

## Términos y condiciones estándar de Amgen<sup>1</sup>

### Amgen Colombia

“**Grupo Amgen**” hace referencia a Amgen Inc., así como a sus filiales y empresas asociadas.

“**Amgen**” hace referencia a la empresa que se indica en la sección «Enviar factura a:» del correspondiente pedido de Amgen y que interviene como una de las partes del presente Contrato.

“**Requisitos de la Empresa**” hace referencia, sin restricciones: (i) a cualquiera de las reglas de cumplimiento, programas y políticas de Amgen en materia de seguridad y protección que sean de aplicación al Proveedor o al desempeño del Proveedor en virtud del presente; (ii) al Código de Conducta de Amgen (disponible en <https://www.amgen.com/about/how-we-operate/business-ethics-and-compliance/staff-code-of-conduct>); (iii) al Código de Conducta de Proveedores de Amgen (disponible en <https://www.amgen.com/partners/suppliers/supplier-resources/supplier-code-of-conduct>) y (iv) a aquellas políticas, códigos, reglas, estándares, normas, procedimientos y otros documentos de gobierno de Amgen puestos a disposición del Proveedor y que sean de aplicación a personas o entidades que operen con Amgen —o en nombre de Amgen— y que establezcan estándares de conducta, lo que incluye aquellos que regulan las interacciones con determinados representantes de autoridades gubernamentales u otros terceros, y teniendo en cuenta las posibles revisiones incorporadas ocasionalmente por Amgen a su entera discreción.

“**Prestaciones**” hace referencia a toda propiedad tangible o intangible, oral o escrita, que el Proveedor y/o sus representantes proporcionen o deban proporcionar en cumplimiento del Contrato, tanto si los ha requerido Amgen de forma expresa como si están razonablemente implícitas en virtud de la naturaleza del suministro de los Bienes y/o Servicios.

“**Bienes**” hace referencia a los bienes suministrados por el Proveedor y/o sus representantes a Amgen y/o a miembros del Grupo Amgen, según consten descritos o incorporados en un Pedido.

“**Personal clave**” hace referencia al personal, aprobado con carácter previo y por escrito por Amgen, que será fundamental para el cumplimiento del Contrato por parte del Proveedor.

“**Pedido**” hace referencia a la orden de compra de Amgen o a una orden escrita de Bienes y/o Servicios realizada por Amgen y acordada por las Partes, donde conste el número de orden de compra, e incorporada mediante dicha referencia al Contrato.

“**Parte**” hace referencia al Proveedor o a Amgen.

“**Partes**” hace referencia al Proveedor y a Amgen de forma conjunta.

“**Servicios**” hace referencia a cualquier servicio que deba prestar el Proveedor y/o sus representantes, según conste descrito o incorporado en un Pedido.

“**Proveedor**” hace referencia a la empresa indicada como Proveedor en el Pedido correspondiente.

“**(Plazo de) Vigencia**” hace referencia al periodo de tiempo estipulado en el Pedido o, de tratarse de un Pedido abierto, al periodo de tiempo comprendido entre la fecha del Pedido y la aceptación por escrito de los Bienes o Servicios.

### 1. ÁMBITO Y RELACIÓN CONTRACTUAL

1.1 Amgen realizará los Pedidos y el Proveedor conviene suministrar los Bienes y/o Servicios descritos en el correspondiente Pedido a Amgen y/o a miembros del Grupo Amgen con arreglo a estos términos y condiciones de compra estándar (en conjunto, este “Contrato”). Solo se reembolsará al Proveedor mediante autorización en un Pedido debidamente formalizado. Cualquier documento del Proveedor que contenga términos o condiciones adicionales del Proveedor adjuntos a cualquier Pedido (ya sea por Amgen o por otra fuente), no se interpretará como una aceptación por parte de Amgen de un cambio o extensión de las obligaciones de Amgen establecidas en este Acuerdo, a menos que Amgen y el Proveedor acuerden expresamente lo contrario. La ejecución o el inicio del cumplimiento por parte del Proveedor de las condiciones del presente se entenderán como la aceptación del Proveedor de este Contrato. Nada de lo contenido en el presente obliga a Amgen ni a ningún miembro del Grupo Amgen a mantener una relación de exclusividad con el Proveedor, a comprar del Proveedor una cantidad mínima, ni a restringir la contratación por parte de Amgen o de cualquier miembro del Grupo Amgen de un competidor del Proveedor. En caso de conflicto entre estos términos y condiciones estándar, los términos expresos de un Pedido y, si procede, un contrato negociado e íntegramente formalizado entre las Partes en relación con los Servicios contemplados en el correspondiente Pedido (“Contrato Formalizado”), el orden de prioridad será: el Contrato Formalizado, los términos del correspondiente Pedido y, finalmente, estos términos y condiciones estándar. Este Contrato, acompañado de los documentos a los que se haga referencia en el Pedido y en el Contrato Formalizado cuando proceda, constituye el acuerdo íntegro entre las Partes en lo relativo a las cuestiones de que es objeto y contiene todos los aspectos negociados y acordados entre las Partes. Sustituye y anula cualesquiera acuerdos, comunicaciones, ofertas, propuestas, declaraciones o correspondencia anteriores o concurrentes, ya sean orales o escritos, intercambiados o formalizados entre las Partes en relación con dicho asunto, incluidos cualesquiera términos y condiciones estándar del Proveedor. Solo tendrán vigor las modificaciones al presente Contrato que se formulen por escrito y que estén firmadas por un representante autorizado de cada una de las Partes.

1.2 El Proveedor declara y garantiza que:

---

<sup>1</sup> Algunas traducciones fueron elaboradas mediante herramientas asistidas por IA.

(a) tiene capacidad para cumplir este Contrato y que está plenamente capacitado y autorizado para formalizar este Contrato conforme a lo declarado a Amgen; (b) no ha contraído ninguna obligación contractual, ya sea expresa o implícita, incompatible con los términos de este Contrato; (c) su personal no tiene intereses financieros o personales que impidan al Proveedor prestar los servicios —o, si procede, suministrar los Bienes— de una forma objetiva e imparcial; (d) no empleará, subcontratará ni encargará suministrar Bienes o prestar Servicios a Amgen a ningún profesional sanitario que haya sido objeto de suspensión, inhabilitación o exclusión en virtud de cualesquiera reglas de cualquier jurisdicción en la que haya ejercido. El Proveedor se compromete a notificar a Amgen por escrito y de inmediato en caso de emprender cualquier investigación o procedimiento relativo a la suspensión, inhabilitación o exclusión de dicho profesional; (e) Las personas que presten Servicios en nombre del Proveedor i) no aparecerán en la Lista de Entidades del Departamento de Comercio de los Estados Unidos, en la Lista de personas denegadas, en la Lista de personas denegadas y nacionales designadas del Departamento del Tesoro de los Estados Unidos o la Lista de personas inhabilitadas del Departamento de Estado de los Estados Unidos, ni estarán asociadas con ningún nombre o entidad que puedan aparecer en dichas listas; ii) no aparecerán en la lista consolidada de personas, grupos y entidades sujetos a sanciones financieras de la UE que figuren en la Base de datos de Sanciones Financieras, elaborada en relación con los instrumentos de política exterior de los servicios de la Comisión Europea; o iii) no aparecerán en otras listas de sanciones de países aplicables. El Proveedor es responsable de acceder a las listas disponibles actualmente para cumplir con esta sección; f) Sus representantes i) no se encontrarán en ningún país o territorio sujetos a cualquier restricción aplicable a la exportación, no utilizarán información o materiales de Amgen internos o para respaldar cualquier actividad y no actúan ni actuarán en nombre de ningún país o territorio sujetos a cualquier restricción a la exportación que resulte de aplicación y ii) no exportarán, reexportarán, transferirán, retransferirán o publicarán, directa o indirectamente, información o materiales de Amgen en contravención de las Leyes de Control de Exportaciones, si procede, sin cumplir primero todos los compromisos requeridos (incluida la obtención de todas las aprobaciones gubernamentales necesarias); (g) Sus representantes no han infringido ni infringirán las leyes antiboicot y no participarán en boicots internacionales de ningún tipo.

1.3 Para el cumplimiento de este Contrato, es condición que el Proveedor:

(a) cumpla las obligaciones que se le atribuyen en el presente Contrato de conformidad con los más elevados estándares de la profesión, según su mejor capacidad y en satisfacción de los Requisitos de la Empresa, así como de todas las leyes y normativas actuales y futuras que sean de aplicación;

(b) proporcione los Bienes y/o las Prestaciones y preste los Servicios con arreglo al Pedido que proceda, incluida cualquier especificación acordada en el presente;

(c) aporte el Personal clave convenido en el Pedido;

(d) obtenga cualesquiera consentimientos, autorizaciones, licencias y permisos necesarios para el suministro de los Bienes, Prestaciones o Servicios; y

(e) dada la condición de Amgen de empresa farmacéutica regulada por códigos de conducta en materia de promoción de medicamentos y de interacciones con instituciones y profesionales sanitarios, que (i) notifique por escrito al organismo regulador o empleador pertinente la existencia y contenido de cualquier acuerdo o contrato mantenido con un profesional sanitario en relación con los Servicios previstos en este Contrato —lo que incluye la obtención del consentimiento escrito del empleador en cuestión— que requiera tal notificación o consentimiento; y que (ii) se asegure de que los Servicios que incluyan el reembolso de gastos a instituciones o profesionales sanitarios sean razonables y que cualquier compensación o remuneración se ajuste al valor razonable de mercado para transacciones equiparables, que se ciña a los límites establecidos en cualquier ley o código de conducta que sean de aplicación, y que dichos trámites no impliquen ningún tipo de asesoramiento o promoción de un acuerdo comercial u otra actividad que infrinja una ley aplicable;

(f) no contrate, requiera ni induzca a ningún empleado, cliente intermedio, cliente final o cuenta del Grupo Amgen a poner fin a su relación laboral o comercial con ninguna entidad perteneciente al Grupo Amgen durante el plazo de vigencia de este Contrato ni durante los seis (6) meses posteriores;

(g) no formalice ningún otro contrato o acuerdo, ya sea oral o escrito, que pudiera impedir el cumplimiento por parte del Proveedor de las obligaciones que se le atribuyen en virtud del presente, ni intervenga en ninguna actividad relacionada con una empresa que sea o pretenda ser competencia directa de Amgen en los países en que deben suministrarse los Bienes o Servicios durante el Plazo de Vigencia de este Contrato y durante los seis (6) meses posteriores;

(h) no ofrezca a ningún funcionario del gobierno o empleado ningún regalo, entretenimiento, pago, préstamo ni ningún otro obsequio o cortesía que pudiera influir en la concesión de un contrato, obtener un trato de favor o influir en modo alguno en la prescripción o el suministro de medicamentos;

(i) no emprenda ninguna comunicación relativa a los Servicios, Prestaciones o Bienes, según proceda, con ninguna autoridad o reguladora salvo que Amgen así lo solicite por escrito o salvo que lo exija la ley y, aun en dicho caso, solo previa consulta a Amgen. En el caso de que una autoridad o reguladora inicie comunicaciones en las que notifique al Proveedor la intención de emprender acciones normativas en relación con el objeto de este Contrato, el Proveedor deberá notificarlo por escrito a Amgen a la mayor brevedad, facilitar a Amgen copias de la correspondencia relacionada y ofrecer a Amgen la posibilidad de formular comentarios en la máxima medida posible. Por su parte, Amgen acepta que no podrá dirigir la forma en que el Proveedor cumpla con sus obligaciones para permitir tal inspección por parte de las autoridades.

(j) En relación con todas las transacciones relativas al presente Contrato i) cumplirán todos los reglamentos y las leyes de control de exportaciones aplicables, incluidos los reglamentos de la Administración estadounidense en materia de exportación («Leyes

de control de exportaciones»), y ii) reconocerán que un determinado material, como la Información confidencial, podrá estar sujeto a las Leyes de control de exportaciones.

(k) Si se contrata mano de obra externa o se aumenta el personal, ni él ni sus representantes prestarán los Servicios aquí previstos desde: i) un país sujeto a restricciones; ii) un ciudadano o residente de un país sujeto a restricciones. El Proveedor deberá aplicar la diligencia debida y razonable a sus Representantes de conformidad con las Leyes de control de exportaciones antes de prestar cualquier servicio a Amgen. A los efectos del presente Contrato, el término País sujeto a restricciones abarcará, entre otros, la región de Crimea de Ucrania, Cuba, Irán, Corea del Norte, Sudán y Siria.

(l) Confirmarán que ni el Proveedor ni sus Representantes son o son propiedad de, están controlados o actúan en nombre de, directa o indirectamente, cualquier persona, gobierno o entidad que figuren en cualquier régimen de sanciones económicas o financieras del país aplicable ni están sujetos a cualquier sanción económica o financiera de cualquier régimen de sanciones económicas o financieras de cualquier país aplicable, incluidas la Unión Europea y la Oficina de Control de Activos Extranjeros. El Proveedor y sus Representantes no han participado ni participarán directa o indirectamente en ninguna transacción en nombre de Amgen o sus Afiliados que pueda infringir cualquier régimen de sanciones económicas y financieras del país aplicable.

(m) En relación con las transacciones relacionadas con el presente Contrato, i) cumplirán los reglamentos y las leyes anti-boicot según estipule el Departamento del Tesoro de los Estados Unidos y el Departamento de Comercio de los Estados Unidos («Leyes anti-boicot») y ii) se abstendrán de a) negarse a hacer negocio con un país boicoteado no autorizado con o en Israel o con empresas incluidas en listas negras; b) discriminar a las personas por motivos de raza, religión, sexo, origen nacional o nacionalidad; c) proporcionar información sobre las relaciones comerciales con un país boicoteado no autorizado, con o en Israel o con empresas incluidas en listas negras; o d) facilitar información sobre la raza, la religión, el sexo o el origen nacional de cualquier otra persona con fines de boicot.

## **2. SUMINISTRO DE BIENES Y ACEPTACIÓN DE SERVICIOS**

**2.1 Inspección.** Antes de entregar los Bienes, el Proveedor deberá someterlos a inspecciones y pruebas exhaustivas para confirmar el cumplimiento del Pedido. El Proveedor deberá mantener un registro apropiado de tales inspecciones y pruebas, y facilitar a Amgen copias de tales registros cuando Amgen así lo solicite. Amgen tendrá derecho, en todo momento razonable, a inspeccionar y probar los Bienes mientras estos permanezcan bajo el control del Proveedor, con carácter previo a su aceptación. Con independencia de tales inspecciones o pruebas realizadas por Amgen, el Proveedor seguirá siendo plenamente responsable de los Bienes. La omisión del derecho de inspección no exime al Proveedor de ninguna obligación de suministrar los Bienes o Prestaciones, según corresponda, con arreglo al presente Contrato.

**2.2 Entrega y aceptación.** El Proveedor deberá, por su propia cuenta y riesgo, entregar los Bienes y Prestaciones de conformidad con todos los aspectos especificados en el Pedido o solicitados por Amgen. Las entregas de Bienes deberán ir acompañadas de un albarán de entrega en el que figure el número de orden de compra (Pedido), la fecha del Pedido, el número de unidades y la descripción del contenido, y deberán ir embaladas y protegidas de tal forma que lleguen a su destino exentas de daños. De no especificarse una fecha de entrega en el Pedido, la entrega tendrá lugar en un plazo de veintiocho (28) días a contar desde la fecha del Pedido. La entrega tendrá lugar durante el horario laborable normal, salvo que Amgen lo acuerde de otro modo por escrito. Amgen no tendrá obligación alguna de aceptar la entrega de los Bienes si dicha entrega no va acompañada de embalaje y albarán de entrega. Los Bienes entregados en distintos plazos no deberán tratarse como acuerdos independientes o divisibles, y el incumplimiento por parte del Proveedor de uno de los plazos dará derecho a Amgen a renunciar al Contrato. En el caso de que los Bienes sean objeto de pérdida o de daños antes de —o durante— la entrega a Amgen, el Proveedor deberá notificar por escrito dicha pérdida o daños a Amgen y proceder a sustituir o reparar, por su propia cuenta y riesgo, los Bienes perdidos o dañados a la mayor brevedad, y en ningún caso más tarde de treinta (30) días desde la notificación por escrito. Los retrasos se considerarán motivo de incumplimiento resolutorio.

**2.3 Titularidad y riesgo.** El riesgo de los Bienes corresponderá al Proveedor hasta el momento de su entrega y aceptación por parte de Amgen (es decir, hasta finalizada su descarga y colocación), momento en el cual la titularidad se trasladará a Amgen. En el momento de su entrega y aceptación por escrito por parte de Amgen, los Bienes no deberán estar sujetos a ninguna opción, carga, obligación, gravamen o ningún otro derecho desfavorable, y ni el Proveedor ni ningún tercero tendrán derecho a retener la titularidad de los Bienes ni a ostentar ningún derecho, justo o no, sobre los Bienes.

**2.4 Rechazo.** Sin perjuicio de ningún otro derecho o remedio en los que pudiera ampararse Amgen o cualquier otro miembro del Grupo, Amgen podrá, dentro de un periodo razonable desde la entrega, rechazar por escrito los Bienes (en su totalidad o en parte) que no se suministren con arreglo a este Contrato. Amgen podrá, a su discreción, (i) realizar los trabajos necesarios para que los Bienes cumplan con este Contrato y reclamar los daños y perjuicios que corresponda como resultado del incumplimiento o los incumplimientos del presente Contrato por parte del Proveedor; o bien (ii) devolver los Bienes (y negarse a aceptar más entregas de los Bienes sin responsabilidad de cara al Proveedor), en cuyo caso el Proveedor deberá reembolsar (de inmediato) cualesquiera importes abonados por Amgen por adelantado, así como cualesquiera gastos de entrega y almacenamiento en los que se incurra como resultado de la devolución de los Bienes al Proveedor. Sin perjuicio de lo anterior, no se considerará que Amgen haya aceptado los Bienes en caso de detectarse en ellos cualquier defecto latente, en cuyo caso, Amgen podrá devolverlos en un plazo razonable desde el momento en que se detectase el defecto en cuestión.

**2.5 Garantía de reparación y sustitución de Bienes.** Los Bienes deberán:

(a) responder al mejor diseño disponible, ser de la mejor calidad, material y mano de obra, cumplir los estándares exigidos y ser de una calidad satisfactoria, estar exentos de defectos y ser aptos para el fin indicado por Amgen y los miembros del Grupo Amgen, conformándose en todos los aspectos al Pedido o a las instrucciones de Amgen, y

(b) el Proveedor garantiza que: (i) los Bienes serán de calidad satisfactoria, estarán exentos de cualquier defecto de materiales y mano de obra, se conformarán a las especificaciones aplicables del Pedido y será aptos para el fin indicado por Amgen o los miembros del Grupo Amgen, y tal garantía será extensiva a cualquier defecto o no conformidad que se derive o se manifieste con posterioridad a la entrega y aceptación de los Bienes y durante el plazo especificado en el Pedido (“Periodo de Garantía”); en los casos en que aparezcan defectos derivados de un uso correcto dentro del Periodo de Garantía, el Proveedor deberá, bien (A) reparar o sustituir —a su discreción— los Bienes de manera gratuita en un plazo de veinticuatro (24) horas, siempre que (i) se haya notificado al Proveedor por escrito de la existencia de tales defectos nada más tenerse conocimiento de ellos, y que (ii) el Proveedor convenga que tales defectos se derivan únicamente de un diseño, material o mano de obra defectuosos; o bien (B) reembolsar el importe de la porción defectuosa de los Bienes en el caso de que Amgen ya haya abonado tales importes al Proveedor; el Proveedor entregará los Bienes reparados o sustituidos sin cargo en el punto de entrega original especificado en el Pedido y con arreglo a este Contrato; y si el Periodo de Garantía especificado en el Pedido excede el periodo de garantía del fabricante, el Proveedor proporcionará una ampliación de la garantía y correrá con los costes que esto suponga.

(c) Los remedios contemplados en esta sección se establecen sin perjuicio de —y complementarios a— cualesquiera garantías, indemnizaciones, resoluciones u otros derechos previstos en la legislación en vigor o en cualquier otra disposición de este Contrato que obre en beneficio de Amgen o de los miembros del Grupo Amgen.

### **3. PAGO**

3.1 Precios. Los Precios indicados en el Pedido incluyen la totalidad de los costes y gastos adicionales, incluido embalaje, empaquetamiento, seguro, gastos de aduanas y gastos de entrega.

3.2 Facturación. El Proveedor facturará a Amgen por el suministro de los Bienes y Servicios con carácter mensual o según se haya convenido con Amgen por escrito. En las facturas deberá constar el número de Pedido, el número real de horas de trabajo, el desglose de otros gastos reembolsables y el I.V.A. en una entrada independiente. Amgen abonará las facturas que no sean objeto de disputa en un plazo de sesenta (60) días desde su recepción. Amgen tendrá derecho a deducir del precio de los Bienes cualesquiera importes adeudados por el Proveedor a Amgen o a cualquier miembro del Grupo Amgen.

3.3 Descuentos. Amgen tendrá derecho a los descuentos por pronto pago o por volumen de compra concedidos por el Proveedor, tanto si estos figuran en el Pedido como si no.

3.4 Gastos. Amgen solo abonará aquellos gastos que haya aprobado previamente por escrito. Toda solicitud de reembolso de gastos deberá ir debidamente documentada y justificada con el detalle suficiente como para cumplir con las exigencias de las autoridades fiscales en materia de reconocimiento de gastos corporativos para fines de declaración de impuestos.

