

CONTRATTO PER SPERIMENTAZIONE CLINICA

Tra

L'Azienda Ospedaliera di Cosenza (qui di seguito per brevità denominata "Azienda"), Codice Fiscale e Partita IVA 01987250782, con sede in Cosenza, Via S. Martino s.n.c., nella persona del Direttore Generale Dott. Achille Gentile, come tale munito di idonei poteri

e

la Società **NOVARTIS FARMA S.p.A.** (qui di seguito per brevità indicata come "Società"), Codice Fiscale N. 07195130153, Partita IVA e Reg. Imprese Va N. 02385200122, REA 252021, con sede in Origgio (VA), Largo Umberto Boccioni n. 1, nelle persone dei suoi procuratori Dott. Virginio Oldani, Dott. Dan Pinhas Bar Zohar, come tali muniti di idonei poteri. (Allegato "A" atto da cui risulta il potere di firma) in nome e per conto di Novartis Pharma Services AG. – (Allegato "B" delega/procura del Promotore a Novartis Farma s.p.a.)

di seguito singolarmente/collettivamente "la parte/le parti"

Premesso che

- che in base ad intervenute intese con Novartis Pharma Services AG, società promotrice degli studi clinici a livello internazionale nel gruppo Novartis (in seguito "Promotore"), la Novartis Farma S.p.A. (Società) è stata incaricata dal Promotore di eseguire le attività e i servizi finalizzati alla realizzazione degli studi clinici internazionali nel territorio italiano (di seguito "le attività"), conformemente alla regolamentazione applicabile che la Società agisce in qualità di esecutrice di tali attività a livello locale, anche in nome e per conto del Promotore ove previsto dal servizio conferito;

- che in virtù di quanto precede, la Società è stata incaricata di eseguire le attività volte alla realizzazione nel territorio italiano dello studio clinico internazionale denominato “CAIN457A3401” (di seguito per brevità “Sperimentazione”) avente ad oggetto il Protocollo “STUDIO IN APERTO, PROSPETTICO, NON RANDOMIZZATO, MULTICENTRICO PER VALUTARE A 16 E 52 SETTIMANE L'EFFETTO DI RISOLUZIONE DELLE LESIONI CUTANEE SU PARAMETRI DI QUALITÀ DELLA VITA CORRELATI ALLA SALUTE IN PAZIENTI AFFETTI DA PSORIASI A PLACCHE DI GRADO DA MODERATO A SEVERO TRATTATI CON SECUKINUMAB 300 MG S.C. CON O SENZA PREGRESSA TERAPIA SISTEMICA”, Codice Identificativo “PROSE”, dette attività sono tutte quelle funzionali alla realizzazione della Sperimentazione, parte delle quali vengono affidate alle CRO come di seguito specificato;
- che la Società ha autonomamente disciplinato con la Contract Research Organization “Yghea” divisione di Bioikos Ambiente Srl e “Opis Srl” (in seguito “CRO”), già nominate dalla Società quali responsabili del trattamento dei dati personali ai sensi dell'articolo 29 del D.Lgs. 196/2003, la realizzazione di attività connesse alla conduzione della Sperimentazione. Dette attività sono dettagliate nelle lettere di affidamento dei servizi dalla Società alle rispettive CRO;
- che l'UOC di Dermatologia dell'Azienda, pur essendo dotata di strutture ed apparecchiature idonee all'esecuzione della Sperimentazione, conformemente a quanto previsto dal D. Lgs. 211/03 (D.M. 15/7/1997), tuttavia non dispone dell'apparecchiatura meglio definita all'art. 10 , necessaria per l'effettuazione della Sperimentazione;

- La Sezione del Comitato Etico di riferimento per l'Azienda ha espresso il proprio parere favorevole, in conformità al DLgs n. 211 del 24.06.2003 e alle altre norme vigenti in materia, nella seduta del 17/05/2016 e successiva approvazione dell'Emendamento in data 25.10.2016;
- la Società ha stipulato, a copertura delle responsabilità civili derivanti dalle proprie sperimentazioni cliniche ed in conformità alla normativa vigente, un'idonea assicurazione.

Tutto ciò premesso,

si conviene e si stipula quanto segue

Art. 1

Le premesse e gli allegati fanno parte integrante del presente contratto.

Art. 2

L'Azienda autorizza, ai sensi di Legge, la Dr.ssa Coppola Maurizia dell' U.O.C. di Dermatologia dell'Azienda Ospedaliera di Cosenza a condurre la Sperimentazione (di seguito per brevità "Responsabile della Sperimentazione").

Gli obblighi e le responsabilità previste nel presente contratto per il Responsabile della Sperimentazione, saranno applicabili anche ad eventuali nuovi Responsabili della Sperimentazione che venissero nominati in sostituzione di quello previsto nel presente contratto.

Il Responsabile della Sperimentazione sarà coadiuvato, nell'esecuzione della Sperimentazione, dal personale medico strutturato o non strutturato (d'ora in avanti denominati "Sperimentatori") che al riguardo abbia dato la propria disponibilità, come da espressa dichiarazione scritta agli atti dell'Azienda.

La Società nomina il Dr. Lorenzo Carraro quale responsabile scientifico della ricerca e referente medico, il quale potrà avere contatti con gli

Sperimentatori e sarà rappresentato dal monitor designato dalla Società per la Sperimentazione.

Art. 3

L'inizio della Sperimentazione in questo centro è previsto per Dicembre 2016; il completamento della Sperimentazione é indicativamente previsto per la fine di Maggio 2019.

Art. 4

La Sperimentazione dovrà essere condotta nel più scrupoloso rispetto del Protocollo e di ogni suo eventuale Emendamento, visionato ed accettato dal Responsabile della Sperimentazione, approvato dal Comitato Etico di riferimento ed in conformità a tutte le normative nazionali e comunitarie applicabili alle sperimentazioni cliniche ed ai principi etici e deontologici che ispirano l'attività medica.

La Sperimentazione sarà, altresì, condotta in conformità alla Dichiarazione di Helsinki, alle GCP e ICH ed alle procedure descritte nel Protocollo e nei documenti specifici della Sperimentazione.

Con la sottoscrizione del presente contratto, l'Azienda ed il Responsabile della Sperimentazione dichiarano di conoscere ed accettare i suddetti documenti.

Art. 5

Il Responsabile della Sperimentazione, prima di iniziare la Sperimentazione, deve acquisire dal paziente il prescritto documento di consenso informato scritto che dovrà essere prestato anche ai sensi e per gli effetti del D.Lgs 196/03.

Art. 6

La Società fornirà all'Azienda il materiale di consumo necessario per la corretta esecuzione della Sperimentazione. Rientrano tra il materiale di

consumo i beni quali termometri, batterie, misuratori di glicemia, misuratori di pressione, bilance, siringhe, sacche per infusione, etc....

La Società si impegna a fornire gratuitamente, per tutta la durata della Sperimentazione e nella quantità preventivata, i prodotti farmaceutici previsti dalla Sperimentazione "Secukinumab 300 mg", l'eventuale placebo (di seguito collettivamente "Farmaci") e gli eventuali test di controllo e, per gli esami centralizzati, anche il materiale del laboratorio centralizzato, se previsto dal Protocollo. Le quantità saranno adeguate alla numerosità della casistica trattata.

I Farmaci verranno inviati dalla Società alla Farmacia dell'Azienda, la quale provvederà alla loro registrazione, appropriata conservazione e consegna al Responsabile della Sperimentazione, come previsto dall'art. 7 del D.M. 21/12/2007.

