

## PARTE SECONDA

*Deliberazioni del Consiglio e della Giunta*

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE 6 ottobre 2009, n. 1807

**PO FESR 2007-2013. Regolamento Regionale n. 1/2009 - Titolo VI “Aiuti ai programmi di investimento promossi da Grandi Imprese da concedere attraverso Contratti di Programma Regionali” - DGR n. 2153/08. Delibera di ammissibilità della proposta alla fase di presentazione del progetto definitivo. Soggetto promotore: Sanofi-Aventis S.p.a. - P. IVA 00832400154.**

Il Vice Presidente Assessore allo Sviluppo Economico e Innovazione Tecnologica, sulla base della relazione istruttoria espletata dall'Ufficio Attrazione Investimenti e confermata dal Dirigente del Servizio Ricerca e Competitività, riferisce quanto segue:

Visti:

- il PO 2007-2013 FESR della Regione Puglia, come approvato dalla Commissione Europea con C(2007) 5726 del 20.11.2007;
- la DGR n. 146 del 12.2.2008 con la quale la Giunta Regionale ha preso atto di detta decisione comunitaria (B.U.R.P. n. 31 del 26.2.08);
- la Legge Regionale n. 10 del 20.6.2004, recante “Disciplina dei regimi regionali di aiuto” e successive modificazioni e integrazioni;
- il Regolamento n. 9 del 26.6.2008 recante la disciplina dei Regimi di Aiuto regionali in esenzione (B.U.R.P. n. 103 del 30.6.2008), modificato dal Regolamento n. 1 del 19.01.2009 (B.U.R.P. n. 13 suppl. del 22.01.2009) e dal Regolamento n. 19 del 10 agosto 2009 (B.U.R.P. n. 123 suppl. del 11.08.2009);
- il Titolo VI del citato Regolamento, denominato “Aiuti ai programmi di investimento promossi da Grandi Imprese da concedere attraverso Contratti di Programma Regionali”;

Visto altresì:

- il Decreto del Presidente della Giunta Regionale n. 886 del 24.9.2008 con cui è stato emanato l'Atto di Organizzazione per l'Attuazione del PO FESR 2007-13;
- vista la Delibera di Giunta Regionale n. 1849 del 30.9.2008 con la quale sono stati nominati l'Autorità di Gestione del PO FESR 2007-2013, nonché i Responsabili degli Assi in cui si articola;
- la DGR n. 2153 del 14/11/2008 con la quale la Giunta Regionale:
- ha approvato lo schema di Avviso per l'erogazione di “Aiuti ai programmi di investimento promossi da Grandi Imprese da concedere attraverso Contratti di Programma Regionali”, che, tra l'altro, definisce i criteri, le modalità e le procedure di valutazione, selezione e finanziamento dei Contratti;
- ha individuato Puglia Sviluppo S.p.A. (già Sviluppo Italia Puglia S.p.A.) quale Organismo Intermedio per l'attuazione dello strumento ai sensi dell'art. 1, comma 5, del Regolamento n. 1/2009 e dell'art. 6 del DPGR n. 886/2008;
- ha dato mandato all'Area Politiche per lo Sviluppo, il Lavoro e l'Innovazione - Servizio Artigianato, PMI e Internazionalizzazione alla realizzazione dell'intervento;
- l'Avviso Pubblico per la presentazione delle istanze di accesso ai sensi dell'articolo 52 del Regolamento adottato con Determinazione del Dirigente Settore Artigianato PMI e Internazionalizzazione n. 590 del 26 novembre 2008 e pubblicato sul B.U.R.P. della Regione Puglia n. 191 del 10 dicembre 2008;
- l'istanza di accesso presentata dall'impresa Sanofi - Aventis S.p.A. in data 12 febbraio 2009, acquisita agli atti regionali con Prot. n. 38/A/1251 del 02 marzo 2009;
- vista la relazione istruttoria della società Puglia Sviluppo S.p.A., allegata alla presente per farne parte integrante, conclusasi con esito positivo in merito alle verifiche di esaminabilità, accogliibilità ed ammissibilità dell'istanza;

Ritenuto che:

- ai sensi di quanto previsto dall'Avviso pubblicato sul B.U.R.P. della Regione Puglia n. 191 del 10 dicembre 2008, in considerazione dello stato di

attuazione dell'intervento, l'ammontare finanziario teorico della agevolazione concedibile trova capienza nella dotazione finanziaria pari a complessivi euro 130.000.000,00 impegnata con determinazione del Dirigente del Servizio Artigianato n. 590 del 26 novembre 2008.

Tutto ciò premesso, si propone di adottare il provvedimento di ammissione della proposta inoltrata dall'impresa Sanofi - Aventis S.p.A., con sede legale in Milano (MI), Viale Luigi Bodio 37/B, CAP 20158, P. IVA: 00832400154, alla fase successiva di presentazione del progetto definitivo.

#### COPERTURA FINANZIARIA DI CUI ALLA L.R. 28/01 e smi

La presente deliberazione non comporta implicazioni di natura finanziaria sia di entrata che di spesa e dalla stessa non deriva alcun onere a carico del bilancio regionale.

Il presente provvedimento rientra nella specifica competenza della Giunta Regionale ai sensi dell'art. 4 - comma 4 - lettere D/K della L.R. n. 7/97

Il relatore, sulla base delle risultanze istruttorie come innanzi illustrate, propone alla Giunta l'adozione del conseguente atto finale.