### **4. INDEMNIDAD Y SEGUROS**

4.1 Indemnidad. El Proveedor indemnizará y mantendrá indemne a Amgen, sus empleados y cualquier miembro del Grupo Amgen frente a cualesquiera pérdidas, reclamaciones, gastos y costes (incluidas las costas judiciales y los honorarios jurídicos), daños y perjuicios, y responsabilidades de cualquier índole, incluidas pérdidas económicas, pérdida de beneficios, pérdidas directas o derivadas, o pérdidas administrativas, incluidas aquellas que se deriven de reclamaciones o demandas de terceros (“**Reclamaciones**”), derivadas o generadas, directa o indirectamente, en relación con el cumplimiento de cualquier cláusula, obligación, garantía o condición implícitas o explícitas estipuladas por el Proveedor, ya sea en relación con la prestación de los Servicios, la provisión de las Prestaciones o cualquier defecto de mano de obra, de calidad o de materiales de cualesquiera Bienes suministrados en virtud de este Contrato, o bien en relación con cualquier infracción efectiva o supuesta de cualquier patente, diseño registrado, derecho de diseño, marca comercial, derechos de autor (copyright) u otro derecho de propiedad intelectual por el uso, fabricación o suministro de los Bienes, o de cualquier actuación u omisión de actuación por parte del Proveedor o de sus empleados, representantes, agentes o subcontratistas para el suministro o entrega de los Bienes, Prestaciones o Servicios, o relacionado en cualquier otro modo con este Contrato.

4.2 Seguros. El Proveedor deberá contratar y mantener, a su propio coste, las pólizas de seguros apropiadas y pertinentes para dotar de cobertura a las obligaciones y responsabilidades que le corresponden en virtud de este Contrato. A petición de Amgen, el Proveedor presentará a Amgen, en un plazo de cinco (5) días, documentos escritos que demuestren que ha contratado una cobertura de seguros aceptable para Amgen según las exigencias de este Contrato.

### **5. CONFIDENCIALIDAD**

El Proveedor deberá, durante la Vigencia de este Contrato y durante un periodo de cinco (5) años desde su finalización, salvo que la ley permita un plazo mayor, mantener de manera confidencial la totalidad de la información y los materiales, lo que incluye información confidencial y/o reservada, conocimientos y saber hacer, información de terceros, secretos comerciales, los términos de este Contrato y la existencia de este, información empresarial, de marketing, económica, estratégica y financiera, información sobre clientes y precios, modelos económicos, información de productos, informes, datos, pedidos, acuerdos o contratos, comunicaciones, correspondencia, estudios, protocolos, diseños de estudio, resultados de pruebas o de estudios, análisis, especificaciones, estimaciones, cálculos, modelos, previsiones o predicciones, mapas, planes, muestras, dibujos, encuestas o sondeos, fotografías, software, equipo, procesos, programas, así como cualesquiera ideas, métodos, hallazgos, inventos, patentes, conceptos, investigaciones, desarrollos u otros derechos de propiedad intelectual relacionados adquiridos por —o revelados a— el Proveedor o sus representantes por parte de Amgen o de cualquier miembro del Grupo Amgen de cualquier modo, o que se derive de la ejecución por parte del Proveedor del presente Contrato (“**Información Confidencial**”), absteniéndose de revelarla a terceros y de utilizarla para cualquier fin distinto de los contemplados en este Contrato. El Proveedor no ostentará derecho de propiedad alguno en relación con la Información Confidencial. El Proveedor restringirá el acceso a la Información Confidencial exclusivamente a aquellas personas bajo su control directo que, con el conocimiento y consentimiento

escrito de Amgen, ya estén vinculadas mediante obligaciones de confidencialidad que sean, como mínimo, tan restrictivas como las previstas en este Contrato. Sin perjuicio de cualquier indicación contraria en el presente, el Proveedor no tendrá obligación alguna de confidencialidad o de no uso en relación con cualquier parte de la Información Confidencial que sea —o que posteriormente pase a ser— de dominio público mediante uso o publicación que no impliquen un incumplimiento por parte del Proveedor, o que se obtenga sin restricciones de un tercero que tuviese el derecho legal de revelarla al Proveedor, o que el Proveedor pueda demostrar por medio de sus registros escritos que ya estuviera en su poder con anterioridad a recibirla de Amgen. El Proveedor podrá revelar la Información Confidencial que sea necesaria siempre que sea en respuesta a un requerimiento judicial u orden de otro organismo gubernamental, y siempre que el Proveedor lo notifique por escrito a Amgen con la debida antelación y que limite, en la máxima medida posible, el alcance de dicha revelación. El Proveedor devolverá la Información Confidencial, incluidas copias en todos los formatos, a Amgen puntualmente y en forma tangible cuando se le solicite por escrito (pero, en todo caso, en el momento de finalización de este Contrato por cualquier motivo), y procederá a eliminar la Información Confidencial almacenada en cualquier memoria o disco magnético u óptico, salvo que dicha eliminación esté prohibida por la ley. El Proveedor tendrá derecho a conservar una copia de la Información Confidencial para fines de mantenimiento de registros si la ley así lo requiere. En relación con los Servicios, los Bienes o las Prestaciones que se van a proporcionar en virtud de este Contrato, el Proveedor se abstendrá de revelar a Amgen cualquier información que sea confidencial y/o reservada de un tercero.

## 6. PROCESAMIENTO Y REVELACIÓN DE DATOS POR PARTE DE AMGEN

6.1 Procesamiento de datos. La administración y gestión de este Contrato podría incluir la recopilación y el procesamiento por parte de Amgen de información personal. Dicha información incluye información no sensible, como el nombre, los datos de contacto, el área de experiencia y el contenido de este Contrato. Esta información podrá transferirse a terceros de confianza para su procesamiento en países distintos del país en que se haya recopilado. Con independencia del país en que se procese la información, Amgen mantiene —y exige a sus entidades de procesamiento que mantengan— las debidas salvaguardas administrativas, técnicas y físicas para proteger la información. La transferencia de información personal cumple la legislación en vigor y está sujeta a salvaguardas tales como las Reglas Corporativas Vinculantes de Amgen (“BCR”, por sus siglas en inglés) o Cláusulas Contractuales Estándar. Para obtener información sobre las BCR de Amgen, visite <http://www.amgen.com/bcr/>. Para obtener información sobre las Cláusulas Contractuales Estándar, póngase en contacto con el Director de Protección de Datos de Amgen en [privacy@amgen.com](mailto:privacy@amgen.com). Para ejercer sus derechos, incluidos los derechos de acceso, de rectificación o de solicitud de eliminación de información personal (con sujeción a ciertas restricciones impuestas por ley), póngase en contacto con el Director de Protección de Datos de Amgen. Para registrar una reclamación sobre el procesamiento de información personal, póngase en contacto con el Director de Protección de Datos de Amgen o con la autoridad nacional competente en materia de protección de datos. El Proveedor deberá asegurarse de que se notifique oportunamente a los empleados cuya información personal se procese con arreglo al presente, a fin de permitir el procesamiento de la información personal con arreglo a esta Cláusula..

6.2 Revelación. Sin perjuicio de cualquier indicación en contrario en este Contrato, el Proveedor entiende y acepta que, en la medida exigida o necesaria para el cumplimiento de las leyes y códigos de conducta en materia de obligaciones de revelación, (i) Amgen está autorizada a revelar públicamente información relativa al Proveedor y a este Contrato, y (ii) dicha información podría incluir, entre otros, pagos u otras transferencias de valor realizados al Proveedor o por el Proveedor, en nombre o a petición de Amgen, a profesionales sanitarios, instituciones sanitarias y otras personas o entidades sujetas a las leyes en materia de revelación (en cada caso un “**Sujeto de revelación**”). El Proveedor conviene responder a la mayor brevedad y colaborar con aquellas peticiones razonables de Amgen de recopilación de información, como la cumplimentación de formularios y el envío de información en un formato específico (p. ej., un “formulario de registro de gastos”) proporcionado por Amgen, en cumplimiento de todas las leyes y normativas pertinentes en materia de revelación. Si la ley así lo exige, el Proveedor conviene y efectivamente se compromete a informar al Sujeto de revelación de cualesquiera obligaciones de revelación, transferencia de datos y procesamiento aquí estipuladas, así como a hacerlo con antelación suficiente.

## 7. PROPIEDAD INTELECTUAL

7.1 No infracción de derechos de terceros. Ninguno de los Bienes, Servicios o Prestaciones infringirá la propiedad intelectual o ningún otro derecho de un tercero, ni provocará que se adeude pago alguno en concepto de regalías, salvo por lo acordado en el Pedido.

7.2 Resultados del Trabajo. Cualesquiera Prestaciones, información o resultados, especificaciones y propuestas, incluidos hallazgos, invenciones, derechos de autor, derechos de diseño, patentes, innovaciones, sugerencias, conocimientos o saber hacer, ideas, especificaciones e informes realizados por el Proveedor o sus representantes, así como todos los derechos de propiedad intelectual actuales y futuros que se deriven de —o estén relacionados con— información revelada por Amgen o por cualquier miembro del Grupo Amgen al Proveedor o a sus representantes, o que se haya desarrollado como resultado de —o en relación con— los Servicios o Prestaciones proporcionados por el Proveedor en virtud de este Contrato (“**Resultados del Trabajo**”) serán propiedad exclusiva de Amgen o del miembro del Grupo Amgen designado. Por el presente, el Proveedor cede, o conviene ceder a Amgen o al miembro del Grupo Amgen designado desde la fecha de creación de los Resultados de Trabajo, todo derecho, titularidad e interés del Proveedor en relación con los Resultados del Trabajo, incluidos cualesquiera derechos de propiedad intelectual actuales o futuros, renunciando a conservar cualquiera de ellos. Si el Proveedor no pudiese ceder tales derechos de propiedad intelectual a Amgen por cualquier motivo legal o, de hecho, el Proveedor por el presente otorga a Amgen una licencia exclusiva, ilimitada, universal, exenta de regalías y a perpetuidad para reproducir, distribuir, modificar y utilizar de cualquier otro modo tales derechos de propiedad intelectual. Este Contrato no otorga a ninguna de las Partes ningún otro derecho de propiedad intelectual, y la revelación de cualquier Información Confidencial no se traducirá en obligación alguna de otorgar a

cualquiera de las Partes ningún derecho sobre el objeto en cuestión de la otra Parte o relacionado con él. Los derechos de propiedad intelectual que existan con anterioridad a la fecha de este Contrato seguirán siendo propiedad de la Parte con la titularidad inicial.

## **8. CANCELACIÓN**

8.1 Amgen podrá cancelar el Pedido en cualquier momento y sin exponerse a daños previa notificación con al menos treinta (30) días de antelación.

8.2 Cancelación por incumplimiento. En caso de que los Bienes, Prestaciones o Servicios no se entreguen en la fecha prevista, Amgen podrá anular el Contrato en su totalidad o en parte, y/o negarse a aceptar cualquier entrega posterior de los Bienes, Prestaciones o Servicios que el Proveedor intente hacer; y/o recuperar del Proveedor cualesquiera gastos razonables en que incurra Amgen o cualquier otro miembro del Grupo Amgen por obtener bienes, prestaciones o servicios de sustitución de otro proveedor; y/o a exigir daños y perjuicios por cualesquiera costes, pérdidas o gastos adicionales en que incurra Amgen y que sean en modo alguno atribuibles a la omisión del Proveedor de entregar los Bienes, Prestaciones o Servicios en la fecha prevista, sin perjuicio de cualesquiera otros derechos que le amparen. Amgen devolverá al Proveedor, por cuenta y riesgo del Proveedor, cualesquiera Bienes ya entregados que, por motivo del incumplimiento de la entrega del saldo, no puedan ser utilizados por Amgen —conforme determine Amgen según su criterio razonable— en el curso ordinario de sus operaciones, debiendo el Proveedor reembolsar de inmediato a Amgen cualesquiera importes dinerarios abonados por Amgen en concepto de, o en relación con, los Bienes no entregados o devueltos, así como pagar a Amgen una cuantía equivalente a la diferencia positiva (si la hubiera) respecto de los costes razonables en que haya incurrido Amgen por comprar otros bienes en sustitución de los Bienes, sin que ello suponga responsabilidad alguna para Amgen ante el Proveedor por, o en relación con, la rescisión del Contrato en virtud de lo dispuesto en esta cláusula.

8.3 Otros supuestos de cancelación. Amgen tendrá derecho a poner fin al Contrato con efecto inmediato, previa notificación por escrito al Proveedor y sin asumir responsabilidad alguna ante este, si (i) el Proveedor incumple cualquiera de las obligaciones que le corresponden en virtud del Contrato que no sea susceptible de ser subsanada; o si (ii) el Proveedor no procede efectivamente a subsanarla en un plazo de treinta (30) días cuando exista posibilidad de subsanación, o persista en cualquier incumplimiento de las obligaciones que le corresponden en virtud del Contrato; o si (iii) se produce un cambio de control del Proveedor durante la Vigencia del Contrato.

8.4 Subsistencia. La finalización de este Contrato por cualquier motivo no eximirá a ninguna de las Partes de las obligaciones y responsabilidades que las Partes hayan aceptado expresamente que subsistirán tras dicha finalización, o que queden pendientes de cumplimiento, o que, por su naturaleza, estén destinadas a ser aplicables tras dicha finalización.

8.5 Derechos derivados de la finalización. Al recibir una notificación de finalización, el Proveedor deberá hacer lo siguiente, salvo que Amgen especifique lo contrario: no contraer otras obligaciones; hacer todo lo posible por reducir, en la medida de lo posible, cualesquiera costes asociados a dicha finalización; preservar cualquier actuación que se encuentre en desarrollo o finalizada y la información relacionada con esta hasta que Amgen o la persona designada por Amgen tome posesión de la misma; y entregar los Resultados del Trabajo conforme a las instrucciones de Amgen.

## **9. RELACIÓN ENTRE LAS PARTES**

Nada de lo contenido en este Contrato deberá interpretarse como la constitución de una sociedad, empresa conjunta, relación de principal- agente o de empleador-empleado entre el Proveedor y Amgen. La relación del Proveedor respecto de Amgen será la de un contratista independiente, y en ningún momento el Proveedor se presentará como empleado de ningún miembro del Grupo Amgen ni apelará a la condición, los requisitos previos o los derechos de un empleado del Grupo Amgen. El Proveedor no tendrá capacidad para vincular a Amgen ni a ningún miembro del Grupo Amgen mediante contrato u otro medio, ni para representarle —ya sea directa o indirectamente— por su relación o interés en las operaciones del Grupo Amgen. Salvo que la ley exija lo contrario, Amgen no deducirá ni retendrá cantidad alguna de los pagos realizados al Proveedor en concepto de retenciones fiscales, ni pagará aportación alguna a la seguridad social (p. ej., cobertura sanitaria, pensión o seguro de desempleo) en nombre del Proveedor. El Proveedor será responsable de darse de alta ante las autoridades fiscales y de la seguridad social competentes para llevar a cabo su actividad, lo que incluye las declaraciones y pagos pertinentes a las autoridades fiscales y de la seguridad social.

## **10. SUBCONTRATISTAS**

10.1 El Proveedor solo podrá subcontratar para la ejecución de las obligaciones que se le atribuyen en el presente Contrato a aquellos subcontratistas que Amgen haya aprobado previamente por escrito.

10.2 Toda subcontratación por parte del Proveedor para los efectos de este Contrato se producirá mediante un contrato escrito independiente entre el Proveedor y los subcontratistas de conformidad con las exigencias de este Contrato. Ningún acuerdo de subcontratación liberará al Proveedor de ninguna de las obligaciones o responsabilidades que le corresponden en virtud de este Contrato.

10.3 Nada de lo contenido en este Contrato o en cualquier subcontrato constituirá una relación contractual entre un miembro del Grupo Amgen y un subcontratista, ni generará ninguna obligación a ningún miembro del Grupo Amgen de pagar o ser responsable del pago de ningún importe al subcontratista. El Proveedor deberá dirigir y controlar debidamente a estos terceros, y será plenamente responsable de todos los Servicios o Prestaciones, con independencia de que estos los preste el Proveedor o sus subcontratistas o que se produzca de otro modo la entrega de los Bienes.

10.4 El Proveedor será responsable ante Amgen y el Grupo Amgen de (i) todos los Servicios prestados, o Prestaciones y Bienes suministrados, así como por la negligencia, los errores, las omisiones o incumplimientos y la conducta propios y de sus subcontratistas, así como de cualquiera de los empleados, representantes o agentes de estos, y (ii) del cumplimiento por parte de cada subcontratista de los requisitos de este Contrato y de todas las leyes, reglas y normativas aplicables.

## 11. ESTUDIOS DE MERCADO Y DE CLIENTES

En la medida en que el desempeño del Proveedor previsto en el presente incluya cualquier actividad que suponga (a) la recopilación original de datos o información directamente de un público de interés definido, o (b) la compra de datos o información existentes acerca de un público definido, con intención de investigar sistemáticamente, adquirir, analizar y generar informes sobre datos y percepciones relativos a los mercados o productos originales de Amgen (denominándose cualquiera de estas actividades "Estudio de mercado"), el Proveedor deberá cumplir con (i) cumplir con ESOMAR, el Código de Conducta de la EphMRA, cualquier otro código de conducta del país local correspondiente y, según se dé al Proveedor, con el SOP de Amgen para la investigación de mercado y clientes y (ii) el Requisito de Seguridad para los Programas de Investigación de Mercado según lo dispuesto por Amgen (disponible en <https://www.amgensuppliers.amgen.com/market-research-safety-reporting-training/market-research-master-data>) e incorporado a este Contrato como referencia.

## 12. SEGURIDAD DE LA INFORMACIÓN

12.1 El Proveedor debe cumplir con las políticas, procedimientos y estándares en materia de seguridad de la información de Amgen, así como con el Information Security Schedule de Amgen, cuando proceda.

## 13. DECLARACIÓN Y GARANTÍA ANTICORRUPCIÓN

El Proveedor declara, garantiza y conviene, desde la fecha de entrada en vigor de este Contrato y hasta su finalización o resolución, (1) que el Proveedor, y, hasta donde alcancen sus conocimientos, los propietarios, directores, ejecutivos, empleados, o cualquier agente, representante, subcontratista u otro tercero que actúe para el Proveedor y en nombre de este (en conjunto, los "Representantes"), no ofrecerán, pagarán, prometerán pagar ni autorizarán ofertas, promesas o pagos ni ningún objeto de valor, directa o indirectamente, a ninguna persona o entidad con el fin de obtener o retener negocios o cualquier ventaja indebida en relación con este Contrato, o que de otro modo infringieran cualquier ley, regla o normativa en materia de soborno o corrupción pública o corrupción ("Leyes anticorrupción"); (2) que los libros, las cuentas, los registros y las facturas del Proveedor en relación con este Contrato o con cualquier trabajo realizado para Amgen o en representación de Amgen son completos y precisos y lo serán en el futuro; y (3) que Amgen tendrá derecho a finalizar este Contrato (a) si el Proveedor o sus Representantes han infringido, pretenden infringir o han provocado una infracción de las Leyes anticorrupción. En el caso de que Amgen exija al Proveedor obtener una determinada certificación normativa, Amgen también podrá resolver este Contrato en los casos en que el Proveedor (1) no obtenga tal certificación normativa, (2) no la obtenga de una forma veraz y precisa, o (3) no cumpla los requisitos de dicha certificación

## 14. PROTECCIÓN DE DATOS

En el caso de que el Proveedor procese Información Personal en nombre de Amgen, este deberá cumplir con el Programa de Privacidad y Protección de Datos de Amgen. El Proveedor no proporcionará al Grupo Amgen ninguna Información Personal, salvo que Amgen acuerde lo contrario por escrito.

## 15. VARIOS

15.1 Ejercicio de Derechos. El Proveedor se abstendrá en todo momento de cualquier actuación que pueda perjudicar los derechos del Grupo Amgen, lo que incluye el incumplimiento de la obligación de notificar inmediatamente a Amgen por escrito en caso de tener conocimiento de cualquier infracción, manifiesta o supuesta, de los derechos de propiedad intelectual o de confidencialidad. Tanto durante la vigencia de este Contrato como a su finalización, y a solicitud de Amgen, el Proveedor asistirá a Amgen y a cualquier otro miembro del Grupo Amgen (a costa de Amgen) en la obtención, el mantenimiento o el ejercicio de los derechos del Grupo Amgen sobre los Resultados del Trabajo.

15.2 Notificaciones. Cualquier notificación en relación con este Contrato deberá realizarse por escrito y en inglés, y se considerará válidamente comunicada a la otra Parte si se envía por un servicio de mensajería internacionalmente reconocido a la dirección provista en el Pedido correspondiente. Las notificaciones se considerarán recibidas en la fecha de su recepción, según conste en el registro de la empresa de mensajería, y será efectiva a su recepción.

15.3 Cesión. El Proveedor no podrá ceder su posición en el Contrato ni cualquier derecho que para él resulte de este sin el consentimiento previo de Amgen. Esta prohibición de cesión afectará igualmente a quienes, autorizadamente, sucedan al Proveedor en el Contrato.

15.4 Registros y auditoría. El Proveedor mantendrá todos los registros exigidos por la legislación aplicable y adoptará todas las precauciones razonables y al uso para evitar daños, pérdidas o alteraciones de dichos registros. Durante este periodo, tales libros y registros deberán estar a disposición de Amgen y de sus Representantes en los momentos y lugares razonables para su copia, revisión, auditoría y otros fines comerciales.

15.5 Derechos de Terceros. Salvo disposición contraria en el presente, ninguna parte ajena a este Contrato podrá beneficiarse ni exigir la aplicación de ninguna de sus Cláusulas, a menos que tales derechos sean obligatorios en la legislación aplicable.

15.6 Renuncia. La renuncia o aceptación del incumplimiento de cualquier Cláusula, disposición, condición o derecho o consentimiento reconocidos en este Contrato solo tendrán validez si se formulan por escrito y están firmadas por la Parte que

renuncia, y en tal caso solo en la situación y para los fines para los que se concede. La omisión o demora de cualquiera de las Partes a la hora de ejercer o ejecutar cualquier derecho, facultad o recurso previsto en la legislación o en el presente Contrato no anulará en ningún caso tal derecho, facultad o recurso, ni deberá interpretarse como una renuncia a estos. El ejercicio individual o parcial de un determinado derecho, facultad o recurso, ya sea legal o contractual, no impedirá ni excluirá ningún otro ejercicio distinto o complementario, ni el ejercicio de ningún otro derecho, facultad o recurso.