L'Azienda utilizzerà i prodotti sperimentali forniti dalla Società solo ed esclusivamente ai fini della Sperimentazione, impegnandosi inoltre a restituire allo stesso i volumi residuali al termine della Sperimentazione stessa, con spesa a carico della Società.

Art. 7

7.1 In relazione all'attività oggetto del presente contratto, che prevede un numero minimo di circa 6 (sei) pazienti, la Società si impegna a riconoscere all'Azienda l'importo di € 6.900,00 (euro seimilanovecentoeuro) + I.V.A. per ogni paziente che abbia completato l'intero ciclo di visite previste dal Protocollo. L'importo per singolo paziente che non abbia completato l'intero ciclo di visite sarà determinato in base al numero di visite effettuate, ovvero:

- 1^ Visita/scr: € 600 + I.V.A.

- 2^ Visita/BL: € 600. + I.V.A.

- 3^ Visita: € 400 + I.V.A.
- 4^ Visita: € 350 + I.V.A.
- 5^ Visita: € 350 + I.V.A.
- 6^ Visita: € 500 + I.V.A.
- 7^ Visita: € 350 + I.V.A.
- 8^ Visita: € 500 + I.V.A.
- 9^ Visita/EOT1: € 600 + I.V.A.
- 10^ Visita: € 450 + I.V.A.
- 11^ Visita: € 500 + I.V.A.
- 12^ Visita: € 500 + I.V.A.
- 13^ Visita: € 550 + I.V.A.
- 14^ Visita/EOT2: € 650 + I.V.A.
- Visita non programmata/Uns: € 50 + I.V.A.

Per l'esecuzione degli esami per la ricerca dei virus dell'immunodeficienza umana (HIV), dell'epatite B (HBV) e epatite C (HCV) sarà corrisposto un importo aggiuntivo pari ad Euro 150,00 + I.V.A. alla visita di screening.

Qualora il paziente fosse deviatore e non effettui gli esami ematochimici per la ricerca dei virus dell'immunodeficienza umana (HIV), dell'epatite B (HBV) e epatite C (HCV), non sarà corrisposto l'importo aggiuntivo di Euro 150,00 + I.V.A.

Gli importi di cui sopra comprendono lo svolgimento di tutte le attività necessarie alla conduzione della Sperimentazione, così come previsto dal Protocollo, fino al completamento di tutte le schede raccolta dati per i pazienti inclusi nella Sperimentazione e sono quindi comprensivi delle spese sostenute per gli esami strumentali effettuati localmente. Tutti gli esami di laboratorio previsti dal protocollo verranno invece centralizzati presso un

laboratorio esterno a totale carico della Società e, pertanto, nessun costo aggiuntivo graverà sull'Azienda o sul Servizio Sanitario Nazionale.

Società dichiara, di assolvere all'obbligo di non gravare sulla finanza pubblica come stabilito dal DLgs 211/2003, in quanto gli importi riportati coprono tutte le prestazioni effettuate nell'ambito dello studio clinico in oggetto presso l'Azienda in cui si svolge la Sperimentazione.

La Società non è responsabile dei costi sostenuti nel caso in cui attività previste dalla Sperimentazione vengano effettuate presso altre strutture a meno che gli stessi siano stati precedentemente concordati e regolamentati da specifico incarico.

Si precisa sin d'ora che al fine di garantire lo svolgimento della Sperimentazione con diligenza, il Responsabile della Sperimentazione si impegna a compilare la Scheda Raccolta Dati (e-CRF) entro 5 giorni dopo l'effettuazione di ciascuna visita ai pazienti in studio e a risolvere le richieste di chiarimento (*queries*) generate dal Data Management entro 5 giorni dal ricevimento delle stesse. Tali tempistiche possono essere ridotte in caso di analisi intermedie (ad es. ad interim) o chiusura del database di studio o per altre esigenze specifiche dello studio che saranno comunicate dal personale della Società.

7.2 Resta inteso che l'Azienda non riceverà alcun importo per pazienti non valutabili, a causa di inosservanza del Protocollo o di violazione delle GCP, e/o delle ICH e/o di leggi applicabili e/o nei documenti specifici della Sperimentazione.

Qualora durante l'esecuzione della Sperimentazione, a seguito della somministrazione dei farmaci in studio, si rendessero necessarie, a giudizio dello Sperimentatore e a garanzia del paziente, indagini e/o procedure non

previste dal protocollo di studio e opportunamente documentate, si conviene che la Società rimborserà integralmente all'Azienda i relativi importi.

7.3 Nell'ipotesi in cui nel corso dello svolgimento della Sperimentazione si verifichi la necessità di un maggiore supporto agli Sperimentatori rispetto a quello previsto nel presente contratto - ad esempio a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, in conseguenza di un maggiore arruolamento di pazienti richiesto dalla Società - il presente contratto potrà essere soggetto ad integrazione con l'Azienda, in ragione della maggiore operatività richiesta.

Art. 8

Gli importi di cui al precedente articolo 7 verranno corrisposti all'Azienda, entro 90 giorni fine mese data fattura. L'Azienda provvederà a fatturare con cadenza semestrale quanto maturato nel periodo di riferimento.

Le fatture dovranno essere intestate a Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA), Codice Fiscale 07195130153, Partita IVA 02385200122, dovranno essere inviate preferibilmente via posta elettronica in formato pdf all'indirizzo cofo.phitor@novartis.com e dovranno riportare il numero d'ordine preventivamente comunicato dalla Società. Alternativamente potranno essere inviate in formato cartaceo all'indirizzo Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni n. 1, 21040 Origgio (VA), Attenzione della Contabilità Fornitori e dovranno anche in questo caso riportare il numero d'ordine preventivamente comunicato dalla Società.

La Società provvederà a fornire con congruo anticipo l'indicazione degli importi che risultano maturati dall'Azienda. L'eventuale quota a saldo maturata al termine della Sperimentazione, verrà corrisposta al momento

della completa raccolta dei dati e risoluzione di eventuali chiarimenti relativi ai dati stessi.

La Società provvederà a saldare la fattura emessa dall'Azienda mediante bonifico bancario utilizzando i seguenti riferimenti:

- IBAN: IT 88 Q 03067 16201 000000020507
- Banca d'appoggio: UBI Banca CARIME – Agenzia 1 - Cosenza
- Beneficiario: Azienda Ospedaliera di Cosenza

L'Azienda provvederà a comunicare tempestivamente alla Società eventuali variazioni dei dati di cui sopra.

Art. 9

La Società dichiara di aver stipulato, in conformità della normativa vigente, idonea polizza assicurativa -come riportato in premessa- a copertura delle responsabilità civili gravanti sul Promotore della Sperimentazione. La Società solleva inoltre l'Azienda ed il personale da essa dipendente dalle responsabilità connesse alla Sperimentazione, nei termini di cui all'art. 5.8.1 del Decreto Ministeriale 15.07.1997 (G.U. n. 162 del 18.08.1997) e dall'art. 3 del Decreto Legislativo n. 211 del 24.06.2003 (G.U. n. 184 del 09.08.2003) e comunque dalla normativa vigente.

Art. 10

10.1 Come indicato nelle premesse, ai fini dell'esecuzione della Sperimentazione e per tutta la durata della stessa, la Società concede in comodato gratuito all'Azienda, che con la sottoscrizione del presente contratto accetta, la seguente apparecchiatura/bene (con relativa documentabilità della consegna e del ritiro).