#### LA GIUNTA REGIONALE

- udita la relazione e la conseguente proposta del Vicepresidente Assessore alla Sviluppo Economico e Innovazione Tecnologica;

- viste le dichiarazioni poste in calce al presente provvedimento da parte del Responsabile del procedimento, dal Dirigente dell'Ufficio Attrazione Investimenti e dal Dirigente del Servizio Ricerca e Competitività, che ne attestano la conformità alla legislazione vigente;

- a voti unanimi espressi nei modi di legge,

#### DELIBERA

- di prendere atto di quanto riportato nelle premesse;

- di ammettere l'impresa proponente Sanofi - Aventis S.p.A., con sede legale in Milano (MI), Viale Luigi Bodio 37/B, CAP 20158, P. IVA: 00832400154, alla fase di presentazione del progetto definitivo, riguardante investimenti per complessivi euro 19.010.000,00, con agevolazione massima concedibile pari ad euro 5.658.000,00;

- di dare atto che il presente provvedimento non determina alcun diritto a favore dell'impresa sopra riportata, né obbligo di impegno o di spesa per l'Amministrazione Regionale;

- di pubblicare il presente provvedimento sul Bollettino Ufficiale della Regione Puglia.

Il Segretario della Giunta  
Dott. Romano Donno

Il Presidente della Giunta  
Avv. Loredana Capone

**Regolamento generale dei regimi di aiuto in esenzione n. 1 del  
19/01/09 – Titolo VI "Aiuti ai programmi di investimento promossi da  
Grandi Imprese da concedere attraverso Contratti di Programma  
Regionali"**

**RELAZIONE ISTRUTTORIA**

**Protocollo regionale progetto:** 38/A/1251 del 02/03/2009

**Protocollo istruttorio:** 16

**Impresa proponente:** SANOFI-AVENTIS S.P.A.

**Informazioni preliminari sul soggetto proponente e sul programma di investimento proposto:**

***Descrizione sintetica del soggetto proponente***

La Sanofi-Aventis S.p.A., società soggetta all'attività di direzione e coordinamento della Sanofi Aventis S.A. (Francia), con sede legale ed amministrativa in Milano (MI) - Viale Luigi Bodio n. 37/B, rappresenta, in Italia, la principale presenza industriale in campo farmaceutico, con 5 stabilimenti produttivi siti ad Anagni (Frosinone), Brindisi, Garessio (Cuneo), Origgio (Varese) e Scoppito (L'Aquila).

Costituita con atto del 04/08/1938, nella forma della Società Anonima denominata Ormobla, attiva dalla medesima data, la Sanofi-Aventis S.p.A. presenta attualmente un capitale sociale, interamente sottoscritto e versato, pari ad € 193.409.320,00, diviso in n. 185.970.500 azioni del valore nominale unitario di € 1,04, detenute dalla compagine sociale di seguito dettagliata:

- Sanofi-Aventis Participations SA - Francia, titolare di 165.204.500 azioni, pari al 88,83% del capitale sociale;
- Rhone Poulenc Rorer Limited - U.K., titolare di 16.401.000 azioni, pari al 8,82% del capitale sociale;
- Rorer Finanziaria S.p.A, titolare di 4.365.000 azioni, pari al 2,35% del capitale sociale.

***Descrizione sintetica del progetto e del programma di investimento***

Il programma di Investimento industriale presentato dalla Sanofi-Aventis S.p.A. interesserà lo stabilimento di Brindisi - Zona ex Punto Franco, dedito principalmente alla produzione di principi attivi farmaceutici nel settore dell'antibiotico-terapia (Rifampicina e Teicoplanina) e già dotato di un impianto di fermentazione e di impianti chimici per la purificazione e l'isolamento dei principi attivi da brodi di fermentazione.

L'obiettivo perseguito con il progetto in esame, finalizzato all' adeguamento/ampliamento degli impianti produttivi esistenti per trasferire in loco la produzione di Spiramicina su larga scala (130-150 tonnellate all'anno), attualmente realizzata in Francia presso altro stabilimento della capogruppo, prevede esclusivamente investimenti in "attivi materiali" per un importo complessivo di € 23.000.000,00, coerentemente con la tabella seguente (ex Allegato D - Format Progetto di massima - Sezione 4).

<b>Sintesi investimenti proposti per attivi materiali Sanofi-Aventis S.p.A.</b>	
Progettazione	€ 3.000.000,00
Direzione lavori	€ 500.000,00
Studi di fattibilità	€ 240.000,00
Collaudi di legge	€ 50.000,00
Altro - Validazione impianti ed apparecchiature	€ 200.000,00
<b>Totale studi preliminari di fattibilità</b>	<b>€ 3.990.000,00</b>
<b>Totale suolo</b>	<b>€ 0,00</b>
<b>Totale capannoni e fabbricati</b>	<b>€ 0,00</b>
Climatizzazione	€ 100.000,00
<b>Totale Impianti generali</b>	<b>€ 100.000,00</b>
Basamenti per macchinari e impianti	€ 200.000,00
<b>Totale Infrastrutture specifiche aziendali</b>	<b>€ 200.000,00</b>
<b>Totale opere murarie e assimilate</b>	<b>€ 300.000,00</b>
Macchinari	€ 18.710.000,00
<b>Totale macchinari, impianti, attrezzature</b>	<b>€ 18.710.000,00</b>
<b>Totale Programmi informatici</b>	<b>€ 0,00</b>
<b>Totale brevetti, licenze</b>	<b>€ 0,00</b>
<b>Totale Attrezzature, macchinari ed altro</b>	<b>€ 18.710.000,00</b>
<b>TOTALE INVESTIMENTI SPECIFICI AZIENDALI</b>	<b>€ 23.000.000,00</b>

A fronte di un costo complessivo previsto in misura pari ad € 23.000.000,00, le agevolazioni richieste sono di € 6.855.000,00 (ex Allegato D - Format Progetto di massima - Sezione 9).