15.7 Divisibilidad. Si cualquiera de las disposiciones de este Contrato fuese ilegal, inválida o inexigible, en su totalidad o en parte, conforme a la legislación aplicable, se entenderá que dicha disposición no forma parte de este Contrato, no viéndose afectadas la legalidad, validez o exigibilidad del resto del Contrato. En tal caso, cada Parte hará todo lo posible por negociar, inmediatamente y de buena fe, una disposición sustitutoria con validez legal. Si, en el plazo de treinta (30) días desde la fecha en la que la disposición fue declarada ilegal, inválida o inexigible, no se alcanzará un acuerdo para sustituirla, Amgen tendrá derecho a resolver este Contrato previo aviso por escrito al Proveedor.

15.8 Anuncios públicos. El Proveedor no emitirá ningún comunicado de prensa, declaración o anuncio público, ni siquiera por medio de publicidad o materiales comerciales o promocionales u otros medio, que haga mención o referencia a Amgen, a cualquier miembro del Grupo Amgen o a nombres de empleados del Grupo Amgen, sin el consentimiento previo por escrito de Amgen, y no publicará los resultados de ninguna de las Prestaciones o Servicios ni revelará en modo alguno el suministro de Bienes que es objeto del presente sin el consentimiento previo por escrito de Amgen.

15.9 Fuerza mayor. No cabrá exigir responsabilidades a ninguna de las Partes por demora en el cumplimiento de las obligaciones recogidas en este Contrato si, y en la medida en que, dicho retraso se deba, directa o indirectamente, a actos fortuitos, guerras, disturbios, terrorismo, embargos, actos de enemigo público, actuaciones militares, terremotos, incendios o inundaciones ("**Acontecimiento de Fuerza Mayor**"), siempre que una de las Partes no pueda solicitar que se le exima de responsabilidades por uno de los Acontecimientos de Fuerza Mayor recogidos en este Artículo, a menos que se cumplan las siguientes condiciones: (i) la parte que argumenta la demora por Acontecimiento de Fuerza Mayor (la "Parte en demora") no es responsable de dicho retraso; (ii) la demora no podría haberse evitado con la adopción de medidas de precaución razonables por la Parte en demora, lo que incluye, sin limitación, el uso de fuentes alternativas o planes de contingencia; (iii) la Parte en demora realiza todos los esfuerzos económicamente razonables para reanudar sus obligaciones lo antes posible y en la medida en que sea factible tras el Acontecimiento de Fuerza Mayor; y (iv) la Parte en demora notifica de inmediato a la otra Parte por el medio más oportuno posible (que se confirmará por escrito) y describe con un nivel razonable de detalle las circunstancias que motivan el retraso. Las obligaciones de ambas Partes volverán a estar plenamente en vigor cuando (i) haya pasado el Acontecimiento de Fuerza Mayor, o bien cuando (ii) la Parte en demora no esté en condiciones de satisfacer las condiciones o de cumplir con sus obligaciones en virtud de este Artículo, lo que suceda en primer lugar.

15.10 Ley aplicable y jurisdicción. Este Contrato se regirá por las leyes de Colombia. Para aquellas controversias que no puedan ser resueltas por las Partes, estas acuerdan someterse a la jurisdicción de los tribunales competentes de la ciudad de Bogotá, donde figura el domicilio social de Amgen.

15.11 Idiomas del Contrato. Este Contrato está redactado tanto en inglés como en español. En caso de discrepancia entre ambas versiones, prevalecerá la versión en inglés.

## **PROGRAMA DE REQUISITOS DE SEGURIDAD DE LA INFORMACIÓN**

**(Version: Abril 2026)**

El presente Programa de Requisitos de Seguridad de la Información (el "Programa de Seguridad de la Información") complementa (y no tiene la intención, ni deberá interpretarse, como limitativo de los términos del Contrato) y se rige por los términos y condiciones del Contrato al que se encuentra adjunto. Para efectos de este Programa de Seguridad de la Información, el término "Contraparte" se referirá al "Proveedor" u otro término definido utilizado en el Contrato para referirse a la Parte que presta Servicios o proporciona Bienes a la Compañía o a sus Afiliadas. Todos los demás términos definidos que no se definan de otro modo en el presente tendrán los significados establecidos en el Contrato. Además de los requisitos establecidos en el Contrato, la Contraparte deberá manejar, tratar, almacenar, acceder (o limitar el acceso) y de cualquier otro modo proteger la Información Confidencial de la Compañía, incluyendo sin limitación cualquier Información Personal, de conformidad con los términos de este Programa de Seguridad de la Información y las leyes y regulaciones aplicables que rijan el tratamiento de la información relacionada en cualquier jurisdicción de una autoridad competente.

### **1. REQUISITOS DEL PROGRAMA DE SEGURIDAD DE LA INFORMACIÓN**

1.1 La Contraparte deberá implementar, y garantiza que implementará durante toda la Vigencia del Contrato, un programa documentado de seguridad de la información basado en la versión vigente de uno o más de los siguientes marcos estándar de la industria en materia de seguridad de la información (cada uno, un "Estándar de la Industria de Seguridad de la Información"):

- (i) Organización Internacional de Normalización ("ISO") / Comisión Electrotécnica Internacional ("IEC") ISO/IEC 27001 (Seguridad de la Información, Ciberseguridad y Protección de la Privacidad — Sistemas de Gestión de Seguridad de la Información — Requisitos), respaldado por controles consistentes con ISO/IEC 27002 (Seguridad de la Información, Ciberseguridad y Protección de la Privacidad — Controles de Seguridad de la Información); o
- (ii) Criterios de Servicios de Confianza del Instituto Americano de Contadores Públicos Certificados ("AICPA"); o
- (iii) Estándares de Buenas Prácticas ("SoGP") para Seguridad de la Información del Information Security Forum ("ISF"); o
- (iv) Publicación Especial 800-53 del Instituto Nacional de Estándares y Tecnología ("NIST") — Controles de Seguridad y Privacidad para Sistemas de Información y Organizaciones; o
- (v) Objetivos de Control para Información y Tecnología Relacionada ("COBIT") de la Asociación de Auditoría y Control de Sistemas de Información ("ISACA"); o
- (vi) Marco CyberFundamentals, según lo publicado por el Centro de Ciberseguridad de Bélgica ("CCB").

Para una Contraparte constituida o que realice su actividad principal en la Unión Europea ("UE"), se deberá implementar un programa de seguridad de la información conforme a (i) las leyes y regulaciones de ciberseguridad de la UE aplicables, incluyendo la Directiva (UE) 2022/2555... ("NIS 2"), y cualquier requisito de transposición del país donde la Contraparte esté constituida o realice su actividad principal; y (ii) la orientación aplicable emitida por la Agencia de la Unión Europea para la Ciberseguridad ("ENISA").

### **2. ACCESO A SISTEMAS DE INFORMACIÓN ELECTRÓNICA O A INFORMACIÓN CONFIDENCIAL DE LA COMPAÑÍA**

2.1 En caso de que la Contraparte o sus Representantes (según se define dicho término a continuación) tengan acceso a los Sistemas de Información Electrónica de la Compañía, incluyendo cualquier Tecnología Operacional, sistemas de manufactura o infraestructura de red ("EIS"), o tengan acceso a, o procesen, Información Confidencial de la Compañía que sea recopilada, transferida o almacenada por la Compañía, la Contraparte deberá en todo momento implementar Seguridad según se define dicho término en el presente documento. A los efectos del presente Anexo de Seguridad de la Información, el término "Seguridad" significa las salvaguardas tecnológicas, físicas, administrativas y procedimentales de la Contraparte, incluyendo, sin limitación, políticas, procedimientos, estándares, controles, hardware, software, firmware y medidas de seguridad física, cuya función o propósito sea, total o parcialmente, proteger la confidencialidad, integridad o disponibilidad de la información y los datos) satisfactorias para la Compañía para proteger los EIS y la Información Confidencial de la Compañía.

A los efectos del presente Anexo de Seguridad de la Información, el término "Representantes" tendrá el mismo significado que dicho término en el Acuerdo, o si no existe tal término definido para "Representantes" en el Acuerdo, significará las Afiliadas de la Contraparte y los respectivos directores, funcionarios, empleados, agentes y cualquier otra persona o entidad de la Contraparte y de sus Afiliadas que contribuyan al cumplimiento de las obligaciones de la Contraparte en virtud del Acuerdo, incluyendo las obligaciones de la Contraparte bajo el presente Anexo de Seguridad de la Información.

Los Representantes de la Contraparte incluirán todos y cada uno de los Subcontratistas y los directores, funcionarios, empleados y agentes de dichos Subcontratistas, así como todos los proveedores externos, sub-prestadores de servicios y proveedores de hosting.

2.2 La Contraparte no deberá utilizar ni emplear la Información Confidencial de la Compañía en ningún algoritmo, modelo, software, herramienta, tecnología o sistema de inteligencia artificial generativa u otra, incluyendo, sin limitación, procesamiento de lenguaje natural, modelos de aprendizaje profundo o aprendizaje automático, salvo que la Compañía otorgue su consentimiento expreso por escrito. No obstante lo anterior, la Contraparte podrá utilizar o emplear Información Confidencial de la Compañía dentro de una instancia interna, segura, con acceso restringido y no pública de una Herramienta de IA dedicada

exclusivamente a la Contraparte, en la medida necesaria para el propósito de cumplir las obligaciones de la Contraparte bajo el Acuerdo, sujeto al cumplimiento por parte de la Contraparte de los términos y condiciones de confidencialidad, seguridad y no uso del Acuerdo, y siempre que la Información Confidencial de la Compañía no se utilice para entrenar, ajustar, mejorar o de cualquier otra forma perfeccionar cualquier Herramienta de IA.

2.3 La Contraparte y sus Representantes no deberán, directa ni indirectamente, conectar ningún dispositivo, equipo, sistema, software, herramienta de acceso remoto, módulo de comunicación o componente de conectividad integrada que no sea de la Compañía a los EIS, salvo que una autoridad de seguridad designada de la Compañía otorgue su consentimiento expreso por escrito.

### 3. SEGURIDAD

3.1 La Contraparte acuerda que, a partir de la fecha en que la Contraparte es contratada por la Compañía para cumplir sus obligaciones en virtud del Acuerdo, y continuando durante el tiempo en que la Contraparte controle, posea, almacene, transmita o procese Información Confidencial de la Compañía, la Contraparte deberá emplear, mantener y hacer cumplir medidas de Seguridad razonables y apropiadas diseñadas para proteger toda la Información Confidencial de la Compañía contra el uso, alteración, acceso o divulgación no autorizados, y la destrucción ilícita, y para proteger la confidencialidad, integridad y disponibilidad de dicha Información Confidencial de la Compañía. Dicha Seguridad deberá incluir, entre otros, lo siguiente:

(i) En la medida en que la Contraparte no cuente ya con una, la Contraparte deberá desarrollar y mantener una política escrita de seguridad de datos razonable y apropiada que requiera la implementación de controles tecnológicos, físicos, administrativos y procedimentales para proteger la confidencialidad, integridad y disponibilidad de la Información Confidencial de la Compañía que abarque el acceso, uso, retención, transporte y destrucción, y que disponga medidas de remediación y acciones disciplinarias en caso de su incumplimiento;

(ii) La Contraparte deberá implementar restricciones razonables respecto del acceso físico y electrónico por parte de los Representantes de la Contraparte, incluyendo empleados de la Contraparte y Subcontratistas, que necesiten acceso a la Información Confidencial de la Compañía y a los EIS para cumplir las obligaciones de la Contraparte en virtud del Acuerdo, incluyendo, sin limitación, controles de acceso físico, protocolos seguros de autenticación de usuarios, métodos seguros de control de acceso (incluyendo acceso privilegiado), seguridad de red y protección contra intrusiones, protección contra malware, controles para la gestión de parches y actualizaciones, y el uso de cifrado estándar de la industria cuando sea apropiado o requerido por las Leyes Aplicables (o término similar en el Acuerdo);

(iii) La Contraparte deberá implementar, mediante políticas y mecanismos tecnológicos, controles de acceso para todo manejo y acceso a la Información Confidencial de la Compañía y a los EIS basados en el principio de acceso mínimo conforme al cual cada persona o sistema que maneje la información recibe el acceso mínimo necesario para desempeñar las funciones requeridas y la configuración predeterminada para el acceso es sin acceso. Sin limitar lo anterior, la Contraparte deberá limitar el acceso a la Información Confidencial de la Compañía y a los EIS únicamente a los Representantes de la Contraparte, incluidos los Subcontratistas, que tengan necesidad de dicho acceso para cumplir las obligaciones de la Contraparte en virtud del Acuerdo, lo cual incluirá, sin limitación (a) métodos de acceso permitidos; (b) un proceso de autorización para el acceso y privilegios de los usuarios; y (c) el mantenimiento de una lista de usuarios autorizados. El personal que tenga Acceso Administrativo a sistemas deberá estar sujeto a controles adicionales de acceso privilegiado que requieran supervisión rigurosa y restricciones, incluyendo, como mínimo, autenticación multifactor. El "Acceso Administrativo" deberá definirse mediante política y en su implementación para incluir el uso que permita la manipulación de los controles del sistema, incluyendo la gestión de otros controles de acceso;

(iv) La Contraparte deberá impedir que empleados desvinculados accedan a la Información Confidencial de la Compañía mediante la terminación inmediata y sin demora de su acceso físico y electrónico a dicha información;

(v) La Contraparte deberá emplear procedimientos de evaluación, registro, monitoreo y auditoría para garantizar el cumplimiento interno de estas salvaguardas;

(vi) La Contraparte deberá realizar una evaluación de estas salvaguardas al menos una vez al año;

(vii) La Contraparte deberá implementar controles (a) para preservar cualquier Información Confidencial y datos de la Compañía y cualquier información transmitida a través de los EIS de conformidad con las instrucciones y solicitudes de la Compañía, incluyendo, sin limitación, cualquier cronograma de retención y/o órdenes de conservación por litigio proporcionadas por la Compañía a la Contraparte, independientemente de dónde se almacene la información y (b) a discreción exclusiva de la Compañía y conforme a instrucciones escritas de la Compañía, destruir la Información Confidencial de la Compañía (de manera que la información resulte inutilizable e ilegible) o devolver la Información Confidencial de la Compañía a la Compañía en el formato solicitado por la Compañía y a expensas de la Contraparte, cuando ya no sea necesaria para que la Contraparte cumpla sus obligaciones bajo el Acuerdo. Dentro de los 30 días siguientes a la terminación del Acuerdo (o de cualquier Orden), la Contraparte deberá proporcionar a la Compañía certificación escrita de que toda dicha información ha sido devuelta o eliminada o ambas cosas, según corresponda;

(viii) La Contraparte deberá mantener todas las aplicaciones de escritorio y móviles proporcionadas a la Compañía compatibles con las versiones más recientes del sistema operativo (OS) y niveles de parches;

(ix) La Contraparte deberá implementar una capacitación anual integral de educación y concientización en ciberseguridad a nivel organizacional, incluyendo, sin limitación, un programa de educación y pruebas de phishing;

(x) La Contraparte deberá implementar (o contar con un plan para implementar) DMARC (Autenticación, Reporte y Conformidad de Mensajes Basados en Dominio) para su dominio de correo electrónico de envío;

(xi) La Contraparte deberá implementar Autenticación Multifactor (MFA) para todo correo electrónico, sistemas de almacenamiento de archivos, aplicaciones, plataformas, herramientas y cualquier otro entorno utilizado para acceder, transmitir, procesar o almacenar Información Confidencial de la Compañía, incluyendo cualquier sistema o entorno accesible de forma remota o externamente donde se almacene Información Confidencial de la Compañía; y

(xii) La Contraparte solo deberá transmitir Información Confidencial de la Compañía por correo electrónico si está protegida por SMTPS (Protocolo Simple de Transferencia de Correo Seguro) u otro cifrado conforme se describe en la Sección 5 a continuación para proteger contra la interceptación en tránsito.

3.2 La Contraparte deberá contar con un auditor independiente registrado ante el Public Company Accounting Oversight Board que complete una evaluación anual de la Seguridad de la Contraparte de conformidad con Service Organization Control ("SOC") 2, Tipo II, y deberá, sin demora, previa solicitud por escrito de la Compañía, proporcionar a la Compañía el informe de auditoría SOC 2, Tipo II según lo definido por el Auditing Standards Board del Instituto Americano de Contadores Públicos Certificados de dicho auditor independiente. La Compañía deberá mantener dichas evaluaciones e informes como confidenciales de conformidad con las obligaciones de confidencialidad de la Compañía bajo el Acuerdo.

3.3 Sin limitar cualesquiera derechos y recursos en virtud del presente documento, la Compañía tendrá el derecho de auditar y monitorear el cumplimiento por parte de la Contraparte de los requisitos de este Anexo de Seguridad de la Información. Previa notificación razonable a la Contraparte, durante la Vigencia del Acuerdo (y salvo disposición en contrario en este Anexo de Seguridad de la Información), la Compañía (o cualquier proveedor seleccionado por la Compañía) podrá realizar una evaluación y auditoría de la Seguridad de la Contraparte y del cumplimiento por parte de la Contraparte de este Anexo de Seguridad de la Información y de todas las Leyes Aplicables en la medida en que sean relevantes para las acciones de la Contraparte relacionadas con la Información Confidencial de la Compañía en relación con este Acuerdo. La Compañía tendrá el derecho de revocar o limitar el acceso de la Contraparte a la Información Confidencial de la Compañía o a los EIS en cualquier momento y por cualquier motivo. Además de sus otras obligaciones en virtud del presente documento, a solicitud de la Compañía, la Contraparte deberá devolver inmediatamente a la Compañía cualquier hardware y software proporcionado a la Contraparte por o en nombre de la Compañía.

3.4 La Contraparte deberá asegurar que sus Representantes con acceso a los EIS de la Compañía o con acceso a, o que procesen, Información Confidencial de la Compañía estén obligados por un acuerdo escrito efectivo con la Contraparte que contenga obligaciones de protección de datos, medidas de seguridad de la información, controles de gestión de acceso y procedimientos de respuesta a incidentes (colectivamente, "Medidas de Seguridad") equivalentes a los requisitos y obligaciones de la Contraparte contenidos en este Anexo de Seguridad de la Información. Previa solicitud de la Compañía, la Contraparte deberá proporcionar a la Compañía una copia de dicho acuerdo, junto con cualquier otra información relevante razonablemente solicitada por la Compañía. La Contraparte seguirá siendo responsable del cumplimiento por parte de sus Representantes de los términos de este Anexo de Seguridad de la Información. La Contraparte deberá, de manera rutinaria pero en ningún caso con una frecuencia menor a anual, monitorear y realizar auditorías periódicas de sus Representantes para verificar su cumplimiento de dichos términos y evaluar la efectividad de sus Medidas de Seguridad y su adhesión a estándares relevantes de la industria. La Contraparte deberá notificar a la Compañía por escrito cualquier hallazgo material de auditoría o riesgo que impacte el cumplimiento por parte de los Representantes de la Contraparte de los términos y condiciones de este Anexo de Seguridad de la Información. Cualquier incumplimiento de los términos y condiciones de este Anexo de Seguridad de la Información por parte de cualquier Representante de la Contraparte se considerará un incumplimiento directo por parte de la Contraparte de este Anexo de Seguridad de la Información.

3.5 Sin limitar las obligaciones de la Contraparte en otras partes de este Anexo de Seguridad de la Información, la Contraparte deberá cooperar con la Compañía (i) en cualquier esfuerzo de la Compañía por cumplir con todos los requisitos actuales y vigentes de las leyes de ciberseguridad aplicables, incluyendo, sin limitación, NIS 2, y (ii) con las solicitudes de información de la Compañía razonablemente necesarias para respaldar la respuesta de la Compañía a cualquier consulta, solicitud, consulta formal, investigación, auditoría, requerimiento, citación o medidas de supervisión de cualquier tribunal de jurisdicción competente o autoridad gubernamental relacionadas con las leyes y regulaciones de ciberseguridad aplicables.

#### **4. GESTIÓN DE INCIDENTES DE SEGURIDAD DE LA INFORMACIÓN**

4.1 La Contraparte deberá establecer e implementar procedimientos de auditoría y registro de acceso y actividad, incluyendo, sin limitación, intentos de acceso y acceso privilegiado. La Contraparte deberá desarrollar e implementar planificación documentada de respuesta a Incidentes y notificación para monitorear, reaccionar, notificar e investigar cualquier Incidente. A los efectos del presente Anexo, el término "Incidente" significará cualquier: (i) uso no autorizado real o razonablemente sospechado, incluyendo, sin limitación, cualquier alteración, divulgación, monitoreo, visualización, copia, eliminación, o robo de o acceso a la Información Confidencial de la Compañía gestionada o controlada por, o de cualquier otra forma en posesión de, la Contraparte o uno o más de sus Representantes; (ii) destrucción accidental o ilícita de la Información Confidencial de la Compañía gestionada o controlada por, o de cualquier otra forma en posesión de, la Contraparte o uno o más de sus Representantes; o (iii) pérdida de la Información Confidencial de la Compañía controlada por o en posesión de la Contraparte o uno o más de sus Representantes, o (iv) en su caso, acceso no autorizado a la Información Confidencial de la Compañía o a los sistemas de la Contraparte utilizados en la ejecución de las obligaciones de la Contraparte en virtud del Acuerdo, incluyendo, sin limitación, cualquiera de los supuestos descritos en (i) – (iv) causados por o resultantes de una falla, ausencia o insuficiencia de medidas de seguridad de la Contraparte o de uno o más de sus Representantes. No obstante cualquier disposición en contrario en el presente documento, los Incidentes

no incluyen el reconocimiento y escaneo potencial del perímetro de red por fuentes de amenazas, tales como pings o escaneos de puertos. Sin limitar los derechos o recursos de la Compañía en virtud del presente documento o según lo dispuesto de otro modo en el Acuerdo, y además de las obligaciones de indemnización de la Contraparte contenidas en el mismo, (i) la Compañía tendrá el derecho de terminar el Acuerdo, en todo o en parte, de manera inmediata mediante notificación escrita a la Contraparte en caso de cualquier Incidente y (ii) la Contraparte deberá reembolsar a la Compañía todos los daños, pérdidas, multas, sanciones y costos y gastos razonables internos y externos incurridos por la Compañía en relación con un Incidente, incluyendo, sin limitación, dichos costos y gastos incurridos en la investigación, remediación y respuesta de cualquier Incidente; para notificaciones y monitoreo de crédito o identidad, centros de llamadas y otros servicios relacionados a individuos u otros terceros afectados por dicho Incidente; y para la notificación a cualquier autoridad gubernamental o regulatoria y la atención de cualquier requerimiento o investigación posterior por parte de dichas autoridades.