- ☞ eTablet model Samsung Galaxy Tab E
 - Costruttore: Samsung Electronics
 - Valore commercial: € 350,00
- ☞ Centrifuga model Labofuge 200

- Costruttore: Thermo Fisher Scientific
- Valore Commerciale: € 1.385,00

☞ Incubatore model 133000-2

- Costruttore: Boekel Scientific
- Valore Commerciale: € 639,00

☞ Centrifuga model Labofuge 200

- Costruttore: Thermo Fisher Scientific
- Valore Commerciale: € 1.385,00

☞ Incubatore model 133000-2

- Costruttore: Boekel Scientific
- Valore Commerciale: € 639,00

L'Apparecchiatura recherà un'etichetta con la dicitura: "concessa in comodato d'uso da Novartis Farma S.p.A.".

Per quanto riguarda il programma di software installato nell'Apparecchiatura, la Società dichiara di essere fornita di regolari licenze. L'Azienda si impegna a non trasferire a terzi nè a duplicare detto software.

10.2 L'Azienda si impegna a verificare, prima dell'uso, l'idoneità dell'Apparecchiatura per le necessità della Sperimentazione.

10.3 L'Azienda si obbliga a custodire e conservare l'Apparecchiatura, con ogni diligenza e a servirsene appropriatamente per l'uso cui è destinata, in conformità alle norme vigenti ed ai regolamenti interni, sollevando la Società da ogni responsabilità in tal senso. L'Apparecchiatura dovrà, in ogni caso, essere impiegata esclusivamente dal personale espressamente autorizzato dell'Azienda, per i soli scopi e per le sole finalità della Sperimentazione, escludendo quindi qualsiasi altra forma di utilizzo, per la quale l'Azienda e i propri collaboratori verranno ritenuti responsabili.

10.4 L'Azienda si impegna a non trasferire l'Apparecchiatura presso altra sede, senza il preventivo consenso scritto della Società e si obbliga, altresì, a

non cederla né a trasferirla a terzi, né a titolo gratuito, né a titolo oneroso e neppure temporaneamente.

10.5 Le spese di trasporto e di installazione, nonché di eventuale manutenzione saranno a carico della Società.

10.6 Al termine della Sperimentazione per qualsiasi causa, la Società provvederà al ritiro dell'Apparecchiatura, la quale dovrà essere restituita nelle stesse condizioni in cui si trovava al momento della consegna, salvo il normale deterioramento dovuto all'uso o il suo perimento dovuto a caso fortuito non imputabile all'Azienda.

10.7 In caso di sottrazione o perdita dell'Apparecchiatura, l'Azienda provvederà, entro 48 ore dall'evento, alla presentazione di formale denuncia alla competente pubblica autorità con comunicazione dell'accaduto alla Società nello stesso termine. In tutti gli altri casi di perdita, danneggiamento o distruzione, l'Azienda dovrà darne comunicazione alla Società entro 3 (tre) giorni lavorativi dall'evento. L'eventuale utilizzo fraudolento o comunque non autorizzato dell'Apparecchiatura dovrà essere segnalato immediatamente alla Società, fornendo ogni indicazione utile in merito.

10.8 Resta inteso che, ove nel corso della Sperimentazione dovesse risultare necessaria, ai fini dell'esecuzione della stessa, ulteriore apparecchiatura e/o strumentazione rispetto a quella sopra definita, previa richiesta scritta da parte dell'Azienda, tale apparecchiatura e/o strumentazione potrà essere concessa in comodato all'Azienda e s'intenderà disciplinata dal presente contratto, qualora ricorrano le condizioni previste dalla Società nella propria relativa procedura.

K

Art. 11

Il presente contratto avrà validità dalla data di sottoscrizione di entrambe le parti e rimarrà in vigore fino all'effettiva conclusione della Sperimentazione, ovvero sino alla chiusura formale del centro.

Ciascuna parte potrà recedere, prima della scadenza, dal presente atto, mediante raccomandata con avviso di ricevimento. In caso di recesso anticipato, la Società corrisponderà all'Azienda le spese non revocabili che questa documenti di avere già sostenuto per l'utile esecuzione della Sperimentazione ed i compensi maturati fino al momento del recesso. La Società avrà diritto di ricevere, come proprietaria a titolo originario, tutti i risultati, anche parziali, raggiunti dall'Azienda, entro 30 (trenta) giorni dallo scioglimento del rapporto. La documentazione inerente la Sperimentazione che rimarrà in possesso dell'Azienda, dovrà essere conservata per un periodo di almeno quindici anni dal termine della Sperimentazione.

Nessun'altra pretesa potrà essere avanzata dall'Azienda, in conseguenza dell'anticipata cessazione del presente contratto.

Resta inteso che le obbligazioni di cui agli articoli 11, 12, 13, 15, 18 e 19 sopravviveranno all'estinzione, per qualsiasi causa, del presente contratto.

Art. 12

L'Azienda si impegna a mantenere segrete tutte le informazioni, ricevute dalla Società, o comunque acquisite nel corso della Sperimentazione, sul prodotto o sui risultati della Sperimentazione stessa.

Art. 13

In considerazione di quanto previsto dal D.M. 12 maggio 2006, art. 5, comma 3 lett. c), le parti concordano che i risultati della Sperimentazione dovranno essere sempre discussi dal Responsabile della Sperimentazione (e/o Gruppo di ricerca) insieme al rappresentante della Società, prima della

pubblicazione, anche ai fini della tutela brevettuale e che, in ogni caso, nessuna pubblicazione verrà presa in considerazione fino a quando tutti i pazienti in tutti i centri avranno completato il Protocollo e i dati saranno stati elaborati. Inoltre, sempre in considerazione di quanto previsto dal citato D.M., le parti concordano altresì che, per quanto riguarda la pubblicazione dei risultati della Sperimentazione, la Società si atterrà a quanto contenuto nella propria policy interna dal titolo “Policy on communication and publication of clinical research results », i cui principi sono sinteticamente riportati nell’Allegato C al presente contratto e a cui l’Azienda, il Responsabile della sperimentazione e gli Sperimentatori si atterranno.

Art. 14

Le Parti, nelle rispettive qualità di titolari autonomi del trattamento dei dati, si impegnano a rispettare le disposizioni del DLgs. 196/03 e successive modifiche ed integrazioni, le Linee Guida del Garante per i trattamenti di dati personali nell’ambito delle Sperimentazioni Cliniche di medicinali (con particolare riferimento ai profili relativi alle modalità di trattamento dei dati, ai requisiti dei dati, alla notificazione, alla designazione di Incaricati e Responsabili, alla custodia e sicurezza delle informazioni). Le Parti si impegnano, ciascuna per la parte di propria competenza, ad adottare tutte le misure di sicurezza sia tecniche che organizzative imposte dalle norme applicabili e linee guida, per proteggere i dati raccolti nell’esecuzione della Sperimentazione contro ogni accidentale o illegittima distruzione o accidentale perdita e danno, alterazione, divulgazione o accesso non autorizzati e contro tutte le altre illegittime e non autorizzate forme di trattamento.

K

Ai sensi delle Linee Guida per il trattamento dei dati personali (cfr. punto 6), sarà cura dello Sperimentatore individuare e designare quali responsabili del trattamento dei dati personali eventuali strutture esterne (incluse altre Unità Operative coinvolte) presso le quali verranno svolti esami e/o analisi previste dal protocollo.

Art. 15

I risultati della Sperimentazione appartengono in via esclusiva al Promotore anche per ciò che riguarda eventuali diritti brevettabili, fermo il diritto degli inventori di esserne riconosciuti autori. L'Azienda potrà servirsi, previa autorizzazione del Promotore, di tali eventuali invenzioni esclusivamente per scopi di ricerca e scientifici all'interno dell'Azienda.

