

CONVENZIONE

TRA

Novo Nordisk S.p.A., società con unico socio, con sede legale in Via Elio Vittorini n. 129, numero di iscrizione al Registro delle Imprese di Roma e codice fiscale 03918040589, partita IVA 01260981004, nella persona dei suoi Procuratori Speciali Dr. _____, nato a _____ il _____, e Dr. _____, nato a _____ il _____ (d'ora innanzi, per brevità, denominata «Società»)

E

l'Azienda Sanitaria Locale n. 2 di Olbia (di seguito denominata Azienda) P.I. e C.F. 01687160901, con sede legale in Olbia Via Bazzoni Sircana n°2 – nella persona del Commissario p.t, dottor Giovanni Antonio Fadda, nato a Ittiri (SS) il 01.09.1937, e domiciliato nella carica come sopra, autorizzato alla stipula del presente atto (d'ora innanzi, per brevità, denominata Azienda)

Di seguito collettivamente le **“Parti”**

Premesso che

1. presso l'Azienda è in fase stata attivata una sperimentazione clinica di seguito dettagliata (la **“Sperimentazione”**), della quale la Società è Sponsor:

SUSTAIN™ 6 – NN9535-3744

Studio a lungo termine randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, multinazionale, multicentrico per valutare gli esiti cardiovascolari e altri effetti a lungo termine del trattamento con semaglutide in pazienti con diabete di tipo 2.

Fase dello studio: 3.a

EudraCT number: 2012-002839-28

2. La Sperimentazione è disciplinata da specifico contratto stipulato in data 02 Aprile 2013 tra la Società e l'Azienda, il quale regolamerà anche gli aspetti economici legati alla Sperimentazione medesima;
3. La Sperimentazione prevede il coinvolgimento di n. 6 centri sperimentali italiani e pertanto è necessario attivare anche delle attività di coordinamento nazionale (Study Coordinator);
4. La Società intende affidare alla Dr.ssa Sara Cherchi, che presta attività di Co.Co.Co. presso la S.C. di Diabetologia del P.O di Olbia, le sottoelencate attività di coordinamento, nell'ambito del detto contratto di collaborazione professionale e per la durata dello stesso.
 - *Supporto nelle attività di comunicazione*
 - *Realizzazione di attività per la patient retention, patient motivation and site motivation.*

- *Realizzazione di attività tese al raggiungimento degli obiettivi di reclutamento e retention previsti per lo studio.*
- *Partecipazione e coordinamento delle attività per le teleconferenze e meetings (Locali e Internazionali).*

Alla scadenza del suddetto contratto di collaborazione, il nominativo del nuovo referente verrà concordato con il responsabile della sperimentazione Dr. Giancarlo Tonolo.

L'Azienda si è dichiarata disponibile ad attivare dette Attività, evidenziando tuttavia i maggiori costi derivanti anche dall'utilizzo di risorse appositamente dedicate, non riconducibili direttamente ai costi della sperimentazione e quindi al compenso previsto nel contratto di cui al punto 2.

Tanto premesso e considerato, le Parti convengono e stipulano quanto di seguito:

- 1) Le premesse e gli allegati sono parte integrante e sostanziale della presente convenzione.
- 2) La Società affida all'Azienda, per la Sperimentazione sopra indicata, anche lo svolgimento delle Attività quali, a titolo esemplificativo e non esaustivo, la partecipazione a meeting e congressi nazionali e internazionali e la comunicazione di informazioni relative alla Sperimentazione ai centri

partecipanti, e l'Azienda accetta tale ulteriore incarico.

- 3) Referente per il coordinamento delle attività di cui alla presente convenzione sarà la Dr.ssa Sara Cherchi, inclusa nel personale dedicato per la Sperimentazione di cui al punto 1. della premessa, in qualità di National Study Coordinator.

- 4) A fronte di quanto specificato in premessa, la Società corrisponderà all'Azienda, oltre a quanto previsto nel contratto di cui al punto 2 delle premesse, un ulteriore importo di Euro 2.500.00 (duemilacinquecento/00) annui, oltre IVA per le attività indicate nel presente contratto.

Gli importi saranno corrisposti all' Azienda entro 60 giorni dall'emissione della fattura intestata a:

Novo Nordisk S.p.A.
Via Elio Vittorini,129
00144 Roma

e spedita presso:

Ufficio Contabilità Fornitori
Novo Nordisk S.p.A.
Via Elio Vittorini,129
00144 Roma

I pagamenti verranno effettuati su base annua e precisamente alle seguenti scadenze:

(i) € 2.500 (duemilacinquecento/00) alla sottoscrizione della presente

convenzione;

(ii) € 2.500 (duemilacinquecento/00) annui, da corrispondere nel mese di Febbraio di ciascun anno (2014,2015), previa verifica del corretto svolgimento delle Attività, che verranno comunque consuntivate alla scadenza del contratto in data 30 Giugno 2016.

5) La presente convenzione avrà durata pari a quella del contratto di collaborazione in essere tra l’Azienda e la Dr.ssa Sara Cherchi, fatto salvo quanto previsto dal precedente art. 4, e potrà essere rinnovato e/o modificato dalle Parti esclusivamente previo accordo scritto.

6) Per ogni controversia relativa all’interpretazione, esecuzione e risoluzione della presente convenzione sarà competente in via esclusiva il Foro di Tempio Pausania.

7) Fatta espressa eccezione per l’oggetto della presente convenzione, tutti i rapporti tra la Società e l’Azienda continueranno ad essere disciplinati dal contratto indicato al punto 2 delle premesse, al quale la presente convenzione afferisce e da intendersi qui espressamente richiamati.

Letto, approvato e sottoscritto.

Per il Promotore della Sperimentazione

Dr. Giampiero Marra, CMR Director

Data _____ Firma _____

Luigi Bondanelli, Operation and Finance Director

Data _____ Firma _____

Per l'Azienda

Dr. Giovanni Antonio Fadda, Direttore Generale

Data_____Firma_____

Per presa visione:

Dr.ssa Sara Cherchi, National Study Coordinator

Data_____Firma_____

Dr. Giancarlo Tonolo, Responsabile della sperimentazione

Data_____Firma_____