical Research LLC, headquartered in 5375 Medpace Way - Cincinnati - Ohio 45227 - USA, tax code no. LLC81-4138570, through its authorized signatory, Dr. Laura Omoboni, Executive Director, Clinical Trial Management (hereinafter referred “CRO”), acting in the name and on behalf of Mural Oncology, Inc.(in connection with Alkermes’ spinoff of its oncology business to Mural on 15 November 2023), based in 852 Winter Street - Waltham MA 02451 - USA, FEIN Code 93-1494699 (hereinafter the “Sponsor”), by virtue of the authority granted on 16 November 2023. Collectively referred to in the present Amendment as “Parties”	TRA Azienda USL Toscana Centro (d’ora innanzi denominato/a “Ente”), con sede legale in Piazza Santa Maria Nuova – Firenze C.F. e P. IVA n 06593810481, in persona del Legale Rappresentante, Dr Valerio Mari, in qualità di Direttore Generale, che ha munito di idonei poteri di firma del presente atto il Direttore Area Valutazione Performance e Welfare Dr. Alessandro Sergi nato il 12/06/1961 a Milano C.F. SRGLSN61H12F205M E Medpace Clinical Research LLC, con sede legale in 5375 Medpace Way – Cincinnati – Ohio 45227 – USA, C.F. n. LLC81-4138570, in persona del proprio Firmatario Autorizzato, Dott.ssa Laura Omoboni, in qualità di Executive Director, Clinical Trial Management (d’ora innanzi denominata “CRO”), che agisce in nome e per conto di Mural Oncology, Inc., in relazione allo scorporo da parte di Alkermes delle attività oncologiche a Mural il 15 novembre 2023 con sede legale in 852 Winter Street Waltham, MA 02451- USA Codice FEIN n. 93-1494699 (d’ora innanzi denominato/a “Promotore”), in forza di idonea delega conferita in data 16 novembre 2023. Collettivamente indicate nel presente Emendamento come “Parti”
WHEREAS:	PREMESSO CHE:
- The Entity and the CRO entered into a Clinical Investigational Agreement for the Drugs (the “Agreement”) as of 20 th March 2023	- In data 20 marzo 2023 (“Data di Decorrenza”) l’Ente e la CRO hanno stipulato un Contratto per la conduzione della Sperimentazione

(“Effective Date”) for the execution of the clinical trial entitled “A Phase 3, Multicenter, Open-Label, Randomized Study of Nemvaleukin Alfa in Combination With Pembrolizumab Versus Investigator’s Choice Chemotherapy in Patients With Platinum-Resistant Epithelial Ovarian, Fallopian Tube, or Primary Peritoneal Cancer (ARTISTRY-7)”, Prot. ALKS 4230-007 (ARTISTRY-7), (hereinafter the “Trial”) at the Department of Oncology of Nuovo Ospedale di Prato Santo Stefano, under the scientific responsibility of Dr. Elena Zafarana, principal investigator (“Principal Investigator”);	Clinica su Medicinali (il “Contratto”) per l’esecuzione della sperimentazione clinica dal titolo “Studio di fase 3, multicentrico, in aperto, randomizzato, su nemvaleuchina alfa in associazione con pembrolizumab rispetto alla chemioterapia scelta dallo sperimentatore in pazienti con cancro epiteliale dell’ovaio platino-resistente, delle tube di Falloppio o peritoneale primitivo (ARTISTRY-7)”, Prot. ALKS 4230-007 (ARTISTRY-7) (di seguito “Sperimentazione”) presso l’Oncologia del Nuovo Ospedale di Prato Santo Stefano, sotto la responsabilità scientifica della Dott.ssa Elena Zafarana, in qualità di sperimentatore principale (“Sperimentatore Principale”);
- the Parties desire to amend the Budget contained in the Annex A attached to the Agreement in order to provide patients taking part in the Trial, the possibility of reimbursement for out-of-pocket expenses incurred in relation to the visits made to the Entity, as well as provided for by the Protocol, version 4.0 and in accordance with the applicable regulation.	- Le Parti desiderano emendare il Budget contenuto nell’Allegato A del Contratto al fine di mettere a disposizione dei pazienti che partecipano alla Sperimentazione, la possibilità di ottenere la copertura delle spese vive sostenute in relazione alle prestazioni sanitarie effettuate presso l’Ente, così come previsto dal Protocollo, versione 4.0 e nel rispetto della normativa applicabile.