Art. 16

Il Responsabile della Sperimentazione terrà informata la Società sull'andamento della Sperimentazione e provvederà a comunicare alla stessa l'eventuale verificarsi, nel corso della Sperimentazione, di eventi avversi o effetti collaterali gravi, direttamente od indirettamente correlabili alla somministrazione del farmaco ai pazienti osservati e/o allo svolgimento della Sperimentazione, secondo quanto previsto dal Protocollo e/o dalle GCP e/o delle ICH e/o dalle leggi applicabili e/o dai documenti specifici della Sperimentazione.

Art. 17

Il presente contratto ha carattere fiduciario e, pertanto, non potrà dall'Azienda venire ceduto né comunque trasferito a terzi, senza preventivo assenso scritto della Società.

Art. 18

Con la sottoscrizione del presente contratto ciascuna parte consente esplicitamente all'altra parte l'inserimento dei propri dati, ivi inclusi quelli

relativi agli sperimentatori coinvolti nella Sperimentazione, alla descrizione della casistica fornita da ciascun Centro: numero pazienti selezionati, randomizzati, esclusi prematuramente ("drop out"), conclusi, valutabili e non valutabili, nelle rispettive banche dati. Ciò al fine di garantire la raccolta delle informazioni inerenti lo svolgimento della Sperimentazione e di mantenere negli archivi aziendali informazioni in merito al numero e tipologia di studi clinici svolti in ciascun centro, alle modalità di realizzazione ed al numero di soggetti coinvolti.

Ciascuna delle parti consente espressamente all'altra parte di comunicare i propri dati a terzi, qualora tale comunicazione sia necessaria in funzione degli adempimenti, diritti ed obblighi connessi all'esecuzione del presente contratto, ovvero renda più agevole la gestione dei rapporti dallo stesso derivanti.

Le parti prendono altresì atto dei diritti a loro riconosciuti dall'art. 7 del D.Lgs. 196/03 (Codice in materia di protezione dei dati personali) ed in particolare del diritto di richiedere l'aggiornamento, la rettifica o la cancellazione degli stessi.

Art. 19

Per tutte le controversie derivanti dall'interpretazione ed esecuzione del presente contratto, non risolvibili mediante bonario componimento, sarà competente in via esclusiva il Foro di Cosenza.

Art. 20

Ogni rilevante modifica del presente contratto dovrà essere formalizzata per iscritto. Il presente atto viene firmato dalle parti contraenti e sottoscritto per consenso dal Responsabile della Sperimentazione. Le spese di bollo sono a carico della Società; l'eventuale registrazione in caso d'uso sarà a carico della parte interessata.

Cosenza li, 04 GEN 2017

Per l'AZIENDA OSPEDALIERA DI COSENZA

Direttore Generale
Dott. Achille Gentile

Origgio li, 25 NOV. 2016

Per NOVARTIS FARMA S.p.A.

Dott. Virginio Oldani

Dott. Dan Pinhas Bar Zohar

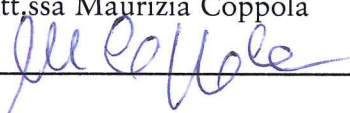


25.11.16

Cosenza, li 05/11/17

Per presa visione e accettazione
Il responsabile della sperimentazione

Dott.ssa Maurizia Coppola



Ai sensi dell'art. 1341, 2° comma, Codice Civile, si approvano
espressamente le seguenti clausole:

art. 4, art. 6, art. 7, art. 9, art. 10, art. 11, art. 12, art. 13, art. 17, art.19 e
art. 20.

Cosenza li, 04 GEN 2017

Per l'AZIENDA OSPEDALIERA DI COSENZA

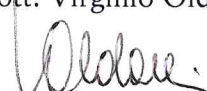
Direttore Generale
Dott. Achille Gentile



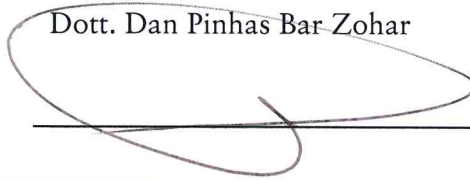
Origgio li, 25 NOV. 2016

Per NOVARTIS FARMA S.p.A.

Dott. Virginio Oldani



Dott. Dan Pinhas Bar Zohar

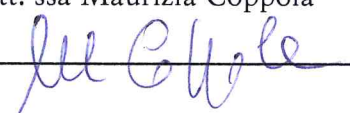


25.11.16

Cosenza, li 05/11/17

Per presa visione e accettazione
Il responsabile della sperimentazione

Dott. ssa Maurizia Coppola



ALLEGATO A
(ATTO CHE ABILITA ALLA SOTTOSCRIZIONE)

ALLEGATO B

(ATTO DEL PROMOTORE CHE CONFERISCE A

NOVARTIS FARMA S.P.A. DELEGA AD AGIRE IN

NOME E PER CONTO)

ALLEGATO C

(Art.13)

Sintesi della procedura interna della Società dal titolo: «Policy on communication and publication of clinical research results».

* * * *

La Società considera importante ed incoraggia la pubblicazione, su riviste biomediche, dei risultati delle proprie ricerche - anche se negativi - purchè essi siano presentati in maniera accurata e siano in linea con gli standard etici che governano la ricerca biomedica.

I diritti della Società di salvaguardare informazioni confidenziali e/o brevettabili vanno altresì salvaguardati.

La Società rispetta il diritto delle riviste biomediche di stabilire regole che assicurino l'indipendenza dei ricercatori che partecipano a studi sponsorizzati dall'industria farmaceutica.

In accordo alle Linee Guida dell'"International Committee of Medical Journal Editors", la scelta degli autori deve riflettere accuratamente il contributo dato all'ideazione, disegno e conduzione dello studio clinico, alla raccolta, valutazione ed interpretazione dei dati e, infine, alla stesura e revisione del manoscritto. La selezione degli autori e l'ordine di elencazione devono essere determinati con il mutuo accordo dei partecipanti allo studio, che devono altresì rispettare le linee guida della rivista cui il manoscritto sarà sottomesso. Gli autori sono autorizzati a trasferire il copyright della pubblicazione alla rivista o all'editore, ma non possono trasferire la proprietà intellettuale dei dati che la pubblicazione contiene o ai quali essa si riferisce.

La Società si riserva il diritto di rivedere le comunicazioni pianificate da parte degli Sperimentatori in anticipo rispetto all'invio all'editore per la presentazione o pubblicazione, al fine di:

- confermare la accuratezza dei dati;
- verificare che informazioni confidenziali appartenenti alla Società non stiano per esser involontariamente divulgate;
- proteggere i diritti di proprietà intellettuale;
- fornire eventuali nuove informazioni rilevanti.

La Società si impegna a rivedere il testo di abstract / comunicazioni orali in 15 (quindici) giorni e di manoscritti in 45 (quarantacinque) giorni. In casi particolari di materiale contenente informazioni potenzialmente brevettabili, potrebbero essere necessari fino ad ulteriori 4 mesi per la finalizzazione dei documenti brevettuali, prima dell'invio della pubblicazione / presentazione all'editore.