4.2 Sin limitar las obligaciones de la Contraparte respecto de la Información Confidencial de la Compañía, con respecto a cada Incidente, la Contraparte deberá:

(i) realizar inmediatamente una investigación razonable de las causas y circunstancias que rodean dicho Incidente, incluyendo, sin limitación, la realización de un análisis de causa raíz del Incidente, informando a la Compañía del análisis de causa raíz y de las acciones correctivas y el cronograma para prevenir el mismo o un Incidente similar. La Contraparte deberá considerar de buena fe todos los comentarios que la Compañía proporcione con respecto a la investigación, las acciones correctivas o el cronograma;

(ii) tomar todas las acciones necesarias para prevenir, contener y mitigar el impacto;

(iii) sin limitar cualquier otra obligación de notificación bajo el Acuerdo, proporcionar notificación a la Compañía sin demora por correo electrónico a [csoc@amgen.com](mailto:csoc@amgen.com)

("Notificación de Incidente"), pero en ningún caso más tarde de veinticuatro (24) horas (o antes si así lo requieren las leyes o regulaciones aplicables), después de que la Contraparte o sus Representantes descubran o tengan conocimiento de un Incidente. La Notificación de Incidente deberá contener, como mínimo, la siguiente información: (a) descripción del Incidente, incluyendo información relacionada con qué (si corresponde) Información Confidencial de la Compañía o aplicaciones fueron objeto o resultaron afectadas por el Incidente; (b) acciones adoptadas por la Contraparte para remediar el Incidente y cualquier contramedida implementada por la Contraparte para prevenir Incidentes futuros; (c) el nombre e información de contacto del miembro del personal de la Contraparte que pueda actuar como enlace entre la Compañía y la Contraparte; y (d) cualquier otra información relevante (incluyendo indicadores de compromiso) que pueda ayudar a la Compañía a protegerse del Incidente;

(iv) recopilar y preservar toda evidencia relativa al descubrimiento, causa, vulnerabilidad, explotación, acciones correctivas e impacto;

(v) a solicitud de la Compañía, o según lo requieran las Leyes Aplicables y/o estándares relevantes de la industria, proporcionar notificación en la forma y formato razonablemente especificados por la Compañía a autoridades gubernamentales y/o individuos afectados;

(vi) proporcionar a la Compañía (a) informes escritos semanales de estado respecto de las actividades de mitigación y remediación y (b) cualquier documento e información razonablemente solicitados por y relevantes para la Compañía;

(vii) a solicitud de la Compañía, cooperar razonablemente y coordinar con la Compañía en relación con la investigación, ejecución, monitoreo, preparación de documentos, requisitos de notificación y reportes de la Compañía relativos a Incidentes y al cumplimiento de la Contraparte con las Leyes Aplicables y/o estándares relevantes de la industria; y

(viii) cooperar razonablemente con la Compañía en caso de que la Compañía notifique a terceros sobre el Incidente.

## **5. CIFRADO**

5.1 La Contraparte deberá cifrar toda la Información Confidencial de la Compañía en reposo o en tránsito entre la Contraparte y la Compañía, entre los sistemas y repositorios de la Contraparte utilizados en la ejecución de sus obligaciones bajo el Acuerdo, y entre la Contraparte y todos los terceros (incluyendo los Representantes de la Contraparte). El cifrado deberá utilizar cifrado conforme con la Publicación Especial NIST 800-175b o guías que la sustituyan, y otros estándares de cifrado que el Secretario de Salud y Servicios Humanos de los Estados Unidos publique formalmente, en cada momento, como adecuados para hacer que los datos resulten inutilizables, ilegibles o indescifrables.

## ANEXO DE PRIVACIDAD Y PROTECCIÓN DE DATOS

(Versión: febrero de 2026)

Este Anexo de Privacidad y Protección de Datos (en adelante «**Anexo de Privacidad**») es un complemento (y su intención no es limitar los términos del Acuerdo ni deberá interpretarse como tal) de los términos y condiciones del Acuerdo al que está adjunto y se rige por los mismos. A los efectos de este Anexo de Privacidad y Protección de Datos, el término «**Contraparte**» se referirá al «Proveedor» u otro término definido utilizado en el Acuerdo para referirse a la Parte que presta Servicios o proporciona Bienes a la Compañía o sus Filiales, y el término «**Compañía**» se referirá a Amgen Inc. («**Amgen**») o la entidad afiliada de Amgen que contrate a la Contraparte para la recepción de Bienes o Servicios de conformidad con el Acuerdo.

**1. DEFINICIONES Y TÉRMINOS EN MAYÚSCULAS.** Solo para los fines de este Anexo de Privacidad (a menos que se incorporen de manera expresa en otra parte del Acuerdo), los términos en mayúscula en este Anexo de Privacidad tendrán los significados aquí establecidos. Todos los demás términos que no tengan otra definición en este documento tendrán los significados establecidos en el Acuerdo. En la medida en que exista un conflicto entre las definiciones de este Anexo de Privacidad y cualquier definición del Acuerdo, las definiciones de este Anexo de Privacidad prevalecerán únicamente con respecto a este Anexo de Privacidad. En cuanto a cualquier término en mayúsculas que se utilice en este Anexo de Privacidad y que no tenga una definición en este documento o en el Acuerdo, pero cuyo significado sea sustancialmente similar al de un término definido en el Acuerdo, se interpretará que dicho término tiene el significado más equivalente al del término definido en el Acuerdo, según lo requiera el contexto.

1.1. «**Datos Personales**» significa cualquier información que se relacione, describa o pueda asociarse o vincularse con una persona, por medios directos o indirectos, lo que incluye, entre otros, clases, categorías y otros tipos de información que pueden identificar a una persona según lo especificado en las Leyes de Privacidad, que la Compañía o sus Filiales proporciona a la Contraparte, de manera directa o mediante representante, o que la Contraparte o sus Representantes obtienen en relación con sus obligaciones de cumplimiento en virtud del presente documento.

1.2. «**Incidentes de Privacidad**» significa cualquier circunstancia real o razonablemente presunta de: (i) acceso no autorizado o robo de Datos Personales; (ii) uso no autorizado de Datos Personales por parte de una persona con acceso autorizado a dichos Datos Personales con el propósito real o razonablemente presunto de cometer hurto, fraude o robo de identidad; (iii) comunicación o alteración no autorizada de Datos Personales; (iv) destrucción accidental o ilícita de Datos Personales; o (v) pérdida de Datos Personales.

1.3. «**Leyes de Privacidad**» significa, según estén vigentes en su momento, con respecto al Tratamiento de Datos Personales, las leyes de privacidad de datos aplicables de la jurisdicción respectiva, lo cual incluye, entre otros, todas las leyes y regulaciones de notificación de violación de datos y seguridad de la información específicas al respecto.

1.4. «**Tratar**» o «**Tratamiento**» (o cualquier variación del término) significa cualquier operación o conjunto de operaciones que se realice sobre Datos Personales o conjuntos de Datos Personales, ya sea por medios automáticos o no, lo cual incluye, entre otros, su visualización, acceso, recopilación, registro, organización, almacenamiento, adaptación o modificación, extracción, consulta, uso, revelación, conservación, difusión o cualquier forma de disposición, alineación o combinación, bloqueo y borrado o destrucción.

## 2. TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES

2.1. Aplicación del Anexo de Privacidad. La contraparte se compromete y acepta cumplir con los términos y condiciones de este Anexo de Privacidad si Trata Datos Personales en nombre de la Compañía.

2.2. Obligaciones de la Contraparte. Sin perjuicio de las obligaciones de la Contraparte establecidas en otras partes de este Anexo de Privacidad y en el Acuerdo (incluidas, entre otras, las obligaciones de confidencialidad), la Contraparte deberá: (i) actuar de conformidad con las instrucciones escritas de la Compañía en el Tratamiento de Datos Personales y cumplir con los requisitos de todas las Leyes de Privacidad aplicables; (ii) Tratar solamente los Datos Personales con el propósito de cumplir con sus obligaciones conforme al Acuerdo y como se establece más adelante en este documento; y (iii) otorgar acceso a los Datos Personales a sus Representantes solo en la medida razonablemente necesaria para cumplir con sus obligaciones contempladas en el Acuerdo; sin embargo, antes de otorgar a los Representantes de la Contraparte dicho acceso, la Contraparte deberá (a) haber comunicado de manera clara y completa los requisitos de este Anexo de Privacidad a sus Representantes y asegurarse de que dichos requisitos se comprendan y se cumplan y (b) haber celebrado acuerdos vinculantes con los Representantes de la Contraparte que incluyan obligaciones de confidencialidad y privacidad que sean sustancialmente similares a, y no menores que, aquellas impuestas a la Contraparte conforme al Acuerdo y este Anexo de Privacidad. Para despejar toda duda, los Representantes de la Contraparte incluyen a los Subcontratistas de la Contraparte.

2.3. Tratamiento Transfronterizo de Datos Personales. En la medida en que se aplique, la Contraparte Tratará los Datos Personales de los titulares de los datos en jurisdicciones que la autoridad de protección de datos pertinente haya considerado que proporcionan un nivel adecuado de protección para los Datos Personales del titular correspondiente. Si el Tratamiento de Datos Personales implica Tratamiento, incluida una transferencia hacia, o el acceso desde, una jurisdicción que no se ha considerado que brinde protección adecuada, la Contraparte deberá cumplir con los términos del acuerdo de transferencia internacional de datos aplicable a dicha jurisdicción, de acuerdo con lo que la Compañía ha publicado y mantiene en [www.amgen.com/dp/schedule](http://www.amgen.com/dp/schedule) (cada uno, un «**Acuerdo de Transferencia Internacional de Datos**»), dichos Acuerdos de Transferencia Internacional de Datos se incorporarán al presente documento por referencia, durante el periodo en que la

Contraparte Trate Datos Personales conforme al Acuerdo. Dichos acuerdos incluyen, entre otros, las Cláusulas Contractuales Tipo adoptadas por la Comisión Europea para el Espacio Económico Europeo, el Acuerdo/Adenda sobre Transferencia Internacional de Datos del Reino Unido, las Cláusulas Contractuales Tipo suizas y cualquier instrumento contractual equivalente, cláusulas modelo o requisitos de transferencia transfronteriza exigidos por la autoridad de protección de datos competente en otras jurisdicciones. La Compañía puede actualizar la página referenciada en cualquier momento para reflejar cambios en las Leyes de Privacidad aplicables, y la Contraparte deberá cumplir con la versión vigente más actual al momento del Tratamiento.

(i) Además, la Contraparte realizará evaluaciones de las repercusiones de cualquier transferencia de datos a jurisdicciones sin una decisión de adecuación y, cuando sea necesario, implementará medidas técnicas y organizativas complementarias para garantizar un nivel de protección esencialmente equivalente.

(ii) Los Datos Personales sujetos a las leyes locales de localización de datos no se transferirán fuera de la jurisdicción aplicable a menos que dichas leyes lo permitan y sujeto al cumplimiento de todos los requisitos reglamentarios asociados, incluido el registro, las aprobaciones gubernamentales y la cooperación en auditorías.

(iii) En su momento, la Contraparte puede proponer soluciones alternativas de transferencia de datos promulgadas y permitidas en las Leyes de Privacidad aplicables para el Tratamiento de Datos Personales fuera de una jurisdicción cuyas Leyes de Privacidad requieren la implementación de mecanismos de transferencia transfronteriza apropiados, incluidos, entre otros, el EEE, el Reino Unido, Suiza, Arabia Saudita y Turquía, según corresponda («**Soluciones de Transferencia Internacional**»). En la medida en que no lo prohíban las Leyes de Privacidad aplicables, el Acuerdo de Transferencia Internacional de Datos aplicable finalizará y las Soluciones de Transferencia Internacional entrarán en vigencia una vez que Amgen conceda a la Contraparte la aprobación de las Soluciones de Transferencia Internacional. Las Soluciones de Transferencia Internacional se aplicarán únicamente con respecto a los Datos Personales aplicables que la Contraparte o su representante Traten y que sea sujeto de dichas Soluciones de Transferencia Internacional.

(iv) Las Partes trabajarán de buena fe para modificar cuanto antes los términos de este Anexo de Privacidad en lo que respecta a los Acuerdos de Transferencia Internacional de Datos aplicables en la medida en que dichas modificaciones sean necesarias para implementar, cumplir o adherirse a cualquier cambio en las Leyes de Privacidad aplicables en lo que respecta a dichos Acuerdos de Transferencia Internacional de Datos.

(v) Sin perjuicio de lo anterior, la Contraparte cooperará con la Compañía en cualquier otra iniciativa de la Compañía que busque cumplir con todos los requisitos actuales y efectivos de todas las Leyes de Privacidad aplicables y cualquier orientación y decisión de un órgano consultivo pertinente (como el Comité Europeo de Protección de Datos), en lo que respecta a dichas actividades relacionadas con el Tratamiento de Datos Personales, incluidas, entre otras, la redacción y firma de un Acuerdo de Transferencia Internacional de Datos aparte en la medida en que las Leyes de Privacidad aplicables lo requieran. Antes de Tratar Datos Personales en relación con el Acuerdo, la Contraparte deberá proporcionar cuanto antes a la Compañía una lista de todas las Filiales fuera de las jurisdicciones que no hayan sido consideradas adecuadas por la autoridad de protección de datos de dicho país y la Contraparte mantendrá y actualizará esta lista periódicamente.

**2.4. Cumplimiento de las Leyes de Privacidad Estatales.** Sin perjuicio de las obligaciones de la Contraparte establecidas en otra parte de este Anexo, y en la medida en que la Contraparte y sus Representantes Traten Datos Personales con sujeción a las Leyes de Privacidad de jurisdicciones con leyes estatales de privacidad integrales, incluidas, entre otras, las secciones 1798.100–99 y sig. del Código Civil de California («**CCPA**»), Virginia y Colorado, y/o las leyes estatales de datos de salud del consumidor, la Contraparte certifica que cumplirá con las siguientes obligaciones: (i) la Contraparte no «venderá» ni «compartirá» (según la definición de dichos términos o de términos similares en la Ley de Privacidad estatal aplicable) dichos Datos Personales; (ii) la Contraparte no Tratará Datos Personales con ningún fin, incluido ningún propósito comercial, que no sea el de prestar los Servicios o según lo permita expresamente la Ley de Privacidad estatal aplicable, según corresponda; (iii) la Contraparte no Tratará Datos Personales con ningún propósito que no sea razonablemente necesario y proporcional para cumplir con sus obligaciones en virtud de este Acuerdo y respaldar la relación comercial directa entre la Contraparte y la Compañía, a menos que la Compañía lo autorice expresamente; y (iv) la Contraparte no combinará ningún Dato Personal que recopile conforme al Acuerdo con Datos Personales que recopile de otra fuente o que recopile directamente de los titulares.

### **3. PROTECCIONES Y CONTROLES**

3.1. Sin perjuicio de otras obligaciones de la Contraparte en virtud del Acuerdo, la Contraparte implementará, mantendrá y ejecutará las salvaguardas tecnológicas, físicas, administrativas y de procedimiento, lo que incluye, entre otros, políticas, procedimientos, normas, controles, hardware, software, firmware y medidas de seguridad física («**Seguridad**») de acuerdo con los términos y condiciones del Acuerdo y/o el Programa de Requisitos de Seguridad de la Información, el Acuerdo de Requisitos de Seguridad de la Información, o los términos de seguridad de información y datos acordados, según corresponda («**Requisitos de Seguridad de la Información**»), a fin de garantizar la confidencialidad, integridad o disponibilidad de los Datos Personales y para proteger los Datos Personales de Incidentes de Privacidad durante todo el período en que la Contraparte o sus Representantes Traten los Datos Personales. Para despejar toda duda, ninguna disposición del presente documento limita las obligaciones de la Contraparte en virtud del Acuerdo o los Requisitos de Seguridad de la Información, según corresponda, con respecto a la Información Confidencial. Además de los requisitos del Acuerdo o los Requisitos de Seguridad de la Información, la Seguridad deberá, entre otros aspectos, estar actualizada y ser consecuente con todas las Leyes de Privacidad y los estándares industriales relevantes.

#### **4. EVALUACIÓN DE LA EMPRESA, DERECHOS DE AUDITORÍA Y MANTENIMIENTO DE LA INFORMACIÓN**

4.1. Sin perjuicio de los derechos de auditoría que amparan a la Empresa en virtud del Contrato, con carácter anual y durante la vigencia del Contrato, la Empresa o su entidad designada deberán, previa notificación con una antelación razonable, realizar una evaluación y auditoría del cumplimiento del presente Programa por parte del Proveedor. Sin restricción y de forma complementaria a lo anterior, la Empresa o su entidad designada deberán, previa notificación con una antelación razonable, realizar una auditoría de la Seguridad del Proveedor en caso de: i) cualquier incidencia de privacidad; ii) cualquier evaluación o auditoría de Seguridad desfavorable; o iii) que la Empresa descubra o sospeche que el Proveedor o cualquiera de sus Representantes podrían no estar cumpliendo los términos de este Programa, incluidos, entre otros supuestos, la falta real o presunta de implantación, mantenimiento o aplicación de las debidas medidas de Seguridad en cumplimiento de las Leyes de Privacidad o estándares del sector pertinentes. El Proveedor colaborará, y velará por que sus Representantes colaboren con la Empresa en la realización de tales auditorías.

4.2. El Proveedor deberá recopilar y registrar información y mantener registros, pistas de auditoría e informes relativos a: i) su cumplimiento de las leyes de privacidad o los estándares del sector pertinentes; ii) las incidencias de privacidad; iii) su procesamiento de Información personal y iv) el acceso a los sistemas informáticos del Proveedor y su uso.

4.3. Sin perjuicio de otras obligaciones atribuidas al Proveedor en el marco del presente Programa, el Proveedor deberá colaborar con aquellas solicitudes de información por parte de la Empresa que sean razonablemente necesarias para: i) demostrar el cumplimiento del Proveedor con los requisitos previstos en este Programa, ii) respaldar la cooperación o consultas de la Empresa con cualquier autoridad gubernamental, como una autoridad nacional de protección de datos, así como la respuesta de la Empresa a cualquier investigación, requerimiento o demanda (entre otras, citaciones o otras peticiones de presentación de pruebas o autos judiciales), iii) respaldar a la Empresa en la realización de una evaluación del impacto en la privacidad de las actividades de Procesamiento sujetas al presente Contrato, y iv) respaldar a la Empresa en la autenticación (por ejemplo, para establecer una cadena de custodia) de cualquier Información personal proporcionada por la Empresa al Proveedor.

#### **5. INCIDENCIAS DE PRIVACIDAD**

5.1. La Contraparte deberá capacitar a todos los Representantes de la Contraparte que Traten Datos Personales para reconocer y responder a los Incidentes de Privacidad. En caso de un Incidente de Privacidad, la Contraparte deberá cumplir con todas las obligaciones establecidas en los Requisitos de Seguridad de la Información relacionadas con Incidentes, salvo que la Contraparte también deberá notificar a la Compañía de forma inmediata mediante correo electrónico a [privacy@amgen.com](mailto:privacy@amgen.com) y [csoc@amgen.com](mailto:csoc@amgen.com), y en ningún caso más tarde de 24 horas después de que la Contraparte o sus Representantes hayan descubierto o tenido conocimiento de un Incidente de Privacidad. Todos los demás términos y condiciones de los Requisitos de Seguridad de la Información relacionados con Incidentes se aplicarán mutatis mutandis a los Incidentes de Privacidad. Sin limitar lo anterior, la Contraparte deberá cooperar y coordinarse razonablemente con la Compañía en relación con la investigación, ejecución, monitoreo, preparación de documentación, requisitos de notificación y reporte de la Compañía con respecto a los Incidentes de Privacidad, lo cual puede incluir facilitar la entrega de notificaciones de cualquier Incidente de Privacidad (en la forma y formato especificados por la Compañía) en nombre de la Compañía y a discreción de la misma a: (i) individuos cuyos Datos Personales hayan sido o razonablemente puedan haber sido expuestos, (ii) autoridades gubernamentales y/o (iii) los medios de comunicación.

#### **6. CONSERVACIÓN, DESTRUCCIÓN Y DEVOLUCIÓN DE INFORMACIÓN PERSONAL**

6.1. Con independencia de dónde se almacene la Información personal, de conformidad con las instrucciones y peticiones de la Empresa (lo que incluye, entre otros, los programas de conservación y las órdenes de retención judiciales), el Proveedor deberá conservar la Información personal que se procese o se haya procesado. Una vez i) resuelto o finalizado el Contrato o ii) completado el Procesamiento de la Información personal, el Proveedor deberá, a elección de la Empresa, bien a) asegurarse de que la Información personal se destruya y se vuelva inutilizable e ilegible, o bien b) devolver la Información personal a la Empresa o a la entidad designada por esta en el formato que la Empresa, en la medida de lo razonable, solicite.