NOW THEREFORE, THE PARTIES HEREBY AGREE AS FOLLOWS:	TUTTO CIO’ PREMESSO SI CONVIENE E STIPULA QUANTO SEGUE:
1. The recitals constitute integral and substantial part of this Amendment. 2. The Budget contained in the Annex A attached to the Agreement is changed by inserting the following text (<i>in italics</i>): Within the section A1. “Reference information for the Trial” ...omitted... <i>Institution</i> <i>Azienda USL Toscana Centro</i> <i>Piazza Santa Maria Nuova – Firenze</i> <i>Nominativo referente / Attention:</i> <i>Coordinatore Task Force per la Sperimentazione Clinica</i> <i>Indirizzo e-mail / Email:</i> <i>taskforceclinica@uslcentro.toscana.it</i> within the section A.2, after Part 2, the following is added:	1. Le premesse formano parte integrante e sostanziale del presente Emendamento. 2. Il Budget contenuto nell’Allegato A del Contratto viene modificato inserendo il seguente testo (<i>in corsivo</i>): nella sezione A1. “Estremi di riferimento della Sperimentazione” ...omissis.... <i>Ente</i> <i>Azienda USL Toscana Centro</i> <i>Piazza Santa Maria Nuova – Firenze</i> <i>Nominativo referente / Attention:</i> <i>Coordinatore Task Force per la Sperimentazione Clinica</i> <i>Indirizzo e-mail / Email:</i> <i>taskforceclinica@uslcentro.toscana.it</i> nella sezione A.2, si aggiunge dopo la parte 2:

<i>“Part 3 Reimbursement of costs for patients/carers included in the clinical trial:</i> <i>Payment will be made entirely to the Entity, through its administration, for reasonable and documented costs for meals and travel expenses, including accommodation.</i> <i>Each patient will submit receipts for the expenses incurred in visiting the Entity; for the purposes of obtaining reimbursement from the Sponsor, the list will be anonymized by the Entity. The Sponsor/CRO may check the sums claimed by comparing them against the treatments completed by the patients and will make the related payments to the Entity.</i> <i>Payment will be made within forty-five (45) days upon receipt of invoice and supporting documentation.”</i>	<i>“Parte 3 Rimborsi spese per i pazienti/accompagnatori inclusi nello studio clinico:</i> <i>Il pagamento sarà effettuato tramite amministrazione dell’Ente per i costi ragionevoli e documentati per pasti e spese di viaggio, incluso l’alloggio.</i> <i>Ciascun paziente presenterà l’elenco delle spese all’Ente; ai fini della copertura da parte del Promotore, tale elenco sarà debitamente codificato a cura dell’Ente. Il Promotore/CRO potrà controllare le somme richieste confrontandole con le visite eseguite dai pazienti ed effettuerà i relativi pagamenti in favore dell’Ente.</i> <i>Il pagamento sarà effettuato entro quarantacinque (45) giorni dalla ricezione della fattura e della documentazione di supporto.”</i>
3. This Amendment is effective as of 14 March 2024, date of approval of Protocol 4.0. (in which patient reimbursement is simultaneously approved).	3. Il presente Emendamento ha effetto a decorrere dal 14 Marzo 2024, data di approvazione del Protocollo 4.0 (in cui viene contestualmente approvato il rimborso pazienti).
4. All other provisions of the Agreement shall remain unchanged and in effect.	4. Tutte le altre disposizioni del Contratto rimangono inalterate e valide.
Read, approved and signed/Letto, approvato e sottoscritto Medpace Clinical Research LLC The authorized signatory/ Il firmatario autorizzato Executive Director Clinical Trial Management Dr. / Dott.ssa Laura Omoboni (electronically signed / firmato elettronicamente) For the Entity / Per l’Ente Il Direttore Dr. / Dott. Alessandro Sergi Direttore Area Valutazione Performance e Welfare (electronically signed / firmato elettronicamente)	