In caso di ricerche multicentriche, la Società scoraggia la pubblicazione di dati parziali. Sulla base del principio del rigore metodologico-scientifico ed intendendo garantire il rispetto che si deve a tutti i ricercatori coinvolti in uno studio clinico, la prassi della Società relativamente a studi multicentrici è la seguente:

- la prima pubblicazione deve essere basata sui dati consolidati di tutti i centri, analizzati come descritto nel Protocollo e come approvato dai ricercatori prima dell'inizio dello studio stesso;
- poichè gli studi multicentrici sono disegnati specificatamente per trarre conclusioni affidabili dalla totalità del campione studiato, la Società scoraggia la presentazione e/o la pubblicazione di dati parziali o relativi a sottogruppi di pazienti, a meno che ciò non sia approvato da tutti i ricercatori partecipanti allo studio e da



Novartis. Poiché tuttavia le analisi centro-specifiche sono caratterizzate da una più ampia variabilità, i risultati ottenuti sono intrinsecamente meno affidabili. Pertanto valide conclusioni riguardanti la variabile principale dello studio possono essere tratte solo dalle analisi definite nel Protocollo;

- le riviste cui sono stati sottomessi manoscritti relativi a ricerche sponsorizzate dalla Società possono ricevere, a richiesta, una sinopsi del protocollo ed il pre-definito piano della analisi statistica. Questi documenti ed il loro contenuto sono di proprietà della Società.

To Whom it may concern

25 October 2016

Object: Authorisation in relation to clinical trials sponsored by Novartis Pharma Services AG

Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio (VA), Italy is authorised to submit to the regulatory authorities and ethic committees in Italy, on behalf of Novartis Pharma Services AG, requests for clinical Trial Authorisation. Novartis Farma S.p.A. is also authorised, in its own name, to represent Novartis Pharma Services AG towards third parties, to sign directly contracts with centers involved in clinical trials in Italy, to initiate, manage, make payments and perform all trial-related activities for these clinical trials performed in Italy and to delegate these duties to third parties.

This authorisation letter is issued until Novartis Pharma Services AG revokes this authorisation in writing.

Yours sincerely

Novartis Pharma Services AG

27.10.2016

Date, Signature

Pieter De Kock
Authorised Signatory

26.10.2016

Date, Signature

Alexander Meier
Authorised Signatory

5

Novartis Farma S.p.A.
Verbale Seduta Consiglio del 2 novembre 2015



Oggi 2 novembre 2015 alle ore 10.00 presso la sede della Società, in Origgio, si è svolto il Consiglio di Amministrazione di Novartis Farma S.p.A. per discutere e deliberare sui punti all'ordine del giorno.

Ordine del Giorno

1. Andamento della gestione aziendale e prevedibile evoluzione; comunicazioni in merito ad operazioni rilevanti o straordinarie della società e delle sue affiliate e controllate, nonché in merito all'adeguatezza dell'assetto organizzativo, amministrativo e contabile;
2. Esame per l'approvazione di donazioni o altri contributi;
3. Revoca e conferimento procure;
4. Varie ed eventuali

Sono presenti per il Consiglio di Amministrazione i Signori: Georg Schroeckenfuchs, Amministratore Delegato; Richard Brazier e Ovidio D'Ovidio, Consiglieri; è altresì presente, mediante collegamento telefonico, il Dott. Guido Guidi, Presidente;

Sono tutti presenti per il Collegio Sindacale, mediante collegamento telefonico, il Rag. Sergio Pennuto, Presidente; i Sigg.ri Maurizio Mirandola e Paolo Gariboldi, Sindaci Effettivi; è presente in qualità di invitata la Rag. Emanuela Carugati.

Assume la Presidenza il Dr. Schroeckenfuchs, il quale, constatata la regolare costituzione del Consiglio, dà inizio alla seduta e, con il consenso del Consiglio, chiama a fungere da segretario l'Avv. Ovidio D'Ovidio, che accetta.

OMISSIS

15

NOVARTIS FARMA S.p.A.

LIBRO VERBALI CONSIGLIO DI AMMINISTRAZIONE

Largo Umberto Boccioni 1 - Origgio (Va)

C.F. 07195130153 - P.IVA 02385200122



99 /2014

OMISSIS

OMISSIS

15

NOVARTIS FARMA S.p.A.

LIBRO VERBALI CONSIGLIO DI AMMINISTRAZIONE

Largo Umberto Boccioni 1 - Origgio (Va)

C.F. 07195130153 - P.IVA 02385200122

La Società stima che l'operazione si concluderà entro la fine del mese con la



100 /2014

OMISSIS

OMISSIS

6



101/2014

OMISSIS

Terzo punto all'ordine del giorno:

L'Avv. D'Ovidio informa il Consiglio che si rende necessario disporre la revoca delle procure conferite ai procuratori di seguito riportati. Il Consiglio stesso, preso atto di quanto riferito, in piena condivisione delibera di revocare, con effetti immediati, le procure conferite ai signori:

- **Santina Fasani** di cui alla delibera del Consiglio del 28.4.2005 - Repertorio Notaio Luciano Guarnieri n. 59276 del 19.5.2005;
- **Domenico Lucatelli** di cui alla delibera del Consiglio del 24.7.2009 - Repertorio Notaio Carlo Saverio Fossati n. 7609/1565 del 12.2.2010;
- **Silvia Cantini** di cui alla delibera del Consiglio del 29.5.2015 - Repertorio Notaio Carlo Saverio Fossati n. 13334/3002 del 14.7.2015;
- **Raffaele Marino** di cui alla delibera del Consiglio del 17.3.2014 - Repertorio Notaio Carlo Saverio Fossati n. 11969/2728 del 5.5.2014;
- **Ioannis Bouzaklas** di cui alla delibera del Consiglio del 27.5.2013 - Repertorio Notaio Carlo Saverio Fossati n. 11357/2556 del 10.9.2013;
- **Jonathan Van Garsee** di cui alla delibera del Consiglio del 20.3.2013 - Repertorio Notaio Carlo Saverio Fossati n. 11010/2488 del 24.4.2013;
- **Sabrina Pagliei** di cui alla delibera del Consiglio del 1.6.2011 - Repertorio Notaio Carlo Saverio Fossati n. 9630/2106 del 20.1.2012;
- **Tuba Albayrak** di cui alla delibera del Consiglio del 28.5.2012 - Repertorio Carlo Saverio Fossati n. 10214/2282 del 25.7.2012;
- **Giancarlo Benelli** di cui alla delibera del Consiglio del 28.5.2012 - Repertorio Carlo Saverio Fossati n. 10214 del 25.7.2012;
- **Teresa Cascella** di cui alla delibera del Consiglio del 3.10.2013 - Repertorio Carlo Saverio Fossati n. 543/11543/2602 del 20.11.2013

Il Consiglio incarica ed autorizza l'Amministratore Delegato, Dr. Georg Schroeckenfuchs, ed il Consigliere Ovidio D'Ovidio, a compiere, anche in via disgiunta, ogni e qualsiasi atto idoneo a produrre la revoca delle procure appena dettagliate.

Il Consiglio viene inoltre informato sulla necessità di dare procura negoziale ai Signori:

✓

Patrizia Perolini, Paola Gilda Zuccherò, Dan Pinhas Bar Zohar, Fulvio Gaeta, Domenico D'Alessandro, Valeria Pollastri, Giuseppe Pompilio, Domenico D'Alessandro.



