CONTRATTO PER SPERIMENTAZIONE CLINICA

10.00

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 MODERATO A SEVERO TRATTATI 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.L.gs 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

Proposta di contratto tra il promotore e il Centro clinico della Dr.ssa Coppola_Versione Finale



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.

K

- 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

Proposta di contratto tra il promotore e il Centro clinico della Dr.ssa Coppola_Versione Finale

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

M

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

R

• 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

Proposta di contratto tra il promotore e il Centro clinico della Dr.ssa Coppola_Versione Finale

non cederla nè 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

Proposta di contratto tra il promotore e il Centro clinico della Dr.ssa Coppola_Versione Finale

R

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.

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

Proposta di contratto tra il promotore e il Centro clinico della Dr.ssa Coppola_Versione Finale

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.

Proposta di contratto tra il promotore e il Centro clinico della Dr.ssa Coppola_Versione Finale

Cosenza lì, 0 4 GEN 2017

Per l'AZIENDA OSPEDALIERA DI COSENZA

Directore Generale Dott Achille Gentile

Origgio lì, 2 5 NOV. 2016

Per NOVARTIS FARMA S.p.A.

Dott. Virginio Oldani

Dott. Dan Pinhas Bar Zohar

25.11.16

Cosenza, lì 05/1/17

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 lì, 0 4 GEN 2017 |
| Per l'AZIENDA OSPEDALIERA DI COSENZA |
| Direttore Generale Dott. Achille Gentile |
| Origgio lì, 2 5 NOV. 2016 |
| Per NOVARTIS FARMA S.p.A. |
| Dott. Virginio Oldani Dott. Dan Pinhas Bar Zohar |
| 13.11.16 |

Cosenza, lì 05/11/7

Per presa visione e accettazione

Il responsabile della sperimentazione

Dott. ssa Maurizia Coppola

Proposta di contratto tra il promotore e il Centro clinico della Dr.ssa Coppola_Versione Finale

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.

U NOVARTIS

Novartis Pharma Services AG Lichtstrasse 35 CH-4056 Basel Switzerland

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 Date, Signature

Alexander Meier
Authorised Signatory

98 /2014

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, Amministrazione di Novartis Farma S.p.A. per discutere e delibera



Ordine del Giorno

- 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

GOVERO GIVE

99 /2014

OMISSIS

OMISSIS

NOVARTIS FARMA S.p.A.

LIBRO VERBALI CONSIGLIO DI AMMINISTRAZIONE

Largo Umberto Boccioni I - Origgio (Va)

C.F. 07195130153 - P.IVA 02385200122

La Cociotà etima che l'oppuratione di concludarà entre la fine del more can la 1911 del 191

OMISSIS

OMISSIS



NOVARTIS FARMA S.p.A.
Largo Umberto Boccioni I - Origgio (Va)
C.F. 07195130153 - P.IVA 02385200122



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 signoti:

- 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 Notato 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 Garsse di cui alla delibera del Consigliò 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:



Largo Umberto Boccioni 1 - Origgio (Va) C.F. 07195130153 - P.IVA 02385200122

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

ll Consiglio, preso atto, conferisce ai signori:

- Dan Pinhas Bar Zohar nato in Israele il 31.12.1970 codice fiscale BX
- Fulvio Gaeta nato a Napoli il 19.1.1978 codice fiscale GTAFLV78A19F3501
- 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:

- 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;
- e) 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;
- 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, acconsentire 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;
- h) rappresentare la società nelle assemblee delle società nelle quali essa possiede partecipazioni nominando anche per dette assemblee procuratori speciali muniti degli occorrenti poteri;

12014

(banesi.

Largo Umberto Boccioni 1 - Origgio (Va) C.F. 07195130153 - P.IVA 02385200122

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

I nominati procuratori, firmeranno con proprio nome e cognome preceduro 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, affinchè 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 incombenti 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 Zucchero 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:



Largo Umberto Boccioni I - Origgio (Va) C.F. 07195130153 - P.IVA 02385200122

e) promuovere azioni ed istanze giudiziarie od amministrative, anche e promuovere azioni ed istanze giudiziarie od amministrative, anche e promuovale e cazione o cassazione, nonché resistere in giudizio, nominando avvocade e promuo altre liti ed eleggendo domicilio, conciliare e transigere in qualsiasi sede controversie instaurate o instaurande;

f) sottoscrivere e presentare istanze di fallimento nonché istanze di passivo, intervenire alle riunioni dei creditori e fare parte dei comitati dei creditori e aconcordati:

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 PLLLRA7iB62L682B 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

104 /2014

Largo Umberto Boccioni I - Origgio (Va) C.F. 07195130153 - P.IVA 02385200122



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.