Si segnala come gli importi su scritti non siano riscontrabili nella compilazione dell'Allegato B che riporta, sia a titolo di costo complessivo del programma di investimento previsto che a titolo di agevolazione richiesta, un importo di € 5.141.785,00.

La riscontrata incoerenza fra gli importi indicativi del costo complessivo del programma di investimento proposto e delle agevolazioni relative risultanti, rispettivamente, dall'Allegato B - Modulo per la domanda di accesso ai Contratti di Programma Regionali - e dall'Allegato D - Format Progetto di massima - Sezione 9, ha determinato una richiesta di chiarimenti ed integrazioni nei confronti della società proponente, formulata con mail del 22/07/2009.

Tale richiesta è stata evasa con mail del 27/07/09 e 30/07/09 in cui Sanofi-Aventis S.p.A. ha dichiarato che "si è trattato di un mero errore di trascrizione nell'allegato B degli importi relativi al progetto, correttamente invece riportati nell'allegato D, e gli stessi devono pertanto essere così corretti:

- di accedere alle agevolazioni previste dal suddetto Avviso Pubblico per la realizzazione di un programma di investimento, così come dettagliato nel progetto di massima e relativa documentazione allegata a corredo della presente domanda di accesso, dal costo complessivo previsto di € 23.000.000,00;
- le agevolazioni, relative alla realizzazione del suddetto programma di investimento, per un importo complessivo pari a € 6.855.000,00".

Accreditata pertanto l'attendibilità degli importi indicati nel progetto di massima si rileva quanto segue:

- le **spese relative a studi preliminari di fattibilità e a consulenze connesse al programma di investimenti**, previste in misura pari ad € 3.990.000,00, **non sono ammissibili** secondo quanto disposto dal punto 5 - art. 50 - del Regolamento Regionale n. 1 del 19 gennaio 2009 che ne circoscrive l'ammissibilità alle sole PMI;
- l' **agevolazione concedibile**, secondo quanto disposto dall'art. 51 del Regolamento Regionale n. 1 del 19 gennaio 2009, ammonta ad € 5.658.000,00 ed è **inferiore rispetto a quella richiesta**, pari ad € 6.855.000,00, in linea con quanto risultante da tabella seguente.

Sintesi investimenti proposti			contributo richiesto	contributo concedibile
Tipologia spesa	Importo richiesto	Importo ammissibile		
Studi preliminari e di fattibilità	€ 3.990.000,00	€ 0,00	€ 1.197.000,00	€ 0,00
Suolo aziendale	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00
Opere murarie e assimilate	€ 300.000,00	€ 300.000,00	€ 45.000,00	€ 45.000,00
Attrezzature, macchinari, impianti	€ 18.710.000,00	€ 18.710.000,00	€ 5.613.000,00	€ 5.613.000,00
<b>TOTALE Investimenti</b>	<b>€ 23.000.000,00</b>	<b>€ 19.010.000,00</b>	<b>€ 6.855.000,00</b>	<b>€ 5.658.000,00</b>

### **Verifica di esaminabilità:**

#### ***Contratti di Programma Punto 5.4 della procedura operativa***

##### **1. Modalità di trasmissione della domanda**

La domanda è stata trasmessa a mezzo raccomandata A.R in data 12/02/2009, ore 14:00, nei limiti temporali definiti dalla normativa di riferimento; per la redazione della domanda è stato utilizzato il modulo allegato all'Avviso, nella forma prevista dal D.P.R. 445/00.

Le sezioni del business plan di interesse per l'impresa proponente si presentano compilate, eccezion fatta per quella relativa all'illustrazione sintetica dell'effetto di incentivazione; l'omessa compilazione della sezione 2 dell' Allegato D - Format Progetto di massima relativa all' indicazione dell'effetto di incentivazione dell'aiuto ha determinato una richiesta di chiarimenti ed integrazioni nei confronti della società proponente, formulata con mail del 22/07/2009.

Tale richiesta è stata evasa con mail del 27/07/09 e del 30/07/09 in cui Sanofi-Aventis S.p.A. ha prodotto la sezione in questione debitamente compilata e controfirmata da Lapeyre Daniel, Marie, Ezio.

##### **1. Completezza della documentazione inviata**

La società proponente ha presentato l'istanza di accesso allegando quanto di seguito indicato:

1. certificato di vigenza della Sanofi-Aventis S.p.A. rilasciato il 13/01/2009 dalla Camera di Commercio Industria Artigianato e Agricoltura di Milano, completo di nulla osta ai fini dell'art. 10 della legge 31 maggio 1965 e successive modificazioni;
2. copia dell'atto costitutivo e dello statuto della Ormobia Società Anonima, redatti in data 04/04/1938 (trattasi di copia conforme al corrispondente atto originale conservato presso l'Archivio Notarile Distrettuale di Milano, come certificato in data 11/09/1997 dal Vice Conservatore Delegato);
3. copia dello statuto della Sanofi-Aventis S.p.A.;
4. copia del bilancio di esercizio al 31/12/2006 (Stato Patrimoniale, Conto Economico e Nota Integrativa) della Sanofi-Aventis S.p.A., società soggetta alla Direzione e coordinamento della Sanofi Aventis S.A. (Francia);
5. copia del bilancio di esercizio al 31/12/2007 (Stato Patrimoniale, Conto Economico e Nota Integrativa) della Sanofi-Aventis S.p.A., società soggetta alla Direzione e coordinamento della Sanofi Aventis S.A. (Francia);
6. Dichiarazione Sostitutiva di Atto Notorio resa in data 11/02/2009 da Lapeyre Daniel, Marie, Ezio, attestante il possesso dei requisiti di Grande Impresa da parte della Sanofi-Aventis S.p.A.;
7. copia del passaporto di Lapeyre Daniel, Marie, Ezio che sottoscrive, in qualità di Legale Rappresentante della Sanofi-Aventis S.p.A, la domanda di accesso alle agevolazioni;
8. diagramma di GANTT dell'iniziativa;
9. relazione, a firma di Lapeyre Daniel, Marie, Ezio, attestante la coerenza tecnica e industriale degli investimenti previsti nel Contratto di Programma.

La società proponente non ha allegato copia del libro soci.

La documentazione citata è stata prodotta dalla società proponente sia in formato cartaceo che in formato PDF, disponibile sul CD ROM allegato.

## **2. Verifica del potere di firma:**

La domanda di accesso - Allegato B - è sottoscritta da Lapeyre Daniel, Marie, Ezio in qualità di Legale Rappresentante della Sanofi-Aventis S.p.A. come risultante da certificato rilasciato dalla Camera di Commercio Industria Artigianato e Agricoltura di Milano in data 13/01/2009; Lapeyre Daniel, Marie, Ezio risulta essere investito delle cariche di Consigliere e Presidente del Consiglio di Amministrazione (atto del 29/04/08, durata in carica sino ad approvazione del bilancio al 31/12/2010) e di quella di Amministratore Delegato (atto del 10/06/2008, durata in carica sino ad approvazione del bilancio al 31/12/2010).

## **Conclusioni**

La domanda è esaminabile.

## **Verifica di accoglibilità:**

### ***Contratti di Programma Punto 5.5 della procedura operativa***

#### **1. Requisito dimensionale:**

In merito al possesso dei requisiti di Grande Impresa da parte della Sanofi-Aventis S.p.A., oltre alla Dichiarazione Sostitutiva di Atto Notorio resa dal legale rappresentante della società medesima, l'esame dei parametri discriminanti in tema di dimensione di impresa evidenzia quanto segue:

- n. dichiarato di dipendenti pari a 2.752 (ex Allegato D - Format Progetto di massima - Sezione 1a); trattasi del numero di occupati Sanofi-Aventis S.p.A. a livello nazionale, presso le 5 sedi operative (è quantificato in 176 dipendenti il personale impiegato, a tempo indeterminato, presso lo stabilimento di Brindisi interessato dal programma di investimenti proposto);
- entità del fatturato nel 2006 e nel 2007 rispettivamente di € 1.401.924.723,00 e di € 1.406.091.726,00 (ex bilanci al 31/12/2006 ed al 31/12/2007); trattasi di valori di fatturato in entrambi gli anni superiori ad € 50.000.000,00;
- totale di bilancio 2006 e 2007 rispettivamente di € 1.575.371.445,00 e di € 1.756.335.731,00 (ex bilanci al 31/12/2006 ed al 31/12/2007); trattasi di importi in entrambi gli anni superiori ad € 43.000.000,00.

Può quindi affermarsi, coerentemente con la disposizione dell'art. 48 punto 6 del Regolamento regionale n. 1 del 19 gennaio 2009, che il progetto in esame è presentato da una sola Grande Impresa.

#### **2. Oggetto dell'iniziativa:**

- Codice ATECO indicato dal proponente: Ateco 2007 - 21.20.09 « Fabbricazione di medicinali e di altri preparati farmaceutici».
- Codice ATECO attribuito dal valutatore: Ateco 2007 - 21.20.09 « Fabbricazione di medicinali e di altri preparati farmaceutici».
- L'investimento è previsto nel settore delle attività manifatturiere di cui alla sezione "C" - della "Classificazione delle Attività economiche ATECO 2007", ammissibile alle agevolazioni secondo quanto previsto dall'art. 4 dell'Avviso per la presentazione delle istanze di accesso ai sensi dell'art. 52 del Regolamento regionale n° 1 del 19 gennaio 2009.

#### **3. Sede dell'iniziativa**

L'investimento proposto sarà implementato presso lo stabilimento produttivo pugliese della Sanofi-Aventis S.p.A., sito in Brindisi - Zona Ex Punto Franco (zona industriale).

#### **4. Investimento**

- Il programma di investimento proposto da Sanofi-Aventis S.p.A. genera un progetto industriale di importo compreso tra 10 e 50 milioni di euro, pari ad € 23.000.000,00 e corrispondente ad investimenti ammissibili per € 19.010.000,00.

### **Conclusioni**

La domanda è accoglibile.