#### **7. SOLICITUDES DE ACCESO DEL TITULAR DE LOS DATOS**

7.1. El proveedor deberá colaborar con la Empresa a la hora de responder a las solicitudes de particulares que ejerzan derechos en virtud de las leyes de privacidad aplicables, incluidas, entre otras, las solicitudes de acceso, rectificación, bloqueo, destrucción o portabilidad de datos de Información personal que esté en poder del Proveedor o de sus Representantes (individualmente, «Solicitud de acceso»), y dicha colaboración comprenderá, sin restricciones, facilitar a la Empresa, en un plazo de dos (2) días hábiles desde la solicitud por parte de la Empresa, copias de dicha información o acceso a esta, en el formato en que esta se conserve en el curso ordinario de la actividad comercial. Sin perjuicio de lo anterior, en caso de que el Proveedor o uno o varios de sus Representantes reciban una Solicitud de acceso directamente de un particular cuya Información personal esté siendo procesada por el Proveedor o en nombre de este en relación con los Servicios, el Proveedor deberá notificar de inmediato, siempre dentro de un plazo máximo de 24 horas desde la recepción de dicha solicitud, a la Empresa de la existencia de tal solicitud por correo electrónico a la dirección [privacy@amgen.com](mailto:privacy@amgen.com) y deberá seguir las instrucciones razonables de la Empresa en relación con la misma.

## **ANEXO DE INTELIGENCIA ARTIFICIAL**

**(Versión abril de 2026)**

El presente Anexo de Inteligencia Artificial (el "Anexo de IA") complementa (y no tiene la intención, ni deberá interpretarse, de limitar los términos del Contrato) y se rige por los términos y condiciones del contrato al que se adjunta (el "Contrato"). Además de las demás obligaciones establecidas en el Contrato, este Anexo de IA establece ciertos términos y condiciones aplicables al uso por parte de la Contraparte de IA y Herramientas de IA para cumplir sus obligaciones en virtud del Contrato. No obstante cualquier disposición en contrario en el Contrato o en este Anexo de IA, en caso de conflicto entre los términos y condiciones establecidos en este Anexo de IA y el Contrato, prevalecerán los términos y condiciones de este Anexo de IA.

Para efectos de este Anexo de IA, el término "Contraparte" se referirá al "Proveedor" u otro término definido utilizado en el Contrato para referirse a la Parte que presta Servicios o suministra Bienes a la Compañía o a sus Afiliadas, y el término "Compañía" se referirá a Amgen Inc. ("Amgen") o a la entidad afiliada de Amgen que contrate con la Contraparte para la recepción de Bienes o Servicios en virtud del Contrato.

### **1. DEFINICIONES Y TÉRMINOS EN MAYÚSCULA.**

Para efectos de este Anexo de IA únicamente (salvo que se incorporen expresamente en otra parte del Contrato), los términos en mayúscula en este Anexo de IA tendrán los significados establecidos en el presente. Cualesquiera otros términos definidos que no se definan en el presente tendrán los significados establecidos en el Contrato. En la medida en que exista un conflicto entre las definiciones en este Anexo de IA y cualquier definición en el Contrato, las definiciones en este Anexo de IA prevalecerán con respecto a este Anexo de IA únicamente. Para cualquier término en mayúscula utilizado en este Anexo de IA que no esté definido en el presente ni en el Contrato pero que sea sustancialmente similar en significado a un término definido en el Contrato, dicho término se interpretará con el significado del término definido más equivalente en el Contrato, según lo requiera el contexto.

**1.1.** "IA" significa sistemas basados en máquinas que, para un conjunto determinado de objetivos definidos por humanos, pueden realizar predicciones, recomendaciones o tomar decisiones que influyen en entornos reales o virtuales. Los sistemas de inteligencia artificial utilizan entradas basadas en máquinas y humanas para percibir entornos reales y virtuales; abstraen dichas percepciones en modelos mediante análisis de manera automatizada; y utilizan inferencias del modelo para formular resultados para información o acción.

**1.2.** "IA Agéntica" significa sistemas de IA capaces de perseguir objetivos, tomar decisiones autónomas e iniciar acciones en entornos dinámicos con supervisión humana limitada, a menudo exhibiendo comportamientos adaptativos o de resolución de problemas.

**1.3.** "Resultados de IA" significa datos, texto, imágenes y cualquier otro contenido generado por Herramientas de IA como resultado de un Prompt. Los Resultados de IA son Materiales de la Compañía y se consideran Información Confidencial de la Compañía.

**1.4.** "Herramienta de IA" significa cualquier aplicación de software, modelo, algoritmo, herramienta, tecnología, plataforma o sistema que implemente o utilice IA para realizar tareas que normalmente requieren inteligencia humana, incluyendo, entre otros, procesamiento de lenguaje natural, modelos de aprendizaje profundo, aprendizaje automático, reconocimiento de imágenes, análisis de datos, generación de contenido y toma de decisiones. Las Herramientas de IA incluyen cualquier software o sistema que automatice o aumente la toma de decisiones, la generación de contenido, el análisis o la ejecución de tareas, así como la IA Agéntica, las Herramientas de IA Generativa y las Herramientas de IA Predictiva.

**1.5.** "Materiales de la Compañía", tal como se define en el Contrato, para efectos de este Anexo de IA también se referirá a Entregables, Producto del Trabajo, Propiedad Intelectual o término definido similar en el Contrato que se refiera a materiales propiedad de la Compañía o licenciados a esta conforme a los términos del Contrato.

**1.6.** "Reglamento de IA de la UE" significa el Reglamento (UE) 2024/1689 del Parlamento Europeo y del Consejo de 13 de junio de 2024 por el que se establecen normas armonizadas en materia de inteligencia artificial y se modifican los Reglamentos (CE) n.º 300/2008, (UE) n.º 167/2013, (UE) n.º 168/2013, (UE) 2018/858, (UE) 2018/1139 y (UE) 2019/2144 y las Directivas 2014/90/UE, (UE) 2016/797 y (UE) 2020/1828 (Ley de Inteligencia Artificial).

**1.7.** "Herramienta de IA Generativa" significa una Herramienta de IA preentrenada o ajustada diseñada para generar contenido sintético, incluyendo texto, imágenes, video, audio o código, con base en patrones aprendidos a partir de datos de entrenamiento y entradas del usuario (Prompts). Las Herramientas de IA Generativa se distinguen típicamente de las Herramientas de IA Predictiva, que están diseñadas para prever o clasificar resultados en lugar de producir contenido novedoso.

**1.8.** "Herramienta de IA Predictiva" significa una Herramienta de IA que analiza datos existentes para prever o clasificar resultados futuros o desconocidos, sin generar nuevo contenido sintético.

**1.9.** "Prompts" significa datos, texto, imágenes, instrucciones y otros contenidos obtenidos de la Compañía y/o de cualquiera de los designados de la Compañía que han sido introducidos en una Herramienta de IA para generar Resultados de IA. Los Prompts son Información Confidencial de la Compañía.

**1.10.** "Datos de Entrenamiento" significa datos, texto, imágenes y otros contenidos utilizados para entrenar, validar, personalizar, probar o mejorar una Herramienta de IA.

## **2. USO DE HERRAMIENTAS DE IA.**

La Contraparte deberá informar a la Compañía sobre cualquier uso de Herramientas de IA para la prestación de los Servicios, incluyendo la incorporación de cualquier contenido generado por Herramientas de IA en cualesquiera Materiales de la Compañía.

## **3. MATERIALES DE LA COMPAÑÍA CREADOS UTILIZANDO HERRAMIENTAS DE IA.**

La Contraparte deberá identificar todos los Materiales de la Compañía, o partes de los mismos, creados o desarrollados utilizando Herramientas de IA, y asegurar que los Materiales de la Compañía creados utilizando Herramientas de IA estén marcados de manera legalmente conforme (en particular, como resultados del uso de Herramientas de IA Generativa) y, a solicitud de la Compañía, la Contraparte identificará y describirá las Herramientas de IA utilizadas para crear o desarrollar la parte aplicable de dicho Entregable.

## **4. USO DE INFORMACIÓN CONFIDENCIAL DE LA COMPAÑÍA.**

La Contraparte no deberá, y deberá asegurar que sus Representantes no, utilizar o emplear Información Confidencial de la Compañía en ninguna Herramienta de IA, a menos que la Compañía proporcione su consentimiento expreso por escrito. No obstante lo anterior, la Contraparte podrá utilizar o emplear Información Confidencial de la Compañía dentro de una instancia interna, segura, con acceso restringido y no pública de una Herramienta de IA que esté dedicada exclusivamente a la Contraparte, en la medida necesaria para el propósito de cumplir con las obligaciones de la Contraparte en virtud del Contrato, sujeto al cumplimiento por parte de la Contraparte de los términos y condiciones de confidencialidad, seguridad y no uso del Contrato, y siempre que la Información Confidencial de la Compañía no se utilice para entrenar, ajustar, mejorar o de cualquier otra forma optimizar ninguna Herramienta de IA.

## **5. DECLARACIONES, GARANTÍAS Y COMPROMISOS.**

Además de las demás declaraciones, garantías y compromisos establecidos en el Contrato, la Contraparte declara, garantiza y se compromete frente a la Compañía de la siguiente manera:

**5.1.** La Contraparte y sus Representantes: (a) han obtenido derechos suficientes (incluyendo cualesquiera derechos de licencia aplicables) sobre todos los Datos de Entrenamiento utilizados para personalizar, entrenar o mejorar las Herramientas de IA utilizadas por o en nombre de la Contraparte en relación con los Servicios, (b) han realizado todas las divulgaciones necesarias a terceros respecto de dichos Datos de Entrenamiento y de todas las Herramientas de IA utilizadas por o en nombre de la Contraparte en relación con los Servicios, y (c) han obtenido todos los consentimientos necesarios de terceros en relación con dichos Datos de Entrenamiento y todas las Herramientas de IA utilizadas por o en nombre de la Contraparte en relación con los Servicios.

**5.2.** El uso por parte de la Contraparte o sus Representantes de los Datos de Entrenamiento para entrenar cualquier Herramienta de IA utilizada por o en nombre de la Contraparte en relación con los Servicios no infringe ni infringirá de otro modo ningún derecho (incluyendo, sin limitación, derechos de propiedad intelectual o derechos de privacidad) de ningún tercero.

**5.3.** La Contraparte ha adoptado o adoptará prácticas razonables alineadas con el Reglamento de IA de la UE en materia de transparencia de los datos de entrenamiento y cumplimiento de las leyes de derechos de autor aplicables, incluyendo las obligaciones de respetar las indicaciones de exclusión ("opt-out") por parte de los titulares de derechos de autor conforme al artículo 4(3) de la Directiva (UE) 2019/790.

**5.4.** Los Resultados de IA generados por Herramientas de IA utilizadas por o en nombre de la Contraparte en relación con los Servicios, o los Materiales de la Compañía creados utilizando Herramientas de IA, o el uso de dichos Resultados de IA o Materiales de la Compañía, no infringirán ni violarán de otro modo ningún derecho (incluyendo cualquier derecho de propiedad intelectual o derecho de privacidad) de ningún tercero y no violarán ninguna Ley Aplicable.

**5.5.** Sin limitar la obligación de la Contraparte de cumplir con todas las Leyes Aplicables en virtud del Contrato, la Contraparte deberá prestar los Servicios en cumplimiento con el Reglamento de IA de la UE, y adherirse a todas las demás Leyes Aplicables y a políticas, procedimientos y/o compromisos voluntarios estándar de la industria relacionados con el uso ético o responsable de Herramientas de IA, incluyendo las directrices aplicables de la EMA, y cualquier otro marco regulatorio, política, protocolo, procedimiento y compromiso voluntario nacional o internacional aplicable en el ámbito farmacéutico y de IA relacionado con el uso de Herramientas de IA.

**5.6.** No ha existido ninguna reclamación, queja, procedimiento o litigio que alegue que las Herramientas de IA o cualesquiera Datos de Entrenamiento son o fueron falsificados, sesgados, discriminatorios, no confiables, anticompetitivos, violatorios de derechos civiles u otros derechos fundamentales o manipulados de manera no ética o no científica, o que no cumplen con las Leyes Aplicables. Durante el Plazo del Contrato, la Contraparte deberá notificar inmediatamente a la Compañía al tener conocimiento de cualquier dicha queja, reclamación, procedimiento o litigio.

## **6. MITIGACIÓN.**

La Contraparte deberá notificar inmediatamente a la Compañía por escrito al tener conocimiento de que se encuentra en incumplimiento de cualquier declaración o garantía en este Anexo de IA. La Contraparte empleará sus mejores esfuerzos para mitigar y resolver prontamente cualquier incumplimiento de cualquier declaración o garantía en este Anexo de IA, incluyendo en respuesta a cualquier queja, reclamación, procedimiento o litigio descrito anteriormente. La Contraparte mantendrá informada a la Compañía y cooperará con esta en relación con los esfuerzos de la Contraparte para mitigar y resolver cualquier dicho incumplimiento, queja, reclamación, procedimiento o litigio.

## **7. TRANSPARENCIA.**

La Contraparte deberá cooperar con la Compañía y proporcionar toda la información solicitada por la Compañía en relación con cualquier evaluación realizada por la Compañía relativa a las Herramientas de IA utilizadas por o en nombre de la Contraparte en relación con los Servicios, incluyendo sus Resultados de IA y Datos de Entrenamiento y las obligaciones de la Contraparte en virtud del Anexo de IA. Si la Contraparte utiliza cualquier Herramienta de IA para crear Materiales de la Compañía, la Contraparte deberá revelar a la Compañía los nombres de las Herramientas de IA que fueron utilizadas. La Contraparte también deberá cooperar con la Compañía en la respuesta a cualquier requerimiento regulatorio, auditoría u otras solicitudes que la Compañía reciba de, o que sean iniciadas por, cualquier organismo gubernamental, organismo de normalización o entidad similar en relación con las Herramientas de IA utilizadas por o en nombre de la Contraparte en relación con los Servicios, incluyendo sus Resultados de IA y Datos de Entrenamiento.

## **8. DERECHOS Y TITULARIDAD.**

La Compañía retiene todo derecho, título e interés sobre los Prompts y los Resultados de IA, y nada en el Contrato o en cualquier Orden transfiere a la Contraparte o a sus licenciantes o Representantes ningún interés de propiedad sobre los Prompts o los Resultados de IA. La Contraparte y sus Representantes no deberán (a) reproducir, distribuir, exhibir, ejecutar, preparar obras derivadas de, o de cualquier otra forma explotar los Prompts o los Resultados de IA o los Materiales de la Compañía creados utilizando Herramientas de IA de cualquier manera, ni permitir que ningún tercero haga lo mismo, o (b) crear a solicitud de terceros cualesquiera obras, piezas, materiales, publicaciones cuyo uso (incluyendo fijación, reproducción o distribución) constituya una infracción de los derechos sobre los Prompts, los Resultados de IA o los Materiales de la Compañía creados utilizando Herramientas de IA, si estos estuvieran protegidos por derechos de autor, excepto en la medida expresamente permitida por la Compañía y descrita en una Orden. A solicitud de la Compañía, la Contraparte deberá realizar, o hacer que se realice, una revisión humana significativa, intervención y modificación de los Materiales de la Compañía creados utilizando Herramientas de IA en la medida razonablemente necesaria para respaldar la protección por derechos de autor conforme a la legislación aplicable. A solicitud razonable, la Contraparte deberá proporcionar documentación que describa la naturaleza de dichas contribuciones humanas.

## Amgen Standard Terms and Conditions

### Amgen Colombia

“**Amgen Group**” means Amgen Inc. and its subsidiaries and affiliates.

“**Amgen**” means the company indicated in the “Send Invoice To:” Section of the applicable Amgen purchase order and which enters into this Agreement.

“**Company Requirements**” shall mean without limitation (i) any of Amgen’s safety, security and compliance rules, programs and policies as applicable to Supplier or Supplier’s performance hereunder made available to Supplier; (ii) Amgen’s Code of Conduct (available at <https://www.amgen.com/about/how-we-operate/business-ethics-and-compliance/staff-code-of-conduct>); (iii) Amgen’s Supplier Code of Conduct (available at <https://www.amgen.com/partners/suppliers/supplier-resources/supplier-code-of-conduct>) and (iv) those policies, codes, rules, standards, procedures and other governance documents of Amgen made available to Supplier that are applicable to persons or entities conducting business with or for Amgen that set forth standards of conduct, including when engaging in interactions with certain representatives of governmental authorities or other third parties, each as may be revised by Amgen from time to time in its sole discretion.

“**Deliverables**” means all tangible and intangible property in written or oral form provided or to be provided by Supplier and/or its representatives in performance of the Agreement, whether explicitly required by Amgen or reasonably implied from the nature of the supply of Goods and/or Services.

“**Goods**” means the goods to be supplied by Supplier and/or its representatives to Amgen and/or Amgen Group members as described in or incorporated in an Order.

“**Key Personnel**” means personnel, approved of in advance and in writing by Amgen who shall be instrumental in Supplier’s performance of the Agreement.

“**Order**” means the Amgen purchase order or an Amgen written order for Goods and/or Services, agreed to by the Parties including the purchase order number, incorporated by this reference into the Agreement.

“**Party**” means either Supplier or Amgen.

“**Parties**” means both Supplier and Amgen.

“**Services**” means any services to be performed by Supplier and/or its representatives as described in or incorporated in an Order.

“**Supplier**” means the company indicated as Supplier in the applicable Order.

“**Term**” means the term set out in the Order or, if the Order is silent, the period of time from the date of the Order until acceptance in writing of Goods or Services.

#### 1. SCOPE AND ENGAGEMENT

1.1 Amgen shall place Orders and Supplier agrees to supply Goods and/or Services as described in the applicable Order to Amgen and/or Amgen Group members in accordance with these standard terms and conditions of purchase (together, this “**Agreement**”). Supplier will not be compensated unless authorized by a properly executed Order. Any Supplier document containing additional Supplier terms and conditions attached to any Order (whether by Amgen or otherwise), shall not be construed as acceptance by Amgen of any change to or extension of Amgen’s obligations as set forth in this Agreement, unless expressly agreed between Amgen and Supplier. Supplier’s execution or commencement of performance hereunder constitutes Supplier’s acceptance of this Agreement. Nothing contained herein shall obligate Amgen or any Amgen Group member to any exclusive relationship with Supplier or to purchase any minimum amount from Supplier or restrict Amgen or any Amgen Group member from contracting with any competitor of Supplier. In the event of conflict between these standard terms and conditions, the express terms of an Order, and, if applicable, a negotiated and fully executed agreement between the Parties pertaining to the Services contemplated in the corresponding Order (“**Executed Agreement**”), the order of precedence shall be the Executed Agreement, the terms of the corresponding Order and then these standard terms and conditions. This Agreement, along with the documents referred to in the Order and the Executed Agreement, if applicable, contains the entire agreement between the Parties with respect to the matters to which it refers, and contains everything the Parties have negotiated and agreed upon. It replaces and annuls any and all prior or contemporaneous agreements, communications, offers, proposals, representations, or correspondence, oral or written, exchanged or concluded between the Parties relating to the same subject matter, including any standard terms and conditions of Supplier. No modification of this Agreement will be effective unless made in writing and signed by an authorized representative of each Party.

1.2 Supplier represents and warrants that Supplier (a) is capable of performing this Agreement and has full power and authority to enter into this Agreement as represented to Amgen; (b) has not entered into any contractual obligation, express or implied, inconsistent with the terms of this Agreement; (c) personnel have no financial or personal interests that would prevent Supplier from performing Services in an objective and non-biased manner or otherwise supplying the Goods if applicable; (d) shall not employ, subcontract or instruct any healthcare professional to provide Services or Goods to Amgen who has been the subject of a debarment, disqualification or exclusion under any rules in any jurisdiction where they have practiced. Supplier shall notify Amgen immediately in writing upon any inquiry or commencement of proceedings concerning debarment, disqualification or exclusion of the same. (e) and any persons performing Services on behalf of Supplier do not (i) appear on, and are not associated with, any name or entity on the U.S. Department of Commerce Entity List and Denied Persons List, the U.S. Department of Treasury Specially Designated National and Blocked Persons List or the U.S. Department of State Debarred Parties List; (ii) appear on the

European Commission Service for Foreign Policy Instruments consolidated list of persons, groups and entities subject to EU financial sanctions from the Financial Sanctions Database; or (iii) any other applicable countries' sanctions list(s). Supplier is responsible for accessing the currently available lists to comply with this section; (f) and its representatives (l) are not located in, will not use Amgen information or materials from within or to support any activity in, and are not, and are not acting on behalf of any country or territory that is subject to any applicable export restrictions and (ii) will not export, re-export, transfer, retransfer or release, directly or indirectly Amgen information or materials in violation of the Export Control Laws, if applicable, without first completing all required undertakings (including obtaining any necessary governmental approvals); (g) and its representatives have not violated and are not in violation of the Anti-Boycott Laws and do not participate in international boycotts of any type.

1.3 It is a condition of this Agreement that Supplier shall:

(a) perform the obligations under this Agreement consistent with the highest standards of the profession, to the best of Supplier's skill and ability, and in accordance with Company Requirements as well as all applicable current and future laws and regulations;

(b) provide Goods and/or Deliverables and/or perform Services in accordance with any Order, including any specification agreed therein;

(c) provide Key Personnel as agreed in the Order;

(d) obtain any and all consents, authorizations, licences and releases necessary for supply of Goods and/or Deliverables and/or Services; and,

(e) in light of Amgen being a pharmaceutical company regulated by codes of practice for the promotion of medicines and interactions with healthcare professionals/institutions (i) disclose in writing, as applicable, to the relevant regulatory body or employer the existence and content of any agreement with any healthcare professional related to the Services under this Agreement, including obtaining the written consent of any applicable employer, which requires such disclosure or consent; and (ii) ensure that any Services which include the reimbursement of expenses to healthcare professionals/institutions must be reasonable and any compensation must be at fair market value in arm's length transactions and in compliance with limits set forth in any applicable law or code of practice and any such arrangement does not involve any counselling or promotion of a business arrangement or other activity that violates any applicable law;

(f) not recruit, solicit or induce any Amgen Group employee, client, customer or account to terminate their employment or business relationship with any entities belonging to the Amgen Group during the term of this Agreement or for a period of six (6) months thereafter;

(g) not enter into any other agreement, whether written or oral which would prevent performance of Supplier's obligations hereunder or engage in any activity which relates to a business directly competing or attempting to directly compete with Amgen in the countries where the Services or Goods are to be supplied during the Term of this Agreement and for a period of six (6) months thereafter;

(h) not offer any government official or employee any gift, entertainment, payment, loan or other gratuity that may influence the award of a contract, obtain favorable treatment or in any way influence the prescription or supply of medicines;

(i) not initiate any communication relating to the Services or Deliverables or Goods, as applicable, with any governmental or regulatory authority unless required by law and then only on prior written consultation with Amgen, or if requested in writing to do so by Amgen. If a government or regulatory authority initiates communications giving notice to Supplier of any intention to take any regulatory action regarding the subject matter of this Agreement, Supplier will promptly notify in writing Amgen, provide Amgen with copies of correspondence related thereto, and provide Amgen with an opportunity to comment to the furthest extent possible. Amgen acknowledges that it may not direct the manner in which Supplier fulfils its obligations to permit inspection by government authorities.