| 184 | | |
|----------|--|--|
| VERB/ | LE SEDUTA CONSIGLIO DEL 25 SETTEMBR:1997 | |
| Oggi 2 | 5 settembre 1997 alle h. 11 30 in Origgio presso la sede della | |
| Societé | st è riunito il Consiglio di Amministrazione per discutere e | |
| deliber | are sul seguente | |
| ØRDIÑ | E DEL GIÒRNO | |
| 4 | Cooptazione di un amministratore. | |
| 2 3 | Scorporo dello stabilimento di Via Quaranta e decisioni relative, | |
| 3.3 | Approvazione progetti di investimento, | |
| 4, | Conferimento di procure, | |
| 5 | Varie ed eventuali. | |
| Sono (| presenti per il Consiglio di Amministrazione i Sigg n.: Dr. Giuseppe | |
| G. Mi | illo, Presidente, Helmz Boller, Vice Presidente, Ranjit Sahgal, | |
| Consid | lière. Assente giustificato il Consigliere Alexandre Jetzer, | |
| II Colle | gio Sindacate è rappresentato dal Presidente rag. Sergio Pennuto | |
| e dal S | indaci Effettivi, avv. Ermanno Ramella e dr. Armando Confalonieri. | |
| Assum | e la Presidenza II dr. Giuseppe Miglio che chiama a fungere da | |
| Segrel | arjo l'avv. Ermanno Ramella. | |



OMISSIS

8

4211(d) *

OMISSIS

V_

definition of the state of the

OMISSIS

| | Si passa quindi all'esame del 4º punto all'ordine del giorno. | |
|---|--|---|
| | Il Presidente informa il Consiglio che occorre conferire procura ad alcuni | |
| | collaboratori e comunica i nominativi. | |
| | Il Consiglio unanime accodile la proposta del Presidente e delibera di | |
| | conferire al siggari. | |
| | Bertocchi Federico nato a Sesto S.Giovanni l'11.2.1960 | 0 |
| | . Della Casa Omella nata a Milano il 10.9.1959 | |
| | . Fincato Gianluca nato a Milano il 6.3.1960 | 7 |
| | . Milani Massimo nato a Bassano del Grappa il 20.11.1959 | |
| | . Oldani Virginio nato a Milano il 6.2.1958 | L |
| | Tammaro Mario nato a Temi 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 | |
| 3 | 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, nonchè 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 (purchè non ultranovennale), | |
| | | |
| | | K |

| | The state of the s |
|--------------------------|--|
| | atti di lavoro subordinato, nonchè ogni altro contratto inprente alla società: |
| | enire e concorrere negli incanti, anche giudiziali, negli appalti e |
| | |
| | gare indette per forniture di merci e in caso di aggiudicazione, |
| | crivere i relativi contratti; |
| | e e chitudere depositi della società; |
| the second of | rare depositi cauzionali in contanti ed in titoli, richiedere e |
| | crivere ogni documento relativo alle operazioni di importazione |
| | oortazione di merci: |
| 7. quet | anzare, girare per sconto, cessione ed incasso effetti cambiari, |
| * girare | assegni, emettere tratte sulla clientela; |
| 8/esiger | e somme, mandati, vaglia, assegni, titoli dicredito di qualsiasi |
| specie | depositi cauzionali dagli Istituti di Emissione, dalle Tesorerie, |
| i dagli 1 | Uffici Postall e Telegrafici, da qualunque altro Ufficio Pubblico e |
| da brit | /eti; filasciando ricevute e quietanze; |
| . / У 19. со т ри | are qualsiasi operazione presso gli Uffici del Debito Pubblico, la |
| Cassa | Depositi e Prestiti, la Banca d'Italia e rappresentare la mandante |
| presso | gli uffici doganati, le imprese ferroviarie e di trasporto in genere, |
| gli Ufi | o postali e telegrafici in tutte le operazioni di spedizione, |
| +4 svinco | lo è ritiro di merci, valori, pacchi, effetti, lettere anche |
| en raccon | narroate ed assicurate; |
| 10, elevar | e protesti, procedere ad atti conservativi ed esecutivi, recedervi |
| ed in | tervenire nelle procedure fallimentari e concordatarie e |
| quanta | |
| | |
| | |