## **Contratti di Programma Punto 5.6. della procedura operativa**

### **Verifica di ammissibilità (esame di merito)**

#### **Sanofi-Aventis S.p.A.**

#### **5.6.1 - Esame preliminare di merito della domanda:**

Il programma di investimenti proposto da Sanofi-Aventis S.p.A. è finalizzato all' adeguamento/ampliamento dell' officina farmaceutica di Brindisi per consentirvi il trasferimento della produzione su larga scala di Spiramicina (attualmente localizzata in Francia). L' intervento proposto interesserà:

1. l' impianto di fermentazione esistente che, funzionale alla preparazione dei terreni di coltura, delle precolture ed alla fermentazione industriale, verrà dotato di serbatoi e apparecchiature addizionali necessarie alla nuova produzione e sarà interamente sfruttato nella sua capacità fermentativa potenziale;
2. l' area di isolamento e purificazione, la cui attuale capacità produttiva verrà incrementata attraverso la realizzazione di una nuova linea di estrazione, purificazione, isolamento e infustamento dedicata alla Spiramicina;
3. nuovi serbatoi di stoccaggio ed unità di distillazione che verranno posizionati nell' area di recupero solventi dello stabilimento;
4. le utilities di stabilimento che saranno integrate con unità di raffreddamento e quanto altro necessario alla nuova produzione;
5. l' impianto di trattamento reflui e contenimento emissioni che sarà provvisto di unità aggiuntive dedicate al contenimento dell' impatto ambientale conseguente alla nuova produzione.

L' ammontare dell' investimento necessario, stimato preventivamente da primaria società di ingegneria in € 23.000.000,00 risulta essere comprensivo di **spese per € 3.990.000,00 a titolo di studi preliminari di fattibilità e consulenze connesse al programma di investimenti** che, come già evidenziato, non sono ammissibili secondo quanto disposto dal punto 5 - art. 50 - del Regolamento Regionale n. 1 del 19 gennaio 2009 che circoscrive l' ammissibilità di tali spese alle sole PMI.

Si rileva la necessità di segnalare alla società proponente che, in sede di redazione del progetto definitivo, dovrà tener conto che, ai sensi dell' art. 50 punto 3 del Regolamento Regionale n. 1 del 19/01/2009, non sono ammissibili le spese relative ai beni acquisiti attraverso i contratti chiavi in mano.

#### **5.6.2 - Eventuale fase di interlocuzione con il soggetto proponente:**

Non si ritiene sussistano motivazioni per avviare la fase di interlocuzione con il soggetto proponente.

#### **5.6.3 - Verifica di ammissibilità del progetto di massima:**

1. **Impatto del progetto con riferimento allo sviluppo economico ed occupazionale nei territori di riferimento**

Nell'ambito delle strategie industriali elaborate dalla Sanofi-Aventis S.p.A., il prossimo trasferimento della produzione di Spiramicina presso lo stabilimento di Brindisi rappresenta congiuntamente:

- un'azione indispensabile per consolidarne il ruolo di centro di riferimento italiano per lo sviluppo e la produzione di farmaci antinfettivi;
- una scelta imprescindibile di efficienza che, attraverso un utilizzo totale della capacità fermentativa disponibile, contrasti le minacce di decremento nei volumi produttivi e nei margini operativi delle attuali produzioni realizzate.

Secondo le previsioni, l'implementazione dell'investimento proposto consentirebbe:

- un importante incremento nel fatturato annuo dello stabilimento, stimabile intorno ai 17 milioni di Euro;
- una riduzione media dei costi di produzione di circa il 20%, grazie al parziale assorbimento dei costi fissi da parte della nuova produzione;
- un incremento occupazionale di tipo diretto pari al 10% dell'attuale forza lavoro che consta in 176 dipendenti a tempo indeterminato;
- una positiva ricaduta sul tessuto sociale brindisino attraverso l'indotto cui vengono esternalizzate prevalentemente attività di servizi quali manutenzione, movimentazione, vigilanza, servizio mensa, pulizia, giardinaggio, ecc; aumenteranno, inoltre, i quantitativi di materie prime approvvigionati presso gli attuali fornitori locali.

## **2. Tempistica di realizzazione del progetto**

Dalla compilazione della sezione 7 del progetto di massima, come illustrata dal diagramma di Gantt allegato, risulta una tempistica di realizzo che copre un arco temporale di circa un anno e mezzo.

L'implementazione del piano degli investimenti proposto si articola attraverso le fasi seguenti qualificate come **"da avviare" senza criticità**:

1. realizzazione opere civili, subordinata alla presentazione di DIA presso il Comune di Brindisi;
2. autorizzazione alla produzione di Spiramicina per uso umano e veterinario, subordinata alla presentazione di dossier informativo presso l'AIFA - Agenzia Italiana del Farmaco;
3. rilascio autorizzazioni varie, da parte di ASL, ARPA, Vigili del Fuoco, ecc, successivo alla presentazione di un dossier informativo presso lo Sportello Unico del Comune di Brindisi;
4. autorizzazione al trattamento dei reflui e all'immissione su acque superficiali, conseguente alla presentazione di un dossier informativo presso la Provincia di Brindisi;
5. autorizzazione integrata ambientale (AIA), subordinata ad integrazione del dossier esistente presso la regione Puglia;
6. autorizzazione alla produzione di Spiramicina su larga scala, conseguente a revisione del dossier informativo (DMF) da parte dell'AIFA - Agenzia Italiana del Farmaco.

## **3. Cantierabilità**

L'investimento industriale proposto dalla Sanofi-Aventis S.p.A. interesserà l'officina farmaceutica di Brindisi - Zona ex Punto Franco. Lo stabilimento, acquistato nel 1970 dal Gruppo Lepetit S.r.l. (società controllata dalla Sanofi-Aventis S.p.A. con una partecipazione, al 31/12/2007, pari al 99,95%), è stato riconvertito alla produzione di intermedi e principi attivi farmaceutici (principalmente la Rifampicina), con un investimento di diversi miliardi di Lire. Nel corso degli anni è stato ulteriormente ampliato, introducendovi la produzione di ulteriori principi attivi quali la Tetraciclina, la Eritromicina (produzioni oggi dimesse), la Teicoplanina ed il Deflazacort, divenendo progressivamente centro di eccellenza nelle Biotecnologie, dedicato anche allo sviluppo di nuove molecole farmacologicamente attive e dei relativi processi.