(j) with respect to all transactions pertaining to this Agreement (i) comply with all applicable export control laws and regulations including U.S. Export Administration Regulations ("Export Control Laws"), and (ii) acknowledge that certain material such as Confidential Information may be subject to Export Control Laws.

(k) if engaging an external workforce or staff augmentation, not (and cause its representatives not to) supply the Services hereunder from: (i) a Restricted Country; (ii) a citizen or resident in a Restricted Country. Supplier shall perform reasonable due diligence on its Representatives in accordance with Export Control Laws prior to providing any Services to Amgen. For purposes of this Agreement, the term Restricted Country shall include, but not be limited to, Crimea region of Ukraine, Cuba, Iran, North Korea, Sudan and Syria.

(l) confirm that neither Supplier nor its representatives are or are owned, controlled by or acting on behalf of, directly or indirectly, any person, government or entity listed on any applicable country's economic or financial sanction regime or subject to any economic or financial sanctions of any applicable country's economic or financial sanction regime, including the European Union and the Office of Foreign Assets Control. Supplier and its Representatives have not and will not engage directly or indirectly in any transaction on behalf of Amgen or its Affiliates that could potentially violate any applicable country's economic and financial sanctions regime.

(m) with respect to transactions pertaining to this Agreement, (i) comply with the anti-boycott laws and regulations as administered by the U.S. Department of Treasury and the U.S. Department of Commerce ("Anti-Boycott Laws") and (ii) refrain from the following (a) refusing to do business with an unsanctioned boycotted country, with or in Israel or with blacklisted companies; (b) discriminating against persons based on race, religion, sex, national origin or nationality; (c) furnishing information about business relationships

with an unsanctioned boycotted country, with or in Israel or with blacklisted companies; or (d) furnishing information about the race, religion, sex, or national origin of another person in order to boycott.

## **2. SUPPLY OF GOODS & ACCEPTANCE OF SERVICES**

2.1 Inspection. Before delivering the Goods, Supplier shall carefully inspect and test them for compliance with the Order. Supplier shall keep a proper record of all such inspections and tests and shall supply Amgen with copies of such records on request. Amgen shall have the right at all reasonable times to inspect and test the Goods while under the control of Supplier prior to acceptance. Notwithstanding any such inspection or testing by Amgen, Supplier shall remain fully responsible for the Goods. Failure to exercise right of inspection does not relieve Supplier of any obligation to furnish Goods or Deliverables, as applicable in accordance with this Agreement

2.2 Delivery and Acceptance. Supplier shall at Supplier's own risk and expense in all respects deliver the Goods or Deliverables as specified in the Order or as directed by Amgen. Deliveries of Goods shall include a delivery note with the purchase order number, date of the Order, number of units and description of contents and shall be properly packed and secured so as to reach their destination in an undamaged condition. If no delivery date is specified in the Order, delivery shall take place within twenty-eight (28) days from the date of the Order. Delivery shall take place during normal business hours unless otherwise agreed by Amgen in writing. Amgen shall not be under any obligation to accept delivery of the Goods unless a packing or delivery note accompanies each delivery. Goods delivered by instalments shall not be treated as single and severable agreements and failure by Supplier to deliver one instalment shall entitle Amgen at its option to treat the Agreement as repudiated. In the event of loss or damage to the Goods prior to or during delivery to Amgen, Supplier shall give written notice of such loss or damage to Amgen and Supplier shall, at Supplier's own expense, promptly replace or repair such lost or damaged Goods but in any event no later than within thirty (30) days from the written notice. Time shall be of the essence.

2.3 Title and Risk. Goods shall remain at the risk of Supplier until delivery and written acceptance by Amgen, (i.e. when off-loading and stacking, is complete), at which time title shall pass to Amgen. Upon delivery and written acceptance by Amgen, the Goods shall not be subject to any option, charge, lien, encumbrance or other adverse right and neither Supplier nor any third party shall be entitled either to retain title to the Goods or to have any equitable or other rights over the Goods.

2.4 Rejection. Without prejudice to any other right or remedy which Amgen or any other Amgen Group member may have, Amgen may, following a reasonable period after delivery, reject in writing any Goods (in whole or in part) which are not supplied in accordance with this Agreement. Amgen may, at its option, (i) carry out such work as may be necessary to make Goods comply with this Agreement and claim such damages as may have been sustained in consequence of Supplier's breach or breaches of this Agreement; or (ii) return the Goods (and refuse to accept any further deliveries of the Goods without any liability to Supplier) and Supplier shall promptly reimburse any amount (payable immediately) paid by Amgen in advance and any delivery and storage costs in returning Goods to Supplier. Notwithstanding the foregoing Amgen shall not be deemed to have accepted and may reject the Goods within a reasonable time after any latent defect has become apparent.

2.5 Goods repair and replace warranty. Goods shall be (a) of the best available design, of the best quality, material and workmanship, be without fault and of satisfactory quality, free of all defects and fit for the purpose required by Amgen and the Amgen Group members and shall conform in all respects with the Order or as advised by Amgen, and Supplier warrants that: the Goods shall be of satisfactory quality, free of all defects in material and workmanship, conform to applicable specifications in the Order and fit for the purpose required by Amgen or the Amgen Group members and such warranty shall extend to any defect or nonconformity arising or manifesting itself after delivery and acceptance of the Goods and during the term specified in the Order ("Warranty Period"); where the defects appear under proper use within the Warranty Period, Supplier shall either (A) free or charge either repair or, at its option, replace defective Goods within twenty-four (24) hours provided that (i) notice in writing of the defects complained of shall be given to Supplier upon their appearance, and (ii) such defects shall be found to Supplier's satisfaction to have arisen solely from faulty design, workmanship or materials; or, (B) refund the price of the defective portion of the Goods in the event that such amounts have already been paid by Amgen to Supplier; any repaired or replaced Goods shall be redelivered by Supplier free of charge to the original point of delivery as specified in the Order and in accordance with and subject to this Agreement; and if the agreed Warranty Period as specified in the Order exceeds the term of the manufacturer's warranty, Supplier shall procure an extended warranty at Supplier's cost (c)The remedies in this section are without prejudice to and in addition to any warranties; indemnities, remedies or other rights provide by law and/or under any other provision of this Agreement for the benefit of Amgen or the Amgen Group members.

## **3. PAYMENT**

3.1 Pricing. Prices set forth in the Order are inclusive of all additional costs and expenses, including packaging, packing, insurance, customs clearance and delivery costs.

3.2 Invoicing. Supplier will invoice Amgen for the supply of Goods and Services monthly or as agreed with Amgen in writing in advance. Invoices will set forth the Order number, actual number of hours worked, itemize all other reimbursable costs incurred and list VAT as a separate line item. Undisputed invoices will be payable by Amgen within sixty (60) days of receipt. Amgen shall be entitled to set off against the price of any Goods any sums owed to Amgen or any Amgen Group member by Supplier.

3.3 Discounts. Amgen shall be entitled to any discount for prompt payments or volume of purchases generally granted by Supplier whether or not shown on any Order.

3.4 Expenses. No expenses are payable unless approved in writing by Amgen in advance. Any and all requests for reimbursement for expenses must be accompanied by documentation in form and detail sufficient to meet the requirements of the taxing authorities with respect to recognition of expenses for corporate tax purposes.

#### 4. INDEMNITY AND INSURANCE

4.1 Indemnity. Supplier shall indemnify and keep indemnified Amgen, its employees and any member of the Amgen Group against all losses, claims, expenses, costs, (including legal costs), damages and liabilities of whatever nature, including economic loss, loss of profit, direct loss or consequential loss, administrative loss, including those arising out of third party claims or actions ("**Claims**"), arising from or incurred, directly or indirectly, in connection with breach of any express or implied term, obligation, warranty or condition given by Supplier either in relation to the performance of the Services, the provision of Deliverables, or any defective workmanship, quality or materials of any Goods supplied under this Agreement, or in connection with any infringement or alleged infringement of any patent, registered design, design right, trade mark, copyright or other intellectual property right through the use, manufacture or supply of the Goods, or any act or omission of Supplier or Supplier's employees, representatives, agents or sub-contractors in supplying or delivering the Goods, Deliverables or Services or otherwise in connection with this Agreement.

4.2 Insurance. Supplier shall take out and maintain at its own cost such insurance policies appropriate and adequate to cover its obligations and liabilities under this Agreement. Upon Amgen's request, Supplier will provide to Amgen within five (5) days written proof of Supplier's insurance coverage acceptable to Amgen in accordance with this Agreement.

#### 5. CONFIDENTIALITY

Supplier shall, during the Term of this Agreement and for a term of five (5) years thereafter unless legally permitted longer, hold in confidence, all information and materials, including confidential and/or proprietary information, know-how, third party information, trade secrets, the terms of this Agreement and the fact of its existence, business, marketing, economic, strategic and financial, customer and pricing information, economic models, product information, reports, data, orders, agreements, communications, correspondence, studies, protocols, study designs, test or study results, analyses, specifications, estimates, calculations, models, forecasts, maps, plans, specimens, drawings, surveys, photographs, software, equipment, processes, programs, and any ideas, methods, discoveries, inventions, patents, concepts, research, development, or other related intellectual property right, received by or disclosed to Supplier or its representatives by Amgen or any Amgen Group member in any form or that results from Supplier's performance under this Agreement ("**Confidential Information**") and will not disclose to any third party or use it for any purpose except as provided in this Agreement. Supplier will have no proprietary rights whatsoever in the Confidential Information. Supplier will limit the access to the Confidential Information to only those persons under Supplier's direct control who, with Amgen's knowledge and written consent, are already under confidentiality obligations at least as restrictive as those under this Agreement. Notwithstanding anything to the contrary herein, Supplier will have no obligation of confidentiality and non-use with respect to any portion of the Confidential Information which is or later becomes generally available to the public by use or publication, through no fault of Supplier, or, is obtained from a third party without restriction who had the legal right to disclose the same to Supplier, or, which Supplier already possesses as evidenced by Supplier's written records, predating receipt thereof from Amgen. Supplier may disclose Confidential Information that is required to be disclosed if in response to a valid order of a court or other governmental body, so long as Supplier provides Amgen with timely prior written notice and limits as far as possible the scope of such disclosure. Supplier will promptly return to Amgen, upon its written request (but in any event upon the termination of this Agreement for any reason), the Confidential Information in tangible form, including copies in all forms, and delete the Confidential Information stored in any magnetic or optical disc or memory, unless such deletion is prohibited by law. Supplier will be entitled to retain one copy of the Confidential Information for record keeping purposes if required by law. Supplier will not, in connection with the Services to be performed or Goods or Deliverables to be supplied under this Agreement, disclose to Amgen any information which is confidential and/or proprietary to Supplier or any third party.

#### 6. DATA PROCESSING AND DISCLOSURE BY AMGEN

6.1 Data Processing. The administration and management of this Agreement may include Amgen's collection and processing of personal information. Such information includes non-sensitive information such as name, contact details, field of expertise and the content of this Agreement. This information may be transferred to trusted third parties for processing in countries located outside of that in which it was collected. Regardless of the country where this information is processed, Amgen maintains and requires its third-party processors to maintain appropriate administrative, technical and physical safeguards to protect the information. Transfers of personal information follow applicable laws and are subject to safeguards such as Amgen's Binding Corporate Rules ("BCRs") or Standard Contractual Clauses. For information on Amgen's BCRs, visit <http://www.amgen.com/bcr/>. For information on Standard Contractual Clauses, contact Amgen's Data Protection Officer at [privacy@amgen.com](mailto:privacy@amgen.com). To exercise rights, including rights to access, correct, or request deletion of personal information (subject to certain restrictions imposed by law), contact Amgen's Data Protection Officer. To lodge a complaint about the processing of personal information, contact Amgen's Data Protection Officer or the applicable National Data Protection Authority. Supplier shall ensure that its personnel whose personal information is processed hereunder receives appropriate notice to allow for the processing of personal information consistent with this Section.

6.2 Disclosure. Notwithstanding anything to the contrary in this Agreement, Supplier acknowledges and agrees that to the extent required or necessary to comply with applicable laws and codes of practice on disclosure obligations (i) Amgen is permitted to publicly disclose information regarding Supplier and this Agreement, and (ii) this information may include without limitation payments, or other transfers of value, made to Supplier and/or made by Supplier on behalf or at the request of Amgen to health care professional, health care institutions, and other persons or entities that are subject of the disclosure laws (each a "Disclosure Subject"). Supplier agrees to promptly respond to, and cooperate with, reasonable requests of Amgen regarding collection of information, such as the completion of forms and the submission of information in a specific format e.g. a "spend capture form" provided by Amgen, in compliance with all relevant disclosure laws and regulations. If required by law, Supplier warrants and

agrees to undertake to inform the Disclosure Subject about any disclosure, data transfer and processing obligations stated herein as well as to give sufficient notice to the Disclosure Subject of such.

## **7. INTELLECTUAL PROPERTY**

7.1 No third-party infringement. No Goods, Services or Deliverable shall infringe any intellectual property or other right of any third party, or cause any royalty payment to be payable, save as agreed in the Order.

7.2 Work Product. Any Deliverables, information, or results, specifications, proposals, including discoveries, inventions, copyright, design rights, patents, innovations, suggestions, know-how, idea, specifications and reports made by Supplier or its representatives, and all present and future intellectual property rights which result from, or are related to, information disclosed by Amgen or any Amgen Group member to Supplier or its representatives or which are developed as a result of, or in connection with Supplier's Services or Deliverables under this Agreement ("**Work Product**") shall be the exclusive property of Amgen or its designated member of the Amgen Group. Supplier hereby assigns or will assign to Amgen or its designated member of the Amgen Group upon the date of the Work Product's creation all of Supplier's rights, title and interest in all Work Product including any present and future intellectual property rights, without retaining any rights whatsoever. If Supplier is not able to assign such intellectual property rights to Amgen for any legal or factual reason, Supplier hereby grants Amgen an exclusive, royalty-free, perpetual, worldwide unrestricted license to reproduce, distribute, modify and otherwise utilize such intellectual property rights. No other intellectual property right is granted to either Party under this Agreement and the disclosure of any Confidential Information shall not result in any obligation to grant either Party any rights in or to the subject matter of the other Party. Any intellectual property rights existing prior to the date of this Agreement shall remain the property of the Party introducing the same.

## **8. CANCELLATION**

8.1 The Order may be cancelled by Amgen without damages at any time by giving thirty (30) days prior written notice.

8.2 Cancellation for non-delivery. If the Goods, Deliverables or Services are not delivered on the due date, Amgen may cancel the Agreement in whole or in part, and/or to refuse to accept any subsequent delivery of the Goods or Deliverables or Services which Supplier attempts to make, and/or, recover from Supplier any expenditure reasonably incurred by Amgen or any other Amgen Group member in obtaining the Goods or Deliverables or Services in substitution from another supplier, and/or, claim damages for any additional costs, loss or expenses incurred by Amgen which are in any way attributable to Supplier's failure to deliver the Goods or Deliverables or Services on the due date, without prejudice to any other rights which it may have. Amgen shall return to Supplier at Supplier's risk and expense any Goods already delivered which by reason of the non- delivery of the balance are not reasonably capable of use by Amgen, as determined in its reasonable discretion, in the ordinary course of Amgen's business, and Supplier shall immediately refund to Amgen any money paid by Amgen for or in respect of undelivered or returned Goods, and, Supplier shall pay to Amgen an amount equal to the excess (if any) over the agreed price for costs reasonably incurred by Amgen in buying other goods in place of the Goods, and, Amgen shall be under no other liability to Supplier for or in respect of rescission of the Agreement pursuant to the provisions of this clause.

8.3 Other cancellation events. Amgen shall be entitled to terminate the Agreement with immediate effect, on written notice to Supplier and without liability to Supplier if (i) Supplier breaches of any of its obligations under the Agreement which is incapable of remedy; or (ii) Supplier fails to remedy within thirty (30) days where capable of remedy, or persists in any breach of its obligations under the Agreement; or (iii) an order is made or an effective resolution is passed for the liquidation, winding up or administration of Supplier, or Supplier seeks or enters into any composition or arrangement with its creditors, or suffers or permits any distress proceedings or an encumbrancer to take possession or a receiver or manager to be appointed of all or any part of its assets or undertaking, or Supplier ceases or threatens to cease to carry on its business or substantially the whole of its business or disposes of its undertaking or stops or threatens to stop payment of its debts, or (iv) there is a change in control of Supplier during the Term of the Agreement.

8.4 Survival. The termination of this Agreement for any reason will not release either Party from any obligations and liabilities which the Parties have expressly agreed will survive such termination or which remain to be performed or by their nature would be intended to be applicable following any such termination.

8.5 Rights upon termination. Upon receipt of notice of termination, Supplier shall do the following unless otherwise specified by Amgen: Incur no further obligations; use its best endeavors to reduce as far as possible any costs associated with any such termination; preserve any performance that is in progress or completed and the data relating thereto until Amgen or Amgen's designee takes possession thereof; and turn over Work Products in accordance with Amgen's instructions.

## **9. RELATIONSHIP OF PARTIES**

Nothing in this Agreement shall be construed to create a partnership, joint venture, principal-agent or employer- employee relationship between Supplier and Amgen. The relationship of Supplier to Amgen will be one of independent contractor and at no time will Supplier hold itself out to be an employee of any Amgen Group member or claim the status, prerequisites or benefits of an Amgen Group employee. Supplier shall not have any authority to obligate Amgen or any Amgen Group member by contract or otherwise, or represent itself, either directly or indirectly, as being connected with or interested in the business of the Amgen Group. Unless otherwise required by law, no amount will be deducted or withheld from Amgen's payment to Supplier for income taxes and no social security contributions of any kind (e.g. medical, pension or unemployment insurance) will be payable by Amgen on Supplier's behalf. Supplier shall be responsible for registering with the competent tax and social security authorities to conduct business including making appropriate filings and payments to all applicable taxing and social security authorities.

## **10. SUBCONTRACTORS**

10.1 Supplier shall only subcontract its obligations under this Agreement to the subcontractors agreed by Amgen in advance in writing.

10.2 Any subcontracting by Supplier under this Agreement shall be pursuant to a separate written agreement between Supplier and the subcontractors and shall be performed in accordance with the requirements of this Agreement. No subcontract shall relieve Supplier from any of its obligations or liabilities under this Agreement.

10.3 Nothing in this Agreement or any subcontract shall create any contractual relationship between any member of the Amgen Group and a subcontractor, or any obligation on any member of the Amgen Group to pay or be responsible for the payment of, any sums to any subcontractor. Supplier shall properly direct and control its subcontractors and have full responsibility for the Services or Deliverables, whether performed by Supplier or its subcontractors or otherwise with respect to the delivery of the Goods.

10.4 Supplier shall be responsible to Amgen and the Amgen Group for (i) all Services performed or Deliverables or Goods provided and for the negligence, errors, acts, omissions and conduct of it and its subcontractors and any of its or its subcontractors employees, representatives or agents, and (ii) compliance by each subcontractor with the requirements of this Agreement and all applicable law, rules and regulations to the same

## **11. MARKET AND CUSTOMER RESEARCH**

To the extent Supplier's performance hereunder includes any activity involving either (a) original collection of data or information directly from a defined audience of interest, or (b) purchase of existing data or information about a defined audience, designed to systematically investigate, acquire, analyze and report on data and insights with respect to any of Amgen's original markets and/or products (any such activity "Market Research"), Supplier shall (i) comply with ESOMAR, the EphMRA Code of Conduct, any other applicable local country code of conduct and, as provided to Supplier, with Amgen's SOP for market and customer research and (ii) the Safety Requirement for Market Research Programs as provided by Amgen (available at <https://www.amgensuppliers.amgen.com/market-research-safety-reporting-training/market-research-master-data/>) and incorporated to this Agreement by reference.

## **12. INFORMATION SECURITY**

12.1 Supplier must comply with Amgen information security policies, procedures, and standards as well as Amgen's Information Security Schedule, if applicable.

## **13. ANTI-CORRUPTION REPRESENTATION AND WARRANTY**

Supplier represents, warrants and covenants, as of the effective date of this Agreement to and through the expiration or termination of this Agreement, (1) that Supplier, and, to the best of its knowledge, Supplier's owners, directors, officers, employees, or any agent, representative, subcontractor or other third party acting for or on Supplier's behalf (collectively, "Representatives"), shall not, directly or indirectly, offer, pay, promise to pay, or authorize such offer, promise or payment, of anything of value, to any individual or entity for the purposes of obtaining or retaining business or any improper advantage in connection with this Agreement, or that would otherwise violate any Applicable Laws, rules and regulations concerning or relating to public or commercial bribery or corruption ("AntiCorruption Laws"), (2) that Supplier's books, accounts, records and invoices related to this Agreement or related to any work conducted for or on behalf of Amgen are and will be complete and accurate and (3) that Amgen may terminate this agreement (a) if Supplier or Supplier's Representatives fails to comply with the Anti-Corruption Laws or with this provision, or (b) if Amgen has a good faith belief that Supplier or Supplier's Representatives has violated, intends to violate, or has caused a violation of the Anti-Corruption Laws. If Amgen requires that Supplier complete a compliance certification, Amgen may also terminate this agreement if Supplier (1) fails to complete a compliance certification, (2) fails to complete it truthfully and accurately, or (3) fails to comply with the terms of that certification.

