

LETTER OF AUTHORISATION

This letter of authorisation (the "**Letter of Authorisation**") is made on 15th of November, 2016 (the "**Effective date**") by Tuomo Patsi, in his capacity as Director and authorised signatory of Celgene Europe Limited, with registered office address at 1 Longwalk Road, Stockley Park, Uxbridge UB11 1 DB, United Kingdom, registered with company number 04372569 (the "**Principal**").

The Principal is the marketing authorisation holder of Revlimid® (lenalidomide), Vidaza® (azacitidine), Thalidomide Celgene™ (thalidomide), Abraxane® (paclitaxel formulated as albumin bound nanoparticles, or nab-paclitaxel) and Imnovid® (pomalidomide) (the "**Products**") for the area of the European Union.

APPOINTMENT AND POWERS


1. The Principal by this Letter of Authorisation authorises Celgene Kft., with legal seat at: Csörsz u. 41, 1124 Budapest, Hungary, tax number: 14321003-2-41 and with Hungarian trade registry number: 01-09-898663 ("Celgene") represented by Dr. Dezső Mártha, with date of birth of 22.08.1977 and place of birth at Budapest, and passport no. 022347BE, in his capacity as Country Manager ("Authorised representative") to represent Celgene as its lawful attorneys-in-fact, acting individually in Celgene's name and on its behalf in connection with matters relating to the reimbursement application procedure for the Products at, or with, Országos Egészségbiztosítási Pénztár (National Health Insurance Fund Administration) as well as other governmental authorities and applicable organizations involved in the reimbursement application procedure, which in the bonafide opinion of the Authorised Representative is essential to complete the reimbursement application for the Product (the "Delegated Tasks").
2. The Authorised Representative shall be authorised to perform the Delegated Tasks in Hungary.
3. This Letter of Authorisation shall enter into force on the Effective Date and shall expire on the soonest to occur of:
 - (i) Completion of the Delegated Tasks; or
 - (ii) Written revocation by the Principal for whatever reason.
4. This Letter of Authorisation, and any dispute, controversy, proceedings or claim of whatever nature arising out of or in any way relating to this Letter of Authorisation, its subject matter or its formation, shall be governed by and construed in accordance with the law of England and the courts of London, shall have exclusive jurisdiction to settle any dispute or claim that arises out of or in connection with this Letter of Authorisation or its subject matter of formation.
5. This Letter of Authorisation applies exclusively to the Delegated Tasks.


Boudry, 15th of November, 2016

This Letter of Authorisation has been executed as a deed and is delivered and takes effect on the Effective Date.

Executed as a deed by Celgene Europe Ltd acting by Tuomo Patsi in his capacity of Director.

In the presence of Witness:

Signature: 
Printed
name: Tuomo Patsi
Title: Director


Name: Maya Ayache
Address: Route de Perreux 1
2016 Boudry Switzerland

APPROVED
Celgene Legal

MEGHATALMAZÁS,

amely kelt 2016. április 7. napján, a Celgene Europe Ltd. (székhely: 1 Longwalk Road, Stockley Park, Uxbridge UB11 1DB, Egyesült Királyság; cégjegyzékszám: 04372569) nevében, alulírott Tuomo Patsi ügyvezető (Corporate Vice President Legal) mint cégjegyzésre jogosult képviselő által.

Meghatalmazó a Revlimid® (lenalidomid), a Vidaza® (azacitidin), a Thalidomide Celgene™ (talidomid), az Abraxane® (paklitaxel albuminhoz kötött nanorészecskés formulában) és az Imnovid® (pomalidomid) gyógyszerkészítmények Európai Unió területére szóló forgalomba hozatali engedélyének jogosultja.

A MEGHATALMAZÁS TÁRGYA

1. A

Celgene Europe Ltd. nevében meghatalmazom a Celgene Kft-t (székhely: Csörsz u. 41, 1124 Budapest; adószám: 14321003-2-41; cégjegyzékszám: 01-09-898663), hogy Marthin Kwakkelstein ügyvezető (születési idő: 29.03.1962. születési hely: Vlaardingen, Hollandia, útlevélszám: NS25RJJ21) mint Meghatalmazott Személy révén az alább meghatározott tartalommal a Celgene Europe Ltd. részére eljárjon.

A Meghatalmazott Személy önállóan képviselheti a Celgene Europe Ltd-t, annak nevében és érdekében eljárva, kizárólagosan a Revlimid® (lenalidomid), a Vidaza® (azacitidin), a Thalidomide Celgene™ (talidomid), az Abraxane® (paklitaxel albuminhoz kötött nanorészecskés formulában) és az Imnovid® (pomalidomid) gyógyszerkészítmények társadalombiztosítási támogatásának kérelmezésére irányuló eljárásban az Országos Egészségbiztosítási Pénztár (OEP), valamint a befogadásban közreműködő egyéb hatóságok és szervezetek előtt, azon feladatok vonatkozásában, amelyek a Meghatározott Személy megítélése szerint a társadalombiztosítási támogatásba történő befogadásra irányuló kérelemhez kapcsolódóan szükségesek („Meghatalmazás tárgyát képező feladat”).
2. A

Meghatalmazott Személy a Meghatalmazás tárgyát képező feladat vonatkozásában Magyarországon járhat el.
3. E

meghatalmazás kiállításának napjától érvényes visszavonásig, illetve a társadalombiztosítási támogatás kérelmezésére irányuló eljárás lezárásáig.
4. E

meghatalmazásra, az abban szereplő feladatokra, illetve a vele kapcsolatban vagy vele összefüggésben esetlegesen felmerülő jogvitákra, eljárásokra, igényekre az angliai jog érvényes. A londoni székhelyű bíróságok kizárólagosan jogosultak ezen jogviták, eljárások, igények elbírálására.
5. E

meghatalmazás kizárólag a Meghatalmazás tárgyát képező feladat vonatkozásában érvényes.

Boudry, 2016. április 7.



Tuomo Patsi
ügyvezető

Jelenlétében tanú:



Maya Ayache
Route de Perreux 1 2016 Boudry Switzerland

APPROVED
Celgene Legal