#### 4. Copertura finanziaria:

La copertura dell'investimento proposto (pari ad € 23.000.000,00, in termini di imponibile, più IVA per € 4.600.000,00) si prevede venga realizzata attraverso le fonti seguenti:

- apporto di nuovi mezzi propri in misura complessivamente pari ad € 20.745.000,00, da realizzarsi nell'anno di avvio (2009) per € 4.087.000,00 e nel successivo per € 16.658.000,00;
- agevolazione in conto impianti per complessivi € 6.855.000,00, suddivisi in € 2.285.000,00 nell'anno di avvio (2009) ed € 4.570.000,00 nel successivo.

<b>FABBISOGNO</b>	<b>ANNO AVVIO (2009)</b>	<b>ANNO 2°</b>	<b>ANNO 3°</b>	<b>ANNO 4°</b>	<b>ANNO 5°</b>	<b>TOTALE</b>
Progettazione e studi	€ 1.500.000,00	€ 2.490.000,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	<b>€ 3.990.000,00</b>
Suolo	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	<b>€ 0,00</b>
Opere murarie e assimilate	€ 100.000,00	€ 200.000,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	<b>€ 300.000,00</b>
Attrezzature, macchinari e altro	€ 3.710.000,00	€ 15.000.000,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	<b>€ 18.710.000,00</b>
Iva sugli acquisti	€ 1.062.000,00	€ 3.538.000,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	<b>€ 4.600.000,00</b>
Altro	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	<b>€ 0,00</b>
<b>TOTALE COMPLESSIVO FABBISOGNI</b>	<b>€ 6.372.000,00</b>	<b>€ 21.228.000,00</b>	<b>€ 0,00</b>	<b>€ 0,00</b>	<b>€ 0,00</b>	<b>€ 27.600.000,00</b>
<b>FONTI COPERTURA</b>	<b>ANNO AVVIO (2009)</b>	<b>ANNO 2°</b>	<b>ANNO 3°</b>	<b>ANNO 4°</b>	<b>ANNO 5°</b>	<b>TOTALE</b>
Apporto nuovi mezzi propri	€ 4.087.000,00	€ 16.658.000,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	<b>€ 20.745.000,00</b>
Finanziamenti a m/l termine	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	<b>€ 0,00</b>
Finanziamenti a breve termine	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	<b>€ 0,00</b>
Debito verso fornitori	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	<b>€ 0,00</b>
Altro (specificare)	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	<b>€ 0,00</b>
<i>Totale escluso agevolazioni</i>	€ 4.087.000,00	€ 16.658.000,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	<b>€ 20.745.000,00</b>
Agevolazioni in conto impianti	€ 2.285.000,00	€ 4.570.000,00	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	<b>€ 6.855.000,00</b>
<b>TOTALE FONTI</b>	<b>€ 6.372.000,00</b>	<b>€ 21.228.000,00</b>	<b>€ 0,00</b>	<b>€ 0,00</b>	<b>€ 0,00</b>	<b>€ 27.600.000,00</b>

In relazione all'inammissibilità di alcune spese previste ed alla conseguente divergenza fra l'agevolazione richiesta e quella concedibile (si legga **Descrizione sintetica del progetto e del programma di investimento**) è opportuno evidenziare come il piano di copertura finanziaria proposto dalla Sanofi-Aventis S.p.A risulti sostenibile anche considerando che l'agevolazione massima concedibile ammonta ad **€ 5.658.000,00**.

Sulla base del documento "Procedure e criteri per l'istruttoria e la valutazione delle istanze di accesso presentate nell'ambito del Titolo VI del regolamento generale dei regimi di aiuto in esenzione", si è provveduto all'applicazione dei criteri di selezione. Pertanto si evidenziano i seguenti aspetti:

### **Criterio di selezione 1**

#### **Criterio di selezione 1 – Affidabilità del soggetto proponente sotto il profilo patrimoniale, finanziario ed economico**

##### **Aspetti qualitativi**

La Sanofi-Aventis S.p.A., società soggetta all'attività di direzione e coordinamento della Sanofi Aventis S.A. (Francia), con sede legale ed amministrativa in Milano (MI) – Viale Luigi Bodio n. 37/B, rappresenta, in Italia, la principale presenza industriale in campo farmaceutico, con 5 stabilimenti produttivi siti ad Anagni (Frosinone), Brindisi, Garessio (Cuneo), Origgio (Varese), Scoppito (L'Aquila). La società opera nel settore della fabbricazione e commercializzazione di medicinali e preparati farmaceutici, mentre lo stabilimento di Brindisi è dedicato alla produzione di intermedi e principi attivi farmaceutici; in particolare in esso vengono ad oggi prodotti i seguenti principi attivi di cui la società detiene i diritti di brevetto ovvero è stata titolare di brevetto successivamente scaduto: Rifampicina, Rifapentina, Telcoplanina, Deflazacort, Rifamicina SV Na.

Le strategie industriali elaborate dalla Sanofi-Aventis S.p.A. intendono fare del sito pugliese il "centro italiano di riferimento per lo sviluppo e la produzione di farmaci antinfettivi", determinanti in tal senso sono la competenza quarantennale maturata nonché la disponibilità parziale di apparecchiature e tecnologie all'avanguardia nel campo della fermentazione, purificazione e isolamento di antibiotici.