## **14. DATA PROTECTION**

If Supplier processes Personal Information on behalf of Amgen, Supplier shall comply with Amgen's Privacy and Data Protection Schedule. Supplier shall not provide the Amgen Group with any Personal Information, unless otherwise agreed in advance in writing by Amgen

## **15. MISCELLANEOUS**

15.1 Enforcement of Rights. At no time will Supplier act in a manner to prejudice the rights of the Amgen Group, including by failing to notify Amgen promptly in writing if Supplier becomes aware of any infringement, or suspected infringement, of the rights to the intellectual property or any breach of confidentiality. Supplier will during or after the term of this Agreement and upon Amgen's request, assist Amgen and any other member of the Amgen Group (at Amgen's expense) in obtaining, enforcing and/or maintaining the Amgen Group's rights in the Work Product.

15.2 Notices. Any notice in connection with this Agreement must be in writing and in English, and shall be validly given with respect to each Party if sent by an internationally recognized courier service to the address set out in the relevant Order. Any notice shall be deemed to have been received on date of receipt as recorded in courier's records and shall be effective upon receipt.

15.3 Assignment. This Agreement or any interest in this Agreement shall not be assignable by Supplier without the prior written consent of Amgen. This Agreement shall be binding upon the successors and permitted assignees.

15.4 Records and Audit. Supplier shall maintain all records required in accordance with the applicable legislation and shall take reasonable and customary precautions to prevent damage, loss or alteration to such records. Such books and records shall be

made available to Amgen and Amgen's Representatives for copy, review, audit and other business purposes at such reasonable times and places during this period.

15.5 Rights of Third Parties. Save as provided herein any party who is not a party to this Agreement may not benefit from or enforce any section of this Agreement, unless such rights are mandatory under the applicable legislation.

15.6 Waiver. A waiver or acceptance of any breach of any term, provision, condition, or right or consent granted under this Agreement shall be effective only if given in writing and signed by the waiving Party, and then only in the instance and for the purpose for which it is given. No failure or delay on the part of either Party in exercising or enforcing any right, power or remedy provided by law or under this Agreement shall in any way impair such right, power or remedy, or operate as a waiver thereof. The single or partial exercise of any right, power or remedy provided by law or under this Agreement shall not preclude any other or further exercise thereof or the exercise of any other right, power or remedy.

15.7 Severability. If any provision in this Agreement shall be held to be illegal, invalid or unenforceable, in whole or in part, under any applicable law, such provision shall be deemed not to form part of this Agreement, and the legality, validity or enforceability of the remainder of this Agreement shall not be affected. In such case, each Party shall use its best efforts to negotiate immediately, in good faith, a legally valid replacement provision. If such agreement is not reached within thirty (30) days from the date on which the provision was held to be illegal, invalid or unenforceable, then Amgen will have the right to terminate this Agreement upon written notice to Supplier.

15.8 Public Announcements. Supplier will not make any press release, statement or public announcement including by means of advertising or sales promotional materials or any other way that mentions or refers to Amgen, any Amgen Group member or the names of any employees of the Amgen Group without Amgen's prior written consent and will not publish the results of any Deliverables or Services or otherwise disclose the supply of Goods hereunder without the prior written approval of Amgen.

15.9 Force Majeure. A Party shall not be liable for any delay in the performance of its obligations under this Agreement if and to the extent such delay is caused, directly or indirectly, by acts of God, war, riots, terrorism, embargos, acts of public enemy, acts of military authority, earthquake, fire or flood ("**Force Majeure Event**"); provided that a Party may not claim relief for a Force Majeure Event under this Article unless each of the following conditions has been satisfied: (i) the Party claiming delay by Force Majeure Event (the "**Delayed Party**") is without fault in causing such delay; (ii) such delay could not have been prevented by reasonable precautions taken by the Delayed Party, including, without limitation, the use of alternate sources, or workaround plans; (iii) the Delayed Party uses commercially reasonable efforts to recommence performance of such obligations whenever and to whatever extent possible following the Force Majeure Event; and (iv) the Delayed Party immediately notifies the other Party by the most expedient method possible (to be confirmed in writing) and describes at a reasonable level of detail the circumstances causing the delay. All obligations of both Parties shall return to being in full force and effect upon the earlier to occur of (i) the passing of the Force Majeure Event or (ii) the failure of the Delayed Party to satisfy the conditions and/or perform its covenants under this Article.

15.10 Governing Law and Jurisdiction. This Agreement shall be governed by the laws of Colombia. For any disputes that cannot be resolved between the Parties, the Parties agree that the jurisdiction for any resolution of disputes shall be the competent court of Bogota.

15.11 Prevailing Language. In the event of a conflict between the English version and the Spanish version, the English version shall prevail.

## **INFORMATION SECURITY REQUIREMENTS SCHEDULE**

**(Version: April 2026)**

This Information Security Requirements Schedule ("Information Security Schedule") supplements (and is not intended, and shall not be interpreted, to limit the terms of the Agreement) and is governed by the terms and conditions of the Agreement to which it is attached. For purposes of this Information Security Schedule, the term "Counterparty" shall refer to the "Provider" or other defined term used in the Agreement to refer to the Party performing Services for or providing Goods to Company or its Affiliates. Any and all other defined terms not otherwise defined herein shall have the meanings set forth in the Agreement. In addition to requirements set forth in the Agreement, Counterparty shall handle, treat, store, access (or limit access), and otherwise protect Company Confidential Information, including without limitation, any Personal Information, in accordance with the terms of this Information Security Schedule and the applicable laws and regulations governing the handling of related information in any jurisdiction of a competent authority.

### **1. INFORMATION SECURITY PROGRAM REQUIREMENTS STANDARDS**

1.1 Counterparty shall implement, and warrants that it will implement throughout the Term of the Agreement, a documented information security program that is based on the current version of one or more of the following industry standard information security frameworks (each an "Information Security Industry Standard"):

- (i) International Organization for Standardization ("ISO") / International Electrotechnical Commission ("IEC") ISO/IEC 27001 (Information Security, Cybersecurity and Privacy Protection — Information Security Management Systems- Requirements), supported by controls consistent with ISO/IEC 27002 (Information Security, Cybersecurity and Privacy Protection — Information Security Controls); or
- (ii) American Institute of Certified Public Accountants ("AICPA") Trust Services Criteria; or
- (iii) Information Security Forum ("ISF") Standards of Good Practice ("SoGP") for Information Security; or
- (iv) National Institute of Standards and Technology ("NIST") Special Publication 800-53 -Security and Privacy Controls for Information Systems and Organizations; or
- (v) Information Systems Audit and Control Association ("ISACA") Control Objectives for Information and related Technology ("COBIT"); or
- (vi) CyberFundamentals Framework, as published by the Centre for Cybersecurity Belgium ("CCB")

For a Counterparty incorporated or conducting its main activity in the European Union ("EU"), an information security program shall be implemented in accordance with (i) applicable EU cybersecurity laws and regulations, including Directive (EU) 2022/2555 of the European Parliament and of the Council of 14 December 2022 on measures for a high common level of cybersecurity across the Union, amending Regulation (EU) No 910/2014 and Directive (EU) 2018/1972, and repealing Directive (EU) 2016/1148 ("NIS 2"), and any transposition requirements of the country where Counterparty is incorporated or conducts its main activity; and (ii) applicable guidance related to information security and cybersecurity issued by the European Union Agency for Cybersecurity ("ENISA").

### **2. ACCESS TO ELECTRONIC INFORMATION SYSTEMS OR COMPANY'S CONFIDENTIAL INFORMATION**

2.1 In the event Counterparty or its Representatives (as such term is defined below) have access to Company's Electronic Information Systems, including any Operational Technology, manufacturing systems, or network infrastructure ("EIS"), or have access to or process Company's Confidential Information that is collected, transferred, or stored by Company, Counterparty shall at all times implement Security as such term is defined herein. For purposes of this Information Security Schedule, the term "Security" means Counterparty's technological, physical, administrative and procedural safeguards, including but not limited to policies, procedures, standards, controls, hardware, software, firmware and physical security measures, the function or purpose of which is, in whole or part, to protect the confidentiality, integrity or availability of information and data) satisfactory to Company to protect EIS and Company's Confidential Information. For purposes of this Information Security Schedule, the term "Representatives" shall have the same meaning as such term in the Agreement, or if there is no such defined term for "Representatives" in the Agreement, shall mean Counterparty's Affiliates and both Counterparty's and its Affiliates' respective directors, officers, employees, agents and any other persons or entities who contribute to the performance of Counterparty's obligations under the Agreement, including Counterparty's obligations under this Information Security Schedule. Counterparty's Representatives shall include any and all Subcontractors and such Subcontractors' directors, officers, employees and agents, as well as any and all third-party suppliers, sub-servicers, and hosting providers.

2.2 Counterparty shall not utilize or employ Company's Confidential Information in any generative or other artificial intelligence algorithms, models, software, tools, technologies, or systems, including but not limited to, natural language processing, deep learning models, or machine learning, unless Company provides its express consent in writing. Notwithstanding the foregoing, Counterparty may use or employ Company Confidential Information within an internal, secure, access-restricted, non-public instance of an AI Tool that is dedicated solely to the Counterparty to the extent necessary for the purpose of performing Counterparty's obligations under the Agreement, subject to Counterparty's compliance with the confidentiality, security, and non-use terms and conditions of the Agreement, and provided that Company Confidential Information is not used to train, fine-tune, improve, or otherwise enhance any AI Tool.

2.3 Counterparty and its Representatives shall not directly or indirectly connect any non-Company device, equipment, system, software, remote access tool, communication module, or embedded connectivity component to EIS unless a designated Company security authority provides their express consent in writing.

### 3. SECURITY

3.1 Counterparty agrees that, commencing upon the date Counterparty is retained by Company to perform its obligations under the Agreement, and continuing as long as Counterparty controls, possesses, stores, transmits or processes Company's Confidential Information, Counterparty shall employ, maintain and enforce reasonable and appropriate Security designed to protect all Company Confidential Information from unauthorized use, alteration, access or disclosure, and unlawful destruction, and to protect the confidentiality, integrity and availability of such Company Confidential Information. Such Security shall include, but not be limited to, the following:

(i) To the extent Counterparty does not already employ one, Counterparty shall develop and maintain a reasonable and appropriate written data security policy that requires implementation of technological, physical, administrative and procedural controls to protect the confidentiality, integrity and availability of Company's Confidential Information that encompasses access, usage, retention, transport and destruction, and that provides for remediation and disciplinary action in the event of its violation;

(ii) Counterparty shall implement reasonable restrictions regarding physical and electronic access by Counterparty Representatives, including Counterparty employees and Subcontractors, who need access to Company's Confidential Information and EIS in order to perform Counterparty's obligations under the Agreement, including but not limited to physical access controls, secure user authentication protocols, secure access control methods (including privileged access), network security and intrusion prevention protection, malware protection, controls for patch management and updates, and use of industry standard encryption where appropriate or required by Applicable Laws (or such similar term in the Agreement);

(iii) Counterparty shall implement, in policy and via technological mechanisms, access controls for all handling of and access to Company Confidential Information and EIS based upon the principle of least access where each person or system handling the information is granted the minimum access to perform necessary functions and the default setting for access is no access. Without limiting the foregoing, Counterparty shall limit access to Company's Confidential Information and to EIS only to Counterparty's Representatives, including Subcontractors, who have a need for such access in order to perform Counterparty's obligations under the Agreement, which shall include without limitation (a) permitted access methods; (b) an authorization process for users' access and privileges; and (c) maintenance of a list of authorized users. Personnel who have Administrative Access to systems shall be restricted by additional privileged access controls that require rigorous oversight and restrictions, including, at a minimum, multi-factor authentication. "Administrative Access" shall be defined by policy and in implementation to include usage which permits the manipulation of the controls of the system, including management of other access controls;

(iv) Counterparty shall prevent terminated employees from accessing Company's Confidential Information by promptly without delay terminating their physical and electronic access to such information;

(v) Counterparty shall employ assessment, logging, monitoring and auditing procedures to ensure internal compliance with these safeguards;

(vi) Counterparty shall conduct an assessment of these safeguards at least annually;

(vii) Counterparty shall implement controls (a) for preserving any Company's Confidential Information and data and any information transmitted through EIS in accordance with Company's instructions and requests, including without limitation any retention schedules and/or litigation hold orders provided by Company to Counterparty, independent of where the information is stored and (b) at Company's sole discretion and pursuant to Company's written direction, either destroying Company's Confidential Information (such that the information is rendered unusable and unreadable) or returning Company's Confidential Information to Company in a format requested by Company and at Counterparty's expense, when it is no longer needed for Counterparty to perform its obligations under the Agreement. Within 30 days' following termination of the Agreement (or any Order), Counterparty shall provide Company with written certification that all such information has been returned or deleted or both, as applicable;

(viii) Counterparty shall maintain all desktop and mobile applications, provided to Company, to be compatible with the latest operating system (OS) versions and patch levels;

(ix) Counterparty shall implement an annual comprehensive organization-wide cybersecurity education and awareness training, including but not limited to a phishing education and testing program;

(x) Counterparty shall implement (or have a plan to implement) DMARC (Domain-based Message Authentication, Reporting & Conformance), for its sending email domain;

(xi) Counterparty shall implement Multi-Factor Authentication (MFA) for all email, file storage systems, applications, platforms, tools, and any other environments used to access, transmit, process, or store Company Confidential Information, including any remotely accessible or externally accessed systems or environments where Company's Confidential Information is stored; and

(xii) Counterparty shall only transmit Company Confidential Information through email if it is protected by SMTPS (Simple Mail Transfer Protocol Secure) or other encryption as described in Section 5 below to protect against interception in transit.

3.2 Counterparty shall have an independent auditor registered with the Public Company Accounting Oversight Board complete an annual assessment of Counterparty's Security in accordance with Service Organization Control ("SOC") 2, Type II, and shall promptly, upon Company's written request, provide Company with the SOC 2, Type II audit report as defined by the Auditing

Standards Board of the American Institute of Certified Public Accountants from such independent auditor. Company shall maintain such assessment(s) and report(s) as confidential in accordance with Company's confidentiality obligations under the Agreement.

3.3 Without limiting any rights and remedies hereunder, Company shall have the right to audit and monitor Counterparty's compliance with the requirements of this Information Security Schedule. Upon reasonable notice to Counterparty, during the Term of the Agreement (and except as otherwise stated in this Information Security Schedule), Company (or any vendor selected by Company) may undertake an assessment and audit of Counterparty's Security and Counterparty's compliance with this Information Security Schedule and all Applicable Laws as relevant to Counterparty's actions related to Company Confidential Information in connection with this Agreement. Company shall have the right to revoke or limit Counterparty's access to Company's Confidential Information or to EIS at any time for any reason. In addition to its other obligations hereunder, upon Company's request, Counterparty shall immediately return to Company any hardware and software provided to Counterparty by or on behalf of Company.

3.4 Counterparty shall ensure that its Representatives with access to Company's EIS or with access to or which process Company's Confidential Information are bound by an effective written agreement with Counterparty containing data protection obligations, information security measures, access management controls, and incident response procedures (collectively, "Security Measures") equivalent to the requirements and Counterparty's obligations contained in this Information Security Schedule. Upon Company's request, Counterparty shall provide Company with a copy of any such agreement, together with such other relevant information as reasonably requested by Company. Counterparty shall remain responsible for its Representatives' compliance with the terms of this Information Security Schedule. Counterparty shall routinely but in no event less than annually monitor and conduct regular audits of its Representatives to verify their compliance with such terms and to assess the effectiveness of their Security Measures and adherence to relevant industry standards. Counterparty shall notify Company in writing of any material audit findings or risk impacting Counterparty's Representatives' compliance with the terms and conditions of this Information Security Schedule. Any breach of the terms and conditions of this Information Security Schedule by any Counterparty Representatives shall be deemed a direct breach by Counterparty of this Information Security Schedule.

3.5 Without limiting Counterparty's obligations elsewhere in this Information Security Schedule, Counterparty shall cooperate with Company (i) in any efforts by Company to comply with all current and effective requirements of applicable cybersecurity laws, including but not limited to NIS 2, and (ii) Company's requests for information reasonably necessary to support Company's response to any inquiries, requests, consultations, investigations, audits, demands, subpoenas, or supervisory measures of any court of competent jurisdiction or governmental authority relating to applicable cybersecurity laws and regulations.

#### **4. INFORMATION SECURITY INCIDENT MANAGEMENT**

4.1 Counterparty shall establish and implement access and activity audit and logging procedures, including without limitation access attempts and privileged access. Counterparty shall develop and implement documented Incident response planning and notification to monitor, react to, notify and investigate any Incident. For purposes of this Schedule, the term "Incident" shall mean any actual or reasonably suspected: (i) unauthorized use, including but not limited to any alteration, disclosure, monitoring, viewing, copying, removal, or theft of or access to Company's Confidential Information managed or controlled by or otherwise in the possession of Counterparty or one or more of its Representatives; (ii) accidental or unlawful destruction of Company's Confidential Information managed or controlled by or otherwise in the possession of Counterparty or one or more of its Representatives; or (iii) loss of Company's Confidential Information controlled by or in the possession of Counterparty or one or more of its Representatives, or (iv) if applicable, unauthorized access of Company Confidential Information or the Counterparty's systems used in performance of Counterparty's obligations under the Agreement, including without limitation, any of the foregoing described in (i) – (iv) caused by or resulting from a failure, lack, or inadequacy of security measures of Counterparty or one or more of its Representatives. Notwithstanding anything herein to the contrary, Incidents do not include potential perimeter network reconnaissance and scanning by threat sources, such as pings or port scans. Without limiting Company's rights or remedies hereunder or as otherwise provided in the Agreement, and in addition to Counterparty's indemnification obligations contained therein, (i) Company shall have the right to terminate the Agreement, in whole or in part, immediately upon written notice to Counterparty in the event of any Incident and (ii) Counterparty shall reimburse Company for all damages, losses, fines, penalties, and reasonable internal and external costs and expenses incurred by Company in connection with an Incident, including without limitation such costs and expenses incurred in investigating, remediating, and otherwise responding to any Incident; for notifications and credit or identity monitoring, call center and other related services to individuals or other third parties affected by such Incident; and for reporting to any governmental or regulatory authorities and addressing any follow-up requests or investigations by such authorities.

4.2 Without limiting Counterparty's obligations regarding Company's Confidential Information, with respect to each Incident, Counterparty shall:

(i) immediately conduct a reasonable investigation of the reasons for and circumstances surrounding such Incident, including without limitation performing a root cause analysis of the Incident, informing Company of the root cause analysis and remedial actions and schedule to prevent the same or similar Incident. Counterparty shall consider in good faith all comments that Company provides with respect to the investigation, remedial actions or schedule;

(ii) take all necessary actions to prevent, contain, and mitigate the impact;

(iii) without limiting any other notification obligations under the Agreement, provide notice to Company promptly by electronic mail at [csoc@amgen.com](mailto:csoc@amgen.com) ("Incident Notice"), but in no event later than twenty-four (24) hours (or earlier if required by applicable law or regulation), after Counterparty or its Representatives discovered or became aware of an Incident. The Incident Notice shall contain at a minimum the following information: (a) description of the Incident, including information related to what (if any)

Company Confidential Information or applications, was the subject of or affected by the Incident; (b) actions taken by the Counterparty to remediate the Incident and any countermeasures implemented by Counterparty to prevent future Incidents; (c) the name and contact information of the Counterparty's staff member that can act as a liaison between Company and Counterparty; and (d) any other relevant information (including indicators of compromise) that can help Company protect itself from the Incident;

(iv) collect and preserve all evidence concerning the discovery, cause, vulnerability, exploit, remedial actions and impact;

(v) at Company's request, or as required by Applicable Laws and/or relevant industry standards, provide notice in a manner and format reasonably specified by Company to governmental authorities and/or affected individuals;

(vi) provide Company with (a) weekly written status reports concerning mitigation and remediation activities and (b) any documents and information reasonably requested by and relevant to Company;

(vii) at Company's request, reasonably cooperate and coordinate with Company concerning Company's investigation, enforcement, monitoring, document preparation, notification requirements and reporting concerning Incidents and Counterparty's compliance with Applicable Laws and/or relevant industry standards; and

(viii) reasonably cooperate with Company in the event that Company notifies third parties of the Incident.

## **5. ENCRYPTION**

5.1 Counterparty shall encrypt all Company Confidential Information at rest or in transit between Counterparty and Company, between Counterparty systems and repositories used in Counterparty's performance of its obligations under the Agreement, and between Counterparty and all third parties (including Counterparty's Representatives). Encryption must utilize, encryption consistent with NIST Special Publication 800-175b or superseding guidance and such other encryption standards as the US Secretary of Health and Human Services formally publish, from time to time, as being adequate to render data unusable, unreadable, or indecipherable.

## PRIVACY AND DATA PROTECTION SCHEDULE

(Version: February 2026)

This Privacy and Data Protection Schedule ("**Privacy Schedule**") supplements (and is not intended, and shall not be interpreted, to limit the terms of the Agreement) and is governed by the terms and conditions of the Agreement to which it is attached. For purposes of this Privacy and Data Protection Schedule, the term "**Counterparty**" shall refer to the "**Provider**" or other defined term used in the Agreement to refer to the Party performing Services for or providing Goods to Company or its Affiliates, and the term "**Company**" shall refer to Amgen Inc. ("**Amgen**") or the affiliated Amgen entity contracting with the Counterparty for the receipt of Goods or Services under the Agreement.

**1. DEFINITIONS AND CAPITALIZED TERMS.** For purposes of this Privacy Schedule only (unless expressly incorporated elsewhere in the Agreement), capitalized terms in this Privacy Schedule shall have the meanings set forth herein. Any and all other defined terms not otherwise defined herein shall have the meanings set forth in the Agreement. To the extent there is a conflict between the definitions in this Privacy Schedule and any definition in the Agreement, the definitions in this Privacy Schedule shall control with regard to this Privacy Schedule only. For any capitalized term used in this Privacy Schedule that is not defined herein or in the Agreement but is substantially similar in meaning to a defined term in the Agreement, such term shall be interpreted to have the meaning of the most equivalent defined term in the Agreement, as the context requires.