della della

| 190- | | |
|--------|---|--|
| 11.09 | opresentare la Mandante innanzi alle autorità giudiziarie, | |
| an | ministrative è fiscali, firmando atti di qualsiasi genere e proponendo | |
| isti | nze, ricorsi e reclamir: | |
| 12.00 | omuovere azioni giudizlarie e resistere a quelle promosse da terzi, | |
| no. | minando avvocati e procuratori alle liti, nonchè transigere e | |
| Col | npromettere in erbitri anche amichevoli compositori; | |
| 13.rg | ppresentare la società nelle assemblee delle società nelle quali essa | |
| ро | ssiede partecipazioni nominando anche per dette assemblee | |
| p/r | curatori speciali muniti degli occorrenti poteri; | |
| 14.ag | rire conti correnti bancari ed effettuare disposizioni e prelevamenti | |
| in | qualsiasi forma sui conti correnti bancari della società, anche | |
| me | diante assegni all'ordine di terzi, a valere sulle disponibilità liquide | |
| de | la società medesima o su concessioni o comun que allo scoperto. | |
| Tútti: | poteri di cui sepra dovranno essere tassativamente esercitati dal | |
| suddi | etti procuratori con firma abbinata tra due di loro o con quella di altro | |
| 8000 | etto munito di pari o più ampi poteri. | |
| II Più | esidente propine poi, sulla base di una richiesta che proviene dal | |
| Servi | zio Marketing e Sales, di conferire la procura con firma singola per le | |
| gare | espedaliere ad un certo numero di collaboratori di cui fornisce i | |
| nomi | nativ). | |
| II Co | n <mark>siglio, all'unanimità delibera di approvare la proposta del Presidente</mark> | |
| e pe | rtanto conterisce al sigg.ri: | |
| Alab | so Vittorio nato a Napoli il 26.3.1945 | |
| Ales | s Salvatore nato a Valledolmo (PA) il 4.12.1953 | |
| Annı | inzieta Vincenzo neto a Vietri sul Mare (SA) il 26.5.1949 | |
| | | |

| | Mumbolevani | |
|-----|--|-----------|
| | | 191 |
| | Apostolidis Emmanuel nalo Iraklion (Grecia) il 2.12.1949 | |
| | Basso Giuseppe nato a Lentini (SR) il 1.6:1951 | 3013 |
| | Borghetti Fabio nato a Arona (NO) il 18.4.1943 | |
| | : Bruni Domenico naro a Bari II 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 | |
| 77. | 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 | H [24298] |
| | Capponi Antonio nato a Modena il 3.7.1946 | |
| | Cava Vincenzo nato a Napoli il 10:5.1939 | es Carrie |
| | De Pamphilis Roberto nato a Colle di Val d'Elsa (SI) il 22.12.1948 | F - 25.00 |
| | Demundo Giulio nato a Bitonto (BA) il 3.5.1947 | |
| | Droghetti Enrico nato a Jolanda di Savoia (FE) il 27.12.1954 : (| |
| | Felicetti Romano nato a Borgo Valsugana (TN) il 12.4.1957 | |
| | Feroleto De Maria Giovanni nato a Pizzo (VV) il 27.2.1959 | Section 1 |
| | Ferrarini Mirko nato a Bonassola (SP) il 6.6.1956 | A CTES |
| | Gatti Giovanni nato a Provaglio d'Iseo (BS) il 23.1.1942 | |
| 3. | 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 | |
| | | |
| | B. (Is item let) | 7 7 |
| - | | |

| 192 | Malvicini Fiorenzo nato a Castel S.Giovanni (PC) il 1.8.1954 | |
|---------|---|--|
| | Marchesi Fausto nato a Siezzano (BG) II-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 pato a Messina il 7.2.1941 | |
| 14, 16, | Turrini Gianpaolo nato a Palù (VR) il 26.9.1958 | |
| 1 | Uggenti Pasquale nato a Carovigno (BR) l'8.4.1943 | |
| | Vaccaneo Gino nalo a Torino il 18.7.1950 | |
| | Valenti Umberio nato a Parenzo (Jugoslavia) il 16.10.1938 | |
| 200 | Zampini Paolo nato a Camerino (MC) il 21.7.1954 | |

affinche anche disquintamente abbiano a rappresenta singola la società, anche quale partecipante o rappresentante di raggruppamenti temporane di timprese, 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 distributi dalla Società con autorizzazione a formulare e sottoscrivere le offerte del farmaci stessi per le gare di trattativa privata, licitazione, appalti e simili indette da tali Enti, a partecipare alle formalità di costituzione del raggruppamenti temporanei, ad emettere dichiarazioni di ogni tipo concementi la posizione della società in ordine alle offerte e forniture, à presenziare alle formalità di esame delle offerte ed aggiudicazione la formulare in tale sede offerte migliorative ove necessario al fini dell'aggiudicazione, a firmare i relativi contratti, ad effettuare in relazione a quanto sopra depositi cauzionali in ogni forma e modalita e richiedeme 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. 🕬 🗥 A STATE OF THE STA poteri come sopra conferiti annullano e sostituiscono quelli eventualmente già conferiti ai medesimi procuratori per le medesime materia. W. R. Olive 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.

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 altresi al compimentodi 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 sigira Bonetto esercitera i poteri conferiti e con firma abbinata ad altro procuratore munito di uguali o maggiori poteri.

OMISSIS