Ciò premesso, l'iniziativa proposta da Sanofi-Aventis S.p.A., inquadrabile nel codice Ateco 2007 – 21.20.09 « Fabbricazione di medicinali e di altri preparati farmaceutici», finalizzata all'adeguamento/ampliamento dell'officina farmaceutica di Brindisi per trasferirvi la produzione di Spiramicina, si caratterizza positivamente per coerenza e continuità con l'operato della società proponente.

Si ritiene, in conclusione, che l'impresa disponga della specifica esperienza in relazione al settore oggetto del Programma di investimenti proposto.

##### **Aspetti patrimoniali e finanziari**

Come previsto dal documento "Procedure e criteri per l'istruttoria e la valutazione delle istanze di accesso presentate nell'ambito del Titolo VI del regolamento generale dei regimi di aiuto in esenzione", è stata effettuata una valutazione negli aspetti patrimoniali e finanziari riferiti a Sanofi-Aventis S.p.A.

Sulla base dei dati contabili risultanti dai bilanci 2006 e 2007 della Sanofi-Aventis S.p.A., società soggetta a direzione e coordinamento della Sanofi-Aventis S.A. (Francia), sono stati calcolati i seguenti indici:

<b>Indici</b>	<b>2006</b>	<b>2007</b>
Indice di indipendenza finanziaria: <i>patrimonio netto/totale passivo</i>	224,21%	275,92%
Indice di copertura delle immobilizzazioni: <i>patrimonio netto+debiti m/l termine/immobilizzazioni</i>	2,53	2,99
Indice di liquidità: <i>attività correnti - rimanenze/passività correnti</i>	2,53	3,32
Punteggio	9	9
<b>Classe di merito</b>	<b>1</b>	<b>1</b>

pervenendo, in base ai valori riscontrati, all'attribuzione dei punteggi indicati e delle conseguenti classi di merito.

### Aspetti economici

La valutazione dell'aspetto economico è stata effettuata calcolando gli Indici economici ROE e ROI, come previsto dal Documento suddetto.

I dati contabili sono riferiti ai bilanci degli esercizi 2006 e 2007. Dalla valutazione degli indici si sono ottenute le seguenti risultanze:

Indici	2006	2007
ROE: risultato netto/patrimonio netto	0,22	0,15
ROI: risultato operativo/capitale investito	0,42	0,49
<b>Classe di merito</b>	<b>1</b>	

Dalla comparazione delle classi attribuite agli aspetti patrimoniali, finanziari ed economici consegue una valutazione positiva della società proponente rispetto al criterio di selezione 1. L'esito circa il criterio di selezione 1 complessivo è pertanto positivo.

### Criterio di selezione 2

#### Criterio di selezione 2 – Coerenza tra dimensione del beneficiario e dimensione del progetto

Come previsto dal Documento "Procedure e criteri per l'istruttoria e la valutazione delle istanze di accesso presentate nell'ambito del Titolo VI del regolamento generale dei regimi di aiuto in esenzione" è stata verificata la coerenza tra dimensione del beneficiario e dimensione del progetto, attraverso l'utilizzo dei seguenti parametri:

Indice	2007	Punteggio
Investimento/fatturato	0,02	3
Investimento/patrimonio netto	0,02	3
<b>Totale</b>		<b>6</b>

Il punteggio complessivo, calcolato sommando i singoli punteggi ottenuti con riferimento a ciascun parametro, ha determinato una valutazione positiva della società proponente rispetto al criterio di selezione 2.

L'esito circa il criterio di selezione 2 complessivo è pertanto positivo.

### Criterio di selezione 3

#### Criterio di selezione 3 – Cantierabilità dell'iniziativa.

L'investimento industriale proposto dalla Sanofi-Aventis S.p.A. interesserà l'officina farmaceutica di Brindisi - Zona ex Punto Franco. Di proprietà della società proponente l'opificio, esteso su di un'area di 150.000 mq, è dotato di un impianto di fermentazione, di impianti chimici per il recupero e la purificazione dei brodi di fermentazione, di un proprio impianto per il trattamento biologico degli effluenti liquidi, di un inceneritore per il trattamento dei residui gassosi ed è approvato dal Ministero della salute Italiano e da FDA (Food and Drug Administration) nonché certificato ISO 14001. Lo stabilimento sorge all'interno dell'area industriale che, descritta come adeguatamente servita da tutte le infrastrutture urbanistiche primarie e secondarie, non presenta ulteriori fabbisogni infrastrutturali.

La valutazione circa la cantierabilità dell'iniziativa proposta da Sanofi-Aventis S.p.A. è conseguentemente positiva.

#### **Criterio di selezione 4**

##### **Criterio di selezione 4 – analisi di mercato**

###### **Settore di riferimento**

Sanofi-aventis è il primo gruppo farmaceutico in Europa ed uno dei più importanti a livello mondiale, presente in più di 100 paesi nei cinque continenti; in Italia, la Sanofi-Aventis S.p.A., rappresenta la principale presenza industriale in campo farmaceutico, con 5 stabilimenti produttivi siti ad Anagni (Frosinone), Brindisi, Garessio (Cuneo), Origgio (Varese), Scoppito (L'Aquila).

L'attuale fatturato della società proponente, di circa € 1.500.000.000,00, comprende un apporto del sito di Brindisi che, con riferimento ai dati dell'ultimo triennio 2006-2008, si attesta mediamente intorno ai 55 milioni di Euro.