102/2014

Il Consiglio, preso atto, conferisce ai signori:

- **Dan Pinhas Bar Zohar** nato in Israele il 31.12.1970 - codice fiscale BZLDPN00191886K
- **Fulvio Gaeta** nato a Napoli il 19.1.1978 - codice fiscale GTAFLV78A191890F
- **Valeria Pollastri** nata a Monza (MB) l' 8.5.1971 - codice fiscale PLLVLR71E48F704L
- **Giuseppe Pompilio** nato a Bari il 14.1.1971 - codice fiscale PMPGPP71A14A662T
- **Domenico D'Alessandro** nato a Castellammare di Stabia (NA) il 10.10.1961 - codice fiscale DLSDNC61R10C129C

il potere di:

- sottoscrivere contratti di compravendita di ogni cosa mobile, ivi compresi i mobili registrati, con facoltà di procedere al compimento di tutte le formalità occorrenti presso il Pubblico Registro Automobilistico o presso altri Enti; di distribuzione, di locazione, di trasporto, di appalto, di conto lavorazione, di somministrazione, di assicurazione ed in genere sottoscrivere i contratti per i quali non sia prevista la forma scritta a pena di nullità;
- sottoscrivere proposte di contratto o contratti di fornitura, di ricerca, di finanziamento alla ricerca, convenzioni per studi clinici, con enti pubblici o privati, accettare le ordinazioni di detti enti nonché partecipare a gare e a licitazioni private sottoscrivendo tutti gli opportuni documenti; richiedere e sottoscrivere ogni documentazione inerente le operazioni di importazione ed esportazione di merci e prodotti, nonché ogni altro documento concernente le operazioni suddette;
- compiere operazioni presso le Poste, le Dogane, le Ferrovie, l'ENAC, le imprese di trasporto, gli uffici della Motorizzazione Civile, le Tesorerie dello Stato, le Province ed i Comuni, le Aziende Sanitarie Locali nonché presso il Ministero della Salute, l'Agenzia Italiana del Farmaco, l'Istituto Superiore di Sanità, il Consiglio Superiore Sanità, il Comitato Interministeriale per la programmazione economica e, in generale qualsiasi autorità o Ente comunque competente in materia farmaceutica in genere, Enti pubblici o privati, nazionali o internazionali, e presso altri Ministeri e le loro direzioni ed uffici anche periferici, gli Uffici Veterinari per tutti gli adempimenti nazionali o internazionali.
- compiere operazioni presso le banche e gli Istituti di credito sottoscrivendo gli opportuni atti e documenti, ivi compresi l'apertura e chiusura di conti correnti ed il prelevamento sui medesimi nonché girare ed emettere assegni o altri titoli di credito, sottoscrivere atti, contratti e/o documenti finalizzati richiedere e/o accettare fidejussioni e/o fidi da parte di Istituti Bancari finalizzati alla partecipazione o aggiudicazione di pubbliche forniture, esigere e ritirare valori, lettere anche raccomandate ed assicurate, merci e pacchi postali e ferroviari, rilasciando quietanze a scarico e liberazione nonché costituire o svincolare cauzioni;
- promuovere azioni ed istanze giudiziarie od amministrative, anche per giudizi di revocazione o cassazione, nonché resistere in giudizio, nominando avvocati e procuratori alle liti ed eleggendo domicilio, conciliare e transigere in qualsiasi sede conciliativa, giudiziale e stragiudiziale le controversie instaurate o instaurande;
- sottoscrivere e presentare istanze di fallimento nonché istanze di ammissione al passivo, intervenire alle riunioni dei creditori e fare parte dei comitati dei creditori, acconsentire a concordati;
- firmare atti e documenti in materia fiscale ed, a titolo esemplificativo, dichiarazioni dirette agli Uffici IVA, agli Uffici Distrettuali delle Imposte, ai Dipartimenti delle Entrate, agli Uffici Doganali, all'UTIF, nonché dichiarazioni relative al trasporto, all'importazione e all'esportazione di merci su qualsiasi mezzo;
- rappresentare la società nelle assemblee delle società nelle quali essa possiede partecipazioni nominando anche per dette assemblee procuratori speciali muniti degli occorrenti poteri;

✓



- i) assumere e licenziare lavoratori dipendenti con l'esclusione dei dirigenti e dei dipendenti membri del Comitato di Direzione, nonché instaurare o risolvere rapporti con agenti e rappresentanti di commercio sottoscrivendo ogni opportuno atto e documento.

I nominati procuratori, firmeranno con proprio nome e cognome preceduto dalla denominazione sociale della società con firma abbinata ad un altro procuratore.

Viene inoltre conferita la firma libera per tutta la corrispondenza di ordinaria amministrazione che non impegni la società.

Al dr. **Dan Pinhas Bar Zohar** viene inoltre conferito il potere a **firma singola**, affinché rappresenti la società nei confronti del Ministro della Salute, dell'AIFA, dell'ISS e di qualsiasi altro Ente governativo, regionale, provinciale, comunale o consorziale, sia in Italia che all'estero, in tutte le pratiche e per tutti gli incombenzi e formalità connessi con la regolarità legale e con la sicurezza dei prodotti farmaceutici e dei loro componenti, con poteri di impegnare la società, di firmare atti, dichiarazioni, nonché istanze, ricorsi amministrativi e documenti di qualsiasi genere attinenti alle pratiche di cui sopra e di ottenere e ritirare tutti i relativi permessi, autorizzazioni, decreti, nullaosta, licenze, concessioni, nulla escluso né eccettuato nonché di compiere qualsiasi altro atto relativo a quanto sopra, nell'interesse della conferente.

Il Consiglio inoltre conferisce ai Signori:

- **Paola Gilda Zuccherò** nata a Milano il 26.10.1977 - codice fiscale ZCCPGL77R66F205R
- **Patrizia Perolini** nata a Milano il 16.2.1960 - codice fiscale PRLPRZ60B56F205A
- **Donatella Albanesi** nata a Milano il 17.2.1963 - codice fiscale LBNDTL63B57F205M
- **Claudia Galbiati** nata a Monza l' 8.7.1967 - codice fiscale GLBCLD67L48F704L

il potere di:

- a) sottoscrivere contratti di compravendita di ogni cosa mobile, ivi compresi i mobili registrati, con facoltà di procedere al compimento di tutte le formalità occorrenti presso il Pubblico Registro Automobilistico o presso altri Enti; di distribuzione, di locazione, di trasporto, di appalto, di conto lavorazione, di somministrazione, di assicurazione ed in genere sottoscrivere i contratti per i quali non sia prevista la forma scritta a pena di nullità;
- b) sottoscrivere proposte di contratto o contratti di fornitura, di ricerca, di finanziamento alla ricerca, convenzioni per studi clinici, con enti pubblici o privati, accettare le ordinazioni di detti enti nonché partecipare a gare e a licitazioni private sottoscrivendo tutti gli opportuni documenti; richiedere e sottoscrivere ogni documentazione inerente le operazioni di importazione ed esportazione di merci e prodotti, nonché ogni altro documento concernente le operazioni suddette;
- c) compiere operazioni presso le Poste, le Dogane, le Ferrovie, l'ENAC, le imprese di trasporto, gli uffici della Motorizzazione Civile, le Tesorerie dello Stato, le Province ed i Comuni, le Aziende Sanitarie Locali nonché presso il Ministero della Salute, l'Agenzia Italiana del Farmaco, l'Istituto Superiore di Sanità, il Consiglio Superiore Sanità, il Comitato Interministeriale per la programmazione economica e, in generale qualsiasi autorità o Ente comunque competente in materia farmaceutica in genere, Enti pubblici o privati, nazionali o internazionali, e presso altri Ministeri e le loro direzioni ed uffici anche periferici, gli Uffici Veterinari per tutti gli adempimenti nazionali o internazionali.
- d) compiere operazioni presso le banche e gli Istituti di credito sottoscrivendo gli opportuni atti e documenti, ivi compresi l'apertura e chiusura di conti correnti ed il prelevamento sui medesimi nonché girare ed emettere assegni o altri titoli di credito, sottoscrivere atti, contratti e/o documenti finalizzati richiedere e/o accettare fidejussioni e/o fidi da parte di Istituti Bancari finalizzati alla partecipazione o aggiudicazione di pubbliche forniture esigere e ritirare valori, lettere anche raccomandate ed assicurate, merci e pacchi postali e ferroviari, rilasciando quietanze a scarico e liberazione nonché costituire o svincolare cauzioni;