**1.1 "Personal Information"** means any information that relates to, describes or is capable of associated with or linked to an individual, by direct or indirect means, including without limitation classes, categories and other types of information that may identify an individual as specified by Privacy Laws, that is provided to Counterparty by or on behalf of Company or its Affiliates or is obtained by Counterparty or its Representatives in connection with Counterparty's or its Representatives' performance obligations hereunder.

**1.2 "Privacy Incidents"** means any actual or reasonably suspected: (i) unauthorized access to or theft of Personal Information; (ii) unauthorized use of Personal Information by a person with authorized access to such Personal Information for purposes of actual or reasonably suspected theft, fraud or identity theft; (iii) unauthorized disclosure or alteration of Personal Information; (iv) accidental or unlawful destruction of Personal Information; or (v) loss of Personal Information.

**1.3 "Privacy Laws"** means, as in effect from time to time, with respect to the Processing of Personal Information, the applicable data privacy laws of the applicable jurisdiction, including without limitation all data breach notification and information security laws and regulations specific thereto.

**1.4 "Process" or "Processing"** (or any variation thereof) means any operation or set of operations that is performed on Personal Information or sets of Personal Information, whether or not by automatic means, including, without limitation, viewing, accessing, collection, recording, organization, storage, adaptation or alteration, retrieval, consultation, use, disclosure retention, dissemination or otherwise making available, alignment or combination, blocking, and erasure or destruction.

## 2. PROCESSING OF PERSONAL INFORMATION

**2.1 Application of Privacy Schedule.** Counterparty covenants and agrees to comply with the terms and conditions of this Privacy Schedule if Counterparty Processes Personal Information on behalf of Company.

**2.2 Obligations of Counterparty.** Without limiting Counterparty's obligations set forth elsewhere in this Privacy Schedule and in the Agreement (including without limitation obligations of confidentiality), Counterparty shall: (i) act in accordance with Company's written instructions in the Processing of Personal Information and comply with the requirements of all applicable Privacy Laws; (ii) only Process Personal Information for purposes of performing its obligations under the Agreement and as further set forth herein; and (iii) provide access to Personal Information to its Representatives only to the extent reasonably necessary for performing its obligations under the Agreement; provided, that prior to providing Counterparty's Representatives with such access, Counterparty (a) has clearly and completely conveyed the requirements of this Privacy Schedule to its Representatives and ensured such requirements are understood and followed and (b) has entered into binding agreements with Counterparty's Representatives that include confidentiality and privacy obligations that are substantively similar to, and no less than, those imposed on Counterparty under the Agreement and this Privacy Schedule. For the avoidance of doubt, Counterparty's Representatives include Counterparty's Subcontractors.

**2.3 Cross-Border Processing of Personal Information.** To the extent applicable, the Counterparty shall Process Personal Information of data subjects in jurisdictions that have been deemed by the relevant data protection authority to provide an adequate level of data protection for the applicable data subject's Personal Information. If the Processing of Personal Information involves Processing, including a transfer to, or access from, a jurisdiction that has not been deemed to provide such adequate protection, the Counterparty shall comply with the terms of the applicable international data transfer agreement for that jurisdiction, as published and maintained by Company at [www.amgen.com/dp/schedule](http://www.amgen.com/dp/schedule) (each, an "**International Data Transfer Agreement**"), such International Data Transfer Agreements shall be incorporated herein by reference, throughout the period that Counterparty Processes Personal Information under the Agreement. Such agreements include, without limitation, the Standard Contractual Clauses adopted by the European Commission for the European Economic Area, the UK International Data Transfer Agreement/Addendum, the Swiss Standard Contractual Clauses, and any equivalent contractual instruments, model clauses, or cross-border transfer requirements mandated by the relevant data protection authority in other jurisdictions. The Company may update the referenced page from time to time to reflect changes in applicable Privacy Laws, and the Counterparty shall adhere to the most current version in effect at the time of Processing.

(i) In addition the Counterparty shall conduct transfer impact assessments for any data transfers to jurisdictions without an adequacy decision and, where necessary, implement supplementary technical and organizational measures to ensure an essentially equivalent level of protection.

(ii) Personal Information subject to local data localization laws shall not be transferred outside the applicable jurisdiction unless permitted by such laws and subject to fulfillment of all associated regulatory requirements, including registration, government approvals, and audit cooperation.

(iii) From time to time, Counterparty may propose any alternative data transfer solutions promulgated and permitted by and under applicable Privacy Laws for the Processing of Personal Information outside of a jurisdiction whose Privacy Laws require the implementation of appropriate cross border transfer mechanisms, including without limitation the EEA, the United Kingdom, Switzerland, Saudi Arabia, and Turkey, as applicable ("**International Transfer Solution(s)**"). To the extent not otherwise prohibited by applicable Privacy Laws, the applicable International Data Transfer Agreement shall terminate and the International Transfer Solution(s) shall become effective upon Amgen's written approval of the International Transfer Solution(s) to Counterparty. The International Transfer Solution(s) shall apply solely with respect to the applicable Personal Information Processed by or on behalf of Counterparty that are the subject of such International Transfer Solution(s).

(iv) The Parties shall work in good faith to modify the terms of this Privacy Schedule as they relate to the applicable International Data Transfer Agreements as soon as possible to the extent such modifications are required in order to implement, comply with or adhere to any changes to applicable Privacy Laws as they pertain to such International Data Transfer Agreements.

(v) Without limiting the foregoing, Counterparty shall cooperate with Company in any other efforts by Company to comply with all current and effective requirements of all applicable Privacy Laws and any guidance and decisions of a relevant advisory body (such as the European Data Protection Board), as it pertains to such activities related to Processing of Personal Information, including but not limited to the preparation and execution of separate International Data Transfer Agreement to the extent required by the applicable Privacy Laws. Prior to Processing Personal Information in connection with the Agreement, Counterparty shall promptly provide Company with a list of all Affiliates outside of jurisdictions that have not been deemed to be adequate by the data protection authority of such country and Counterparty will maintain and update this list regularly.

**2.4 Compliance with State Privacy Laws.** Without limiting Counterparty's obligations set forth elsewhere in this Schedule, and to the extent Counterparty and its Representatives Process Personal Information subject to Privacy Laws of jurisdictions with comprehensive state privacy laws, including without limitation California Civil Code Sections 1798.100–99 et seq. ("**CCPA**"), Virginia and Colorado, and/or state consumer health data laws, Counterparty certifies that it shall comply with the following obligations: (i) Counterparty shall not "sell" or "share" (as such terms or similar terms are defined in the applicable state Privacy Law) such Personal Information; (ii) Counterparty shall not Process Personal Information for any purpose, including any commercial purpose, other than to perform the Services or as otherwise expressly permitted by the applicable state Privacy Law, as applicable; (iii) Counterparty shall not Process Personal Information for any purpose other than as reasonably necessary and proportionate to perform its obligations under this Agreement and support the direct business relationship between Counterparty and Company, unless otherwise expressly authorized by Company; and (iv) Counterparty shall not combine any Personal Information it collects under the Agreement with Personal Information it collects from another source or collects directly from data subjects.

### **3. SAFEGUARDS AND CONTROLS**

3.1 Without limiting Counterparty's other obligations under the Agreement, Counterparty shall implement, maintain and enforce technological, physical, administrative and procedural safeguards, including but not limited to policies, procedures, standards, controls, hardware, software, firmware and physical security measures ("**Security**") in accordance with the terms and conditions of the Agreement and/or the Information Security Requirements Schedule, Information Security Requirements Agreement, or agreed upon information and data security terms, as applicable ("**Information Security Requirements**"), to ensure the confidentiality, integrity or availability of Personal Information and to protect Personal Information from Privacy Incidents throughout the period that Counterparty and/or its Representatives Process Personal Information. For the avoidance of doubt, nothing herein limits Counterparty's obligations under the Agreement and/or the Information Security Requirements, as applicable, regarding Confidential Information. In addition to the requirements under the Agreement and/or Information Security Requirements, Security shall, without limitation, be current and consistent with all Privacy Laws and relevant industry standards.

### **4. COMPANY ASSESSMENT, AUDIT RIGHTS AND INFORMATION MAINTENANCE**

4.1 Without limiting Company's audit rights under the Agreement, Company or its designee may, upon reasonable notice, undertake an assessment and audit of Counterparty's compliance with this Privacy Schedule, including without limitation an audit of Counterparty's Security in the event of: (i) any Privacy Incident; (ii) any adverse assessment or audit of Security; or (iii) Company discovers or suspects that Counterparty and/or any of its Representatives may not be complying with the terms of this Privacy Schedule. Counterparty shall, and shall cause its Representatives to, cooperate with Company in the conduct of any such audits.

4.2 Counterparty shall collect and record information, and maintain logs, audit trails, records and reports concerning (i) its compliance with Privacy Laws and/or relevant industry standards, (ii) Privacy Incidents, (iii) its Processing of Personal Information, and (iv) the accessing and use of Counterparty's computer systems.

4.3 Without limiting Counterparty's obligations elsewhere in this Privacy Schedule, Counterparty shall cooperate with Company's requests for information reasonably necessary to: (i) demonstrate compliance with the requirements set forth in this Privacy Schedule, (ii) support Company's cooperation or consultations with, or responses to any inquiries, requests, or demands

(including, but not limited to any subpoena or other discovery requests, or court order) of any governmental authorities including without limitation a national data protection authority, and (iii) support Company in conducting a privacy impact assessment of the Processing activities subject to this Agreement.

## **5. PRIVACY INCIDENTS**

5.1 Counterparty shall train all of Counterparty's Representatives that Process Personal Information to recognize and respond to Privacy Incidents. In the event of a Privacy Incident, Counterparty shall comply with all obligations in the Information Security Requirements related to Incidents except that Counterparty shall also provide notice to Company promptly by electronic mail at [privacy@amgen.com](mailto:privacy@amgen.com), and [csoc@amgen.com](mailto:csoc@amgen.com) but in no event later than 24 hours, after Counterparty or its Representatives discovered or became aware of a Privacy Incident. All other terms and conditions in the Information Requirements related to Incidents shall apply mutatis mutandis to Privacy Incidents. Without limiting the foregoing, Counterparty shall reasonably cooperate and coordinate with Company concerning Company's investigation, enforcement, monitoring, document preparation, notification requirements and reporting concerning Privacy Incidents, which may include facilitating the delivery of notice of any Privacy Incidents (in a manner and format specified by Company) on Company's behalf and at Company's discretion to: (i) individuals whose Personal Information was or may have reasonably been exposed, (ii) governmental authorities, and/or (iii) the media.

## **6. PRESERVATION, DESTRUCTION AND RETURN OF PERSONAL INFORMATION**

6.1 Independent of where Personal Information is stored, in accordance with Company's instructions and requests (including without limitation retention schedules and litigation hold orders), Counterparty shall preserve Personal Information that is or has been Processed. Upon the earlier of (i) expiration or termination of the Agreement or (ii) completion of the Processing of Personal Information, Counterparty shall, at Company's option, either (a) ensure Personal Information is destroyed and rendered unusable and unreadable or (b) return Personal Information to Company or its designee in a format reasonably requested by Company.

## **7. DATA SUBJECT ACCESS REQUESTS**

7.1 Counterparty shall cooperate with Company in responding to any requests by individuals whom exercise rights under applicable Privacy Laws, including without limitation, requests for access or correction to, or blocking, destruction or data portability of, Personal Information in Counterparty's or its Representatives' custody (each, an "**Access Request**") and such cooperation shall include without limitation, providing Company, within two (2) business days after Company's request, with either copies of or access to such Personal Information in the format in which it is maintained in the ordinary course of business). Without limiting the foregoing, in the event that Counterparty or one or more of its Representatives receives an Access Request directly from an individual whose Personal Information is being Processed by or on behalf of Counterparty in connection with the Services, Counterparty shall immediately (but in no event later than two (2) business days after receiving such request) notify Company of such request by electronic mail at [privacy@amgen.com](mailto:privacy@amgen.com) and follow Company's reasonable instructions in connection therewith.

## **ARTIFICIAL INTELLIGENCE SCHEDULE**

**(Version April 2026)**

This Artificial Intelligence Schedule ("AI Schedule") supplements (and is not intended, and shall not be interpreted, to limit the terms of the Agreement) and is governed by the terms and conditions of the agreement to which it is attached ("Agreement"). In addition to the other obligations set forth in the Agreement, this AI Schedule sets forth certain terms and conditions applicable to Counterparty's use of AI and AI Tools to perform its obligations under the Agreement. Notwithstanding anything in the Agreement or this AI Schedule to the contrary, in the event of a conflict between the terms and conditions set forth in this AI Schedule and the Agreement, the terms and conditions of this AI Schedule shall govern.

For purposes of this AI Schedule, the term "Counterparty" shall refer to the "Provider" or other defined term used in the Agreement to refer to the Party performing Services for or providing Goods to Company or such party's Affiliates, and the term "Company" shall refer to Amgen Inc. ("Amgen") or the affiliated Amgen entity contracting with the Counterparty for the receipt of Goods or Services under the Agreement.

### **1. DEFINITIONS AND CAPITALIZED TERMS.**

For purposes of this AI Schedule only (unless expressly incorporated elsewhere in the Agreement), capitalized terms in this AI Schedule shall have the meanings set forth herein. Any and all other defined terms not otherwise defined herein shall have the meanings set forth in the Agreement. To the extent there is a conflict between the definitions in this AI Schedule and any definition in the Agreement, the definitions in this AI Schedule shall control with regard to this AI Schedule only. For any capitalized term used in this AI Schedule that is not defined herein or in the Agreement but is substantially similar in meaning to a defined term in the Agreement, such term shall be interpreted to have the meaning of the most equivalent defined term in the Agreement, as the context requires.

**1.1.** "AI" means machine-based systems that can, for a given set of human-defined objectives, make predictions, recommendations, or decisions influencing real or virtual environments. Artificial intelligence systems use machine- and human-based inputs to perceive real and virtual environments; abstract such perceptions into models through analysis in an automated manner; and use model inference to formulate opinions for information or action.

**1.2.** "Agentic AI" means AI systems capable of pursuing goals, making autonomous decisions, and initiating actions in dynamic environments with limited human oversight, often exhibiting adaptive or problem-solving behaviors.

**1.3.** "AI Output" means data, text, images, and any other content generated by AI Tools as a result of a Prompt. AI Outputs are Company Materials and are considered Company's Confidential Information.

**1.4.** "AI Tool" means any software application, model, algorithm, tool, technology, platform, or system that implements or leverages AI to perform tasks typically requiring human intelligence, including but not limited to natural language processing, deep learning models, machine learning, image recognition, data analysis, content generation, and decision-making. AI Tools include any software or system that automates or augments decision-making, content generation, analysis, or task execution, as well as Agentic AI, Generative AI Tools, and Predictive AI Tools.

**1.5.** "Company Materials" as defined in the Agreement shall, for purposes of this AI Schedule, also refer to Deliverables, Work Product, Intellectual Property or similarly defined term in the Agreement referring to materials owned by or licensed to Company pursuant to the terms of the Agreement.

**1.6.** "EU AI Act" means Regulation (EU) 2024/1689 of the European Parliament and of the Council of 13 June 2024 laying down harmonised rules on artificial intelligence and amending Regulations (EC) No 300/2008, (EU) No 167/2013, (EU) No 168/2013, (EU) 2018/858, (EU) 2018/1139 and (EU) 2019/2144 and Directives 2014/90/EU, (EU) 2016/797 and (EU) 2020/1828 (Artificial Intelligence Act).

**1.7.** "Generative AI Tool" means a pretrained or fine-tuned AI Tool designed to generate synthetic content, including text, images, video, audio, or code, based on patterns learned from training data and user inputs (Prompts). Generative AI Tools are typically distinguished from Predictive AI Tools, which are designed to forecast or classify outcomes rather than produce novel content.

**1.8.** "Predictive AI Tool" means an AI Tool that analyzes existing data to forecast or classify future or unknown outcomes, without generating new synthetic content.

**1.9.** "Prompts" means data, text, images, instructions, and other content obtained from Company and/or any of Company's designees that has been input into an AI Tool to generate AI Output. Prompts are Company Confidential Information.

**1.10.** "Training Data" means data, text, images, and other content used to train, validate, customize, test or improve an AI Tool.

### **2. USE OF AI TOOLS.**

Counterparty shall inform Company about any use of AI Tools to perform the Services, including incorporating any content generated by AI Tools into any Company Materials.

### **3. COMPANY MATERIALS CREATED USING AI TOOLS.**

Counterparty shall identify all Company Materials, or portions thereof, created or developed using AI Tools, and ensure that Company Materials created using AI Tools are marked in a legally compliant manner (in particular, as the results of using

Generative AI Tools) and upon request from Company, Counterparty will identify and describe the AI Tools used to create or develop the applicable portion of such Deliverable.

#### **4. USE OF COMPANY CONFIDENTIAL INFORMATION.**

Counterparty shall not, and shall ensure its Representatives shall not, utilize or employ Company Confidential Information in any AI Tool unless Company provides its express consent in writing. Notwithstanding the foregoing, Counterparty may use or employ Company Confidential Information within an internal, secure, access-restricted, non-public instance of an AI Tool that is dedicated solely to the Counterparty to the extent necessary for the purpose of performing Counterparty's obligations under the Agreement, subject to Counterparty's compliance with the confidentiality, security, and non-use terms and conditions of the Agreement, and provided that Company Confidential Information is not used to train, fine-tune, improve, or otherwise enhance any AI Tool.

#### **5. REPRESENTATIONS, WARRANTIES AND COVENANTS.**

In addition to the other representations, warranties and covenants set forth in the Agreement, Counterparty represents, warrants, and covenants to Company as follows:

**5.1.** Counterparty and its Representatives: (a) have obtained sufficient rights (including any applicable license rights) in and to all Training Data used to customize, train, or improve the AI Tools used by or on behalf of Counterparty in connection with the Services, (b) have made all necessary third party disclosures regarding such Training Data and all AI Tools used by or on behalf of Counterparty in connection with the Services, and (c) obtained all necessary third party consents in connection with such Training Data and all AI Tools used by or on behalf of Counterparty in connection with the Services.

**5.2.** Counterparty's or its Representatives' use of Training Data to train any AI Tools used by or on behalf of Counterparty in connection with the Services does not and will not infringe or otherwise violate any rights (including without limitation any intellectual property rights or privacy rights) of any third party.

**5.3.** Counterparty has adopted or will adopt reasonable practices aligned with the EU AI Act regarding transparency of training data, and compliance with applicable copyright laws, including obligations to respect opt-out indications by copyright holders under Article 4(3) of Directive (EU) 2019/790.

**5.4.** AI Output generated by AI Tools used by or on behalf of Counterparty in connection with the Services, or Company Materials created using AI Tools, or the use of such AI Output or Company Materials, will not infringe or otherwise violate any rights (including any intellectual property rights or privacy rights) of any third party and will not violate any Applicable Laws.

**5.5.** Without limiting Counterparty's obligation to comply with all Applicable Laws under the Agreement, Counterparty shall perform the Services in compliance with the EU AI Act, and adhere to all other Applicable Laws and industry standard policies, procedures and/or voluntary commitments relating to the ethical or responsible use of AI Tools, including applicable EMA guidelines, and any other applicable national or international pharmaceutical and AI regulatory frameworks, policies, protocols, procedures, and voluntary commitments related to the use of AI Tools.

**5.6.** There has been no claim, complaint, proceeding, or litigation alleging that the AI Tools or any Training Data is or was falsified, biased, discriminatory, untrustworthy, anticompetitive, violative of civil or other fundamental rights or manipulated in an unethical or unscientific way, or does not comply with Applicable Laws. During the Term of the Agreement, Counterparty shall immediately notify Company upon becoming aware of any such complaint, claim, proceeding, or litigation.

#### **6. MITIGATION.**

Counterparty shall immediately notify Company in writing upon becoming aware that it is in breach of any representation or warranty in this AI Schedule. Counterparty will use best efforts to promptly mitigate and resolve any breach of any representation or warranty in this AI Schedule, including in response to any complaint, claim, proceeding, or litigation described above. Counterparty will keep Company informed of, and will cooperate with Company in connection with, Counterparty's efforts to mitigate and resolve any such breach, complaint, claim, proceeding, or litigation.

#### **7. TRANSPARENCY.**

Counterparty shall cooperate with and provide all information requested by Company in connection with any assessment conducted by Company relating to the AI Tools used by or on behalf of Counterparty in connection with the Services, including its AI Output and Training Data and Counterparty's obligations under AI Schedule. If Counterparty uses any AI Tools to create Company Materials, Counterparty shall disclose to Company the names of the AI Tools that were used. Counterparty shall also cooperate with Company in responding to any regulatory inquiries, audits or other requests that Company receives from or commenced by any governmental body, standards body, or similar entity relating to the AI Tools used by or on behalf of Counterparty in connection with the Services, including its AI Output and Training Data.

#### **8. RIGHTS AND OWNERSHIP.**

Company retains all right, title and interest in the Prompts and AI Output, and nothing in the Agreement or any Order transfers to Counterparty or its licensors or Representatives any ownership interest in the Prompts or AI Output. Counterparty and its Representatives shall not (a) reproduce, distribute, display, perform, prepare derivative works of, or otherwise exploit the Prompts or AI Output or Company Materials created using AI Tools in any manner, or allow any third party to do the same, or (b) create at the request of third parties any works, pieces, materials, publications, the use of which (including fixation, reproduction or distribution) would constitute an infringement of the rights to the Prompts, AI Output or Company Materials created using AI Tools, if these were protected by copyright, except to the extent expressly permitted by Company and described in an Order. At

Company's request, Counterparty shall perform, or cause to be performed, meaningful human review, intervention, and modification of Company Materials created using AI Tools to the extent reasonably necessary to support copyright protection under applicable law. Upon reasonable request, Counterparty shall provide documentation describing the nature of such human contributions.