La delocalizzazione presso l'officina farmaceutica pugliese della produzione di Spiramicina, si prevede indurrà un incremento di fatturato stimato in circa € 17.000.000,00 (pari al 30% della media dell'ultimo triennio) e conseguirà una maggiore competitività nei costi di produzione, grazie al totale utilizzo della capacità fermentativa disponibile presso lo stabilimento brindisino. L'implementazione dell'investimento proposto dovrebbe, in termini di capacità produttiva, consentire un'offerta su larga scala del nuovo principio attivo stimata in 130-150 tonnellate all'anno, quantitativo che sarà così destinato:

- 80-90 tonnellate per soddisfare il fabbisogno del gruppo legato alla produzione di specialità farmaceutiche ad uso umano (ad opera dei siti di formulazione Sanofi-Aventis Italiani - di Anagni e Scoppito - e non, produttori di farmaci a base di Spiramicina);
- 10-20 tonnellate per fornire la Merial, società del gruppo, dedita a produzione di farmaci ad uso veterinario;
- 30-40 tonnellate da vendere a terzi.

La commercializzazione del nuovo prodotto si concentrerà, oltre che in Italia, anche in paesi europei quali la Spagna, Polonia, Francia, Russia e Germania e in paesi extraeuropei quali Marocco, Algeria, Medio Oriente, Tunisia, Corea, ecc., contrastando la minaccia della concorrenza proveniente da paesi orientali, quali Cina ed India, che immettono sul mercato europeo principi attivi similari, a prezzi notevolmente inferiori ma con ridotte garanzie di qualità.

L'esito della valutazione con riferimento al criterio di selezione 4 è quindi da ritenersi positivo.

#### **Criterio di selezione 5**

##### **Criterio di selezione 5 – Analisi delle ricadute occupazionali**

Attualmente il personale impiegato a tempo indeterminato presso lo stabilimento di Brindisi conta 176 dipendenti, 159 uomini e 17 donne<sup>1</sup>. A seguito dell'investimento è previsto che, nell'anno a regime (2011), si raggiunga un numero di dipendenti a tempo indeterminato pari a 195 di cui 21 donne, con un incremento in termini percentuali di oltre il 10% rispetto all'attuale forza lavoro. Per quanto concerne la media ULA relativa all'anno 2008, di seguito indicata, la stessa tiene in debita considerazione l'esistenza di unità lavorative assunte a tempo determinato.

<sup>1</sup> Il sito di Brindisi è gestito attraverso un'organizzazione che prevede un direttore di stabilimento, due responsabili di produzione, un responsabile della qualità anche persona qualificata nei confronti dell'AIFA, un responsabile amministrativo, un responsabile del personale, un responsabile acquisti e logistica, un responsabile dei servizi tecnici, un responsabile della ricerca e sviluppo ed il responsabile dell'ambiente, salute e sicurezza.

<b>Sintesi Occupazione diretta creata in (U.L.A.)</b>			
		<b>Totale</b>	<b>di cui donne</b>
<b>Media ULA nei 12 mesi antecedenti la domanda (2008)</b>	<b>Dirigenti</b>	<b>9,67</b>	<b>1</b>
	<b>Impiegati</b>	<b>154,42</b>	<b>17,75</b>
	<b>Operai</b>	<b>19,08</b>	<b>1,33</b>
	<b>Totale</b>	<b>183,17</b>	<b>20,08</b>
<b>Media ULA nell'esercizio a regime (2011)</b>	<b>Dirigenti</b>	<b>6</b>	<b>1</b>
	<b>Impiegati</b>	<b>159</b>	<b>19</b>
	<b>Operai</b>	<b>30</b>	<b>1</b>
	<b>Totale</b>	<b>195</b>	<b>21</b>
<b>Differenza ULA</b>	<b>Dirigenti</b>	<b>-3,67</b>	<b>0</b>
	<b>Impiegati</b>	<b>4,58</b>	<b>1,25</b>
	<b>Operai</b>	<b>10,92</b>	<b>-0,33</b>
	<b>Totale</b>	<b>11,83</b>	<b>0,92</b>

Considerando anche l'Indotto, rappresentato dai fornitori di materie prime nonché da imprese operanti nell'ambito dei servizi esternalizzati di manutenzione, movimentazione, vigilanza, servizio mensa, pulizia, giardinaggio, ecc, si ritiene che gli effetti dell'implementazione della produzione di Spiramicina presso lo stabilimento di Brindisi non potranno che essere positivi anche se non meglio caratterizzati in termini quali/quantitativi.

L'esito della valutazione con riferimento al criterio di selezione 5 è pertanto da ritenersi positivo.

#### **INVESTIMENTI IN RICERCA**

Non sono previsti investimenti in Ricerca e Sviluppo.

#### **Conclusioni**

In base all'applicazione delle "Procedure e criteri per l'istruttoria e la valutazione delle istanze di accesso presentate nell'ambito del Titolo VI del regolamento generale dei regimi di aiuto in esenzione", la valutazione circa i criteri di selezione 1, 2, 3, 4 e 5 è positiva.

Si rileva la necessità di segnalare alla società proponente che, in sede di redazione del progetto definitivo, dovrà tener conto che, ai sensi dell'art. 50 punto 3. del Regolamento Regionale n. 1 del 19/01/2009, non sono ammissibili le spese relative ai beni acquisiti attraverso i contratti chiavi in mano.

Bari, 11/09/2009

Il Valutatore  
Rossella Scolozzi

  
Firma

Il Responsabile di Commessa  
Emmanuela Spaccavento

  
Firma