8



- e) promuovere azioni ed istanze giudiziarie od amministrative, anche per la partecipazione o cassazione, nonché resistere in giudizio, nominando avvocati e procuratori alle liti ed eleggendo domicilio, conciliare e transigere in qualsiasi sede conciliativa, giudiziale e stragiudiziale le controversie instaurate o instaurande;
- f) sottoscrivere e presentare istanze di fallimento nonché istanze di ammissione al passivo, intervenire alle riunioni dei creditori e fare parte dei comitati dei creditori, consentire a concordati;
- g) firmare atti e documenti in materia fiscale ed, a titolo esemplificativo, dichiarazioni dirette agli Uffici IVA, agli Uffici Distrettuali delle Imposte, ai Dipartimenti delle Entrate, agli Uffici Doganali, all'UTIF, nonché dichiarazioni relative al trasporto, all'importazione e all'esportazione di merci su qualsiasi mezzo;

I nominati procuratori, firmeranno con proprio nome e cognome preceduto dalla denominazione sociale della società con firma abbinata ad un altro procuratore con qualifica di Dirigente. Viene inoltre conferita la firma libera per tutta la corrispondenza di ordinaria amministrazione che non impegni la Società.

Ed ancora l'Avv. D'Ovidio informa della necessità di specificare taluni poteri a procuratori al fine di operare con gli Istituti Bancari per specifiche operazioni.

Sentito quanto sopra, il Consiglio all'unanimità delibera che nell'ambito dei poteri già conferiti ancorchè non specificati, in quanto rientranti negli atti negoziali previsti dalla singole procure conferite, i procuratori:

- Maurizio Cozzolino nato a Napoli il 15.12.1963 - codice fiscale CZZMRZ63T15F839K
- Laura Pellegrini nata a Varese il 22.2.1971 - codice fiscale PLLRA71B62L682B

sono titolati a sottoscrivere atti, contratti e/o documenti finalizzati richiedere e/o accettare fidejussioni e/o fidi da parte di Istituti Bancari finalizzati alla partecipazione o aggiudicazione di pubbliche forniture, o a procedure di rimborso Iva o procedure di importazione,

La presente delibera produrrà i suoi effetti dal momento in cui verrà data comunicazione ai procuratori.

Il Consiglio incarica l'Amministratore Delegato e i Consiglieri in via disgiunta, di procedere a quanto si renda necessario per dare pubblicità anche al Registro delle Imprese riguardo ai poteri sopra conferiti.

OMISSIS

✓



OMISSIS

Quarto punto all'ordine del giorno: Null'altro essendovi da deliberare e nessuno chiedendo la parola, la seduta è sciolta alle ore 12.00.

Il Presidente

Il Segretario

VERBALE SEDUTA CONSIGLIO DEL 25 SETTEMBRE 1997

Oggi 25 settembre 1997 alle h. 11.30 in Origgio presso la sede della Società si è riunito il Consiglio di Amministrazione per discutere e deliberare sul seguente

ORDINE DEL GIORNO

1. Cooptazione di un amministratore,
2. Scorporo dello stabilimento di Via Quaranta e decisioni relative,
3. Approvazione progetti di investimento,
4. Conferimento di procure,
5. Varie ed eventuali.

Sono presenti per il Consiglio di Amministrazione i Sigg.ri.: Dr. Giuseppe G. Miglio, Presidente; Heinz Boller, Vice Presidente, Ranjit Sahgal, Consigliere. Assente giustificato il Consigliere Alexandre Jetzer,

Il Collegio Sindacale è rappresentato dal Presidente rag. Sergio Pennuto e dai Sindaci Effettivi avv. Ermanno Ramella e dr. Armando Confalonieri.

Assume la Presidenza il dr. Giuseppe Miglio che chiama a fungere da Segretario l'avv. Ermanno Ramella.

OMISSIS

in yunellofelling



185

OMISSIS

6

OMISSIS

V

diffunditellus



187

OMISSIS

5

Si passa quindi all'esame del 4° punto all'ordine del giorno.

Il Presidente informa il Consiglio che occorre conferire procura ad alcuni collaboratori e comunica i nominativi.

Il Consiglio unanime accoglie la proposta del Presidente e delibera di conferire ai sigg.ri:

. Bertocchi Federico nato a Sesto S. Giovanni l'11.2.1960

. Della Casa Ornella nata a Milano il 10.9.1959

. Fincato Gianluca nato a Milano il 6.3.1960

. Milani Massimo nato a Bassano del Grappa il 20.11.1959

. Oldani Virginio nato a Milano il 6.2.1958

. Tammaro Mario nato a Terni il 4.1.1937

. Villa Alessandro nato a Lecco l'1.7.1949

il potere di:

1. firmare la corrispondenza della società, ivi comprese le fatture e quietanzare queste ultime;

2. stipulare (con tutte le clausole opportune, compresa quella compromissoria), modificare, risolvere contratti di compravendita e permuta di beni mobili in genere, ivi compresi gli automezzi ed altri mezzi di trasporto, nonché cedere od acquistare per cessione i contratti medesimi;

3. stipulare (con tutte le clausole opportune, compresa quella compromissoria), modificare e risolvere contratti e convenzioni di noleggio, trasporto, appalto, comodato, somministrazione, opera, assicurazione, mediazione, commissione, spedizione, agenzia, deposito, locazione anche finanziaria (purché non ultranovennale),

di Guallo Feltri



189

contratti di lavoro subordinato, nonché ogni altro contratto inerente alla ordinaria amministrazione della società;

4. intervenire e concorrere negli incanti, anche giudiziali, negli appalti e nelle gare indette per forniture di merci e, in caso di aggiudicazione, sottoscrivere i relativi contratti;

5. istituire e chiudere depositi della società;

6. effettuare depositi cauzionali in contanti ed in titoli, richiedere e sottoscrivere ogni documento relativo alle operazioni di importazione ed esportazione di merci;

7. quietanzare, girare per sconto, cessione ed incasso effetti camliari, girare assegni, emettere tratte sulla clientela;

8. esigere somme, mandati, vaglia, assegni, titoli di credito di qualsiasi specie e depositi cauzionali dagli Istituti di Emissione, dalle Tesorerie, dagli Uffici Postali e Telegrafici, da qualunque altro Ufficio Pubblico e da privati, rilasciando ricevute e quietanze;

9. compiere qualsiasi operazione presso gli Uffici del Debito Pubblico, la Cassa Depositi e Prestiti, la Banca d'Italia e rappresentare la mandante presso gli uffici doganali, le imprese ferroviarie e di trasporto in genere, gli Uffici postali e telegrafici in tutte le operazioni di spedizione, svincolo e ritiro di merci, valori, pacchi, effetti, lettere anche raccomandate ed assicurate;

10. elevare protesti, procedere ad atti conservativi ed esecutivi, recedervi ed intervenire nelle procedure fallimentari e concordatarie e quant'altro;

11. rappresentare la Mandante innanzi alle autorità giudiziarie, amministrative e fiscali, firmando atti di qualsiasi genere e proponendo istanze, ricorsi e reclami;

12. promuovere azioni giudiziarie e resistere a quelle promosse da terzi, nominando avvocati e procuratori alle liti, nonchè transigere e compromettere in arbitri anche amichevoli compositori;

13. rappresentare la società nelle assemblee delle società nelle quali essa possiede partecipazioni nominando anche per dette assemblee procuratori speciali muniti degli occorrenti poteri;

14. aprire conti correnti bancari ed effettuare disposizioni e prelevamenti in qualsiasi forma sui conti correnti bancari della società, anche mediante assegni all'ordine di terzi, a valere sulle disponibilità liquide della società medesima o su concessioni o comunque allo scoperto.

Tutti i poteri di cui sopra dovranno essere tassativamente esercitati dai suddetti procuratori con firma abbinata tra due di loro o con quella di altro soggetto munito di pari o più ampi poteri.

Il Presidente propine poi, sulla base di una richiesta che proviene dal Servizio Marketing e Sales, di conferire la procura con firma singola per le gare ospedaliere ad un certo numero di collaboratori di cui fornisce i nominativi.

Il Consiglio, all'unanimità delibera di approvare la proposta del Presidente e pertanto conferisce ai sigg.ri:

Alabiso Vittorio nato a Napoli il 26.3.1945

Alessi Salvatore nato a Valledolmo (PA) il 4.12.1953

Annunziata Vincenzo nato a Vietri sul Mare (SA) il 26.5.1949



Apostolidis Emmanuel nato a Iraklion (Grecia) il 2.12.1949

Basso Giuseppe nato a Lentini (SR) il 1.6.1951

Borghetti Fabio nato a Arona (NO) il 18.4.1943

Bruni Domenico nato a Bari il 5.11.1942

Capodiferro Gaetano nato a Roma il 29.10.1947

Carbone Alfredo nato a Tricarico (MT) il 15.12.1939

Cavallaro Bruno nato a Pratola Peligna (AQ) il 16.9.1947

Centini Marco nato a Macerata il 30.3.1955

Cervetto Paolo nato a Campomorone (GE) il 30.7.1941

Cusani Edoardo nato a Napoli il 18.2.1944

Capponi Antonio nato a Modena il 3.7.1946

Cava Vincenzo nato a Napoli il 10.5.1939

De Pamphilis Roberto nato a Colle di Val d'Elsa (SI) il 22.12.1948

Demundo Giulio nato a Bitonto (BA) il 3.5.1947

Droghetti Enrico nato a Jolanda di Savoia (FE) il 27.12.1954

Fellicetti Romano nato a Borgo Valsugana (TN) il 12.4.1957

Feroleto De Maria Giovanni nato a Pizzo (VV) il 27.2.1959

Ferrarini Mirko nato a Bonassola (SP) il 6.6.1956

Gatti Giovanni nato a Provaglio d'Iseo (BS) il 23.1.1942

Giovannardi Roberto nato a Roma il 14.5.1950

Guerrini Luciano nato a Sellano (PG) il 24.1.1947

Lepri Gianni nato a Merone (CO) il 19.9.1954

Lorenzo Renato nato a Milano il 29.10.1956

Lazzaro Antonio nato a Roma il 1.12.1944

Malizia Giuseppe nato a Catania il 9.9.1944

Malvicini Fiorenzo nato a Castel S. Giovanni (PC) il 1.8.1954 ✓

Marchesi Fausto nato a Stezzano (BG) il 14.12.1947

Menini Giorgio nato a Legnago (VR) il 10.2.1940

Marino Giovanni nato a Mazara del Vallo (TP) il 4.12.1953

Monaco Mario Claudio nato a Palmoli (CH) il 21.11.1955

Moretti Alessandro nato a Roma il 6.8.1954

Nanni Rodolfo nato a Santa Sofia (FO) il 21.5.1946

Niccolai Alberto nato a Quarrata (PT) il 20.3.1943

Papini Paolo nato a Firenze il 29.3.1944

Pollina Riccardo nato a Carrara il 17.10.1949

Previtera Gaetano nato a Fiumefreddo di Sicilia (CT) il 10.12.1938 ✓

Pani Gianfranco nato a Ozieri (SS) il 9.3.1944

Passetti Roberto nato a Pisa il 19.12.1953

Pergolizzi Carmelo nato a Gravina di Catania (CT) l'11.11.1942

Romeo Giuseppe nato a Tropea (VV) il 4.7.1955

Rossi Roberto nato a Trieste il 18.2.1958

Scalzo Martino Alfredo nato a S.Michele di Ganzaria (CT) il 10.6.1956

Toja Guido nato a Milano il 12.5.1940

Trombetta Giuseppe nato a Messina il 7.2.1941

Turrini Gianpaolo nato a Palù (VR) il 26.9.1958

Ugenti Pasquale nato a Carovigno (BR) l'8.4.1943 ✓

Vaccaneo Gino nato a Torino il 18.7.1950 ✓

Valenti Umberto nato a Parenzo (Jugoslavia) il 16.10.1938

Zampini Paolo nato a Camerino (MC) il 21.7.1954



affinché, anche disgiuntamente, abbiano a rappresentare con firma singola la società anche quale partecipante o rappresentante di raggruppamenti temporanei di imprese, nei confronti di Enti Pubblici, Aziende Sanitarie Locali, Aziende Ospedaliere, Case di Cura, ecc. per tutto e solamente ciò che concerne la fornitura di farmaci prodotti e/o distribuiti dalla Società con autorizzazione a formulare e sottoscrivere le offerte dei farmaci stessi per le gare di trattativa privata, licitazione, appalti e simili indette da tali Enti, a partecipare alle formalità di costituzione dei raggruppamenti temporanei, ad emettere dichiarazioni di ogni tipo concernenti la posizione della società in ordine alle offerte e forniture, a presenziare alle formalità di esame delle offerte ed aggiudicazione, a formulare in tale sede offerte migliorative ove necessario ai fini dell'aggiudicazione, a firmare i relativi contratti, ad effettuare in relazione a quanto sopra depositi cauzionali in ogni forma e modalità e richiederne il relativo svincolo, a sottoscrivere documenti, dichiarazioni, riserve e contestazioni di ogni genere relativamente a quanto sopra indicato, ad esercitare, per conto della mandante i diritti di accesso previsti dalla Legge 241/1990 e dalle altre disposizioni in materia.

I poteri come sopra conferiti annullano e sostituiscono quelli eventualmente già conferiti ai medesimi procuratori per le medesime materie.

Il Presidente informa il Consiglio che occorre conferire poteri negoziali in ragione delle specifiche funzioni svolte che prevedono rapporti con terzi alla sig.ra Antonella Bonetto.

Il Consiglio accogliendo unanime la proposta, conferisce alla sig.ra Antonella Bonetto nata a Origgio il 26.5.1954 il potere di sottoscrivere contratti di compravendita di autovetture e altri mezzi di trasporto destinati all'uso aziendale procedendo altresì al compimento di tutte le formalità occorrenti presso il Pubblico Registro Automobilistico e presso ogni Ente o soggetto terzo pubblico e/o privato per il perfezionamento delle operazioni.

La sig.ra Bonetto eserciterà i poteri conferiti e con firma abbinata ad altro procuratore munito di uguali o maggiori poteri.

OMISSIS

dell'ufficio



195

A questo punto, più nulla essendovi a deliberare e nessuno chiedendo la parola, il Presidente dichiara chiusa la seduta alle ore 12.30.

Il Presidente

[Signature]

Il Segretario

[Signature]

[Large diagonal line across the page]