

SSD GESTIONE AMM.VA RICERCA

OGGETTO: Conclusione studio clinico non profit "Studio di fase II, multicentrico, randomizzato, in singolo cieco sull'integrazione del trattamento chirurgico e farmacologico in pazienti affetti da idrocefalo normoteso associato a parkinsonismo" effettuato a cura del Dr. Angelo Franzini presso la U.O.C. Neurochirurgia 3 – nessun onere per la Fondazione.

IL DIRETTORE GENERALE

Visti il Decreto Legislativo 30/12/1992 n. 502 ed in particolare gli artt. 3 e 3bis ed il Decreto Legislativo 19/06/1999 n. 229;

Vista la Legge 7/8/1990 n.241 e s.m.i. "Nuove norme in materia di procedimento amministrativo e di diritto di accesso ai documenti amministrativi";

Vista la Legge Regionale 30/12/2009 n. 33, riguardante il Testo unico delle Leggi Regionali in materia di sanità, come modificata dalla Legge Regionale 11 Agosto 2015 n. 23: "Evoluzione del sistema socio-sanitario lombardo: modifiche al titolo I e II della Legge Regionale 30/12/2009 n. 33";

Visto il D.lgs. 16 ottobre 2003 n. 288 "Riordino della disciplina degli Istituti di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico a norma dell'articolo 42, comma I della Legge 16 Gennaio 2003 n. 3", recante disposizioni sugli Statuti degli Istituti trasformati in Fondazioni;

Visto il Decreto del Ministero della Salute del 28 Aprile 2006 con cui è stata disposta la trasformazione dell'IRCCS Istituto Neurologico "Carlo Besta" in Fondazione IRCCS Istituto Neurologico "Carlo Besta";

Visto lo Statuto della Fondazione, approvato dal Consiglio di Amministrazione con deliberazione 6 Febbraio 2012 n. III/9, su cui la Regione Lombardia ha espresso il proprio parere di congruità con deliberazione della Giunta Regionale 7 Marzo 2012 n.3080;

Visto l'art. 16 dello Statuto della Fondazione in merito alle competenze del Direttore Generale;

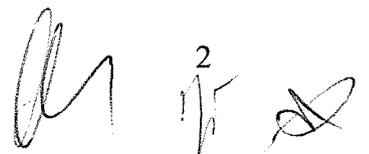
Visto il Decreto della Regione Lombardia n. 310 del 23/12/2015 avente ad oggetto: "Determinazione in ordine alla Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta";

Vista la deliberazione del Consiglio di Amministrazione n. IV/4 del 30/12/2015 con la quale viene nominato Direttore Generale della Fondazione IRCCS Istituto Neurologico "Carlo Besta" di Milano, il Dott. Germano Pellegata, a far tempo dal 1 Gennaio 2016;

Rilevato che il Responsabile del procedimento riferisce quanto segue:

RICHIAMATI:

- il Decreto del Ministero della Sanità del 15 luglio 1997, avente titolo "Recepimento delle Linee guida dell'Unione Europea di Buona Pratica Clinica per la esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali";
- il Decreto Legislativo n. 211 del 24 giugno 2003, avente titolo "Attuazione della direttiva 2001/20/CE relativa all'applicazione della buona pratica clinica nell'esecuzione delle sperimentazioni cliniche di medicinali per uso clinico";
- il Decreto del Ministero della Salute dell'08/02/2013, avente titolo "Criteri per la composizione e il funzionamento dei Comitati Etici";
- Il Decreto della Direzione Generale Salute di Regione Lombardia n. 5493 del 25/06/2013, avente titolo "Riorganizzazione dei Comitati Etici della Regione Lombardia – Approvazione delle linee guida per l'istituzione e il funzionamento";



- la Deliberazione del CdA n. III/93 del 19 Luglio 2013 con la quale è stato istituito il Comitato Etico Centrale IRCCS Lombardia – Sezione Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta;
- la Deliberazione del CdA n. IV/52 del 22 luglio 2016 con la quale è stato rinnovato il Comitato Etico Centrale IRCCS Lombardia – Sezione Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta;
- la Deliberazione n. 129/2012 del 28/03/2012, con la quale è stato autorizzato lo studio clinico non profit "Studio di fase II, multicentrico, randomizzato, in singolo cieco sull'integrazione del trattamento chirurgico e farmacologico in pazienti affetti da idrocefalo normoteso associato a parkinsonismo" effettuato a cura del Dr. Angelo Franzini presso la U.O.C. Neurochirurgia 3;

RICHIAMATA altresì:

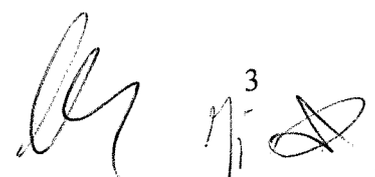
- la Delibera del Consiglio di Amministrazione nr. 99 del 1/4/2008 avente per oggetto "Regolamento per la conduzione delle sperimentazioni cliniche" in vigore alla data di approvazione dello studio clinico;

VISTA la nota inviata dal Dr. Morgan Aldo Broggi del 6/4/2017, allegato 1 parte integrante del presente provvedimento, nella quale si prende atto della conclusione dello studio clinico non profit "Studio di fase II, multicentrico, randomizzato, in singolo cieco sull'integrazione del trattamento chirurgico e farmacologico in pazienti affetti da idrocefalo normoteso associato a parkinsonismo";

ATTESO CHE dal verbale nr. 40 del 3 maggio 2017 del Comitato Etico, allegato 2 parte integrante del presente provvedimento, si prende atto della chiusura dello studio clinico non profit "Studio di fase II, multicentrico, randomizzato, in singolo cieco sull'integrazione del trattamento chirurgico e farmacologico in pazienti affetti da idrocefalo normoteso associato a parkinsonismo" effettuato a cura del Dr. Angelo Franzini presso la U.O.C. Neurochirurgia 3;

PRESO ATTO dell'allegato 3 "Personale coinvolto nello studio e costi sostenuti" parte integrante del presente provvedimento, sottoscritto dal Responsabile dello studio in oggetto Dr. Angelo Franzini e dal Responsabile del Dipartimento Gestionale di Ricerca e Sviluppo Clinico Dr. Renato Mantegazza, dal quale si evince che nessun costo è stato sostenuto a carico della Fondazione I.R.C.C.S. Istituto Carlo Besta e che il personale coinvolto nello svolgimento dello studio clinico è in parte dipendente della Fondazione, in parte è stato caricato sulla Ricerca Corrente e la Specializzanda ha svolto servizio con una Convenzione con la Scuola di Specialistica in Neurologia – Università Bicocca Milano;

PRESO ATTO altresì che la data di conclusione dello studio è stata il 14/02/2017;

Handwritten signature and initials in black ink, located at the bottom right of the page. The signature appears to be 'M' followed by some less legible characters, and the initials 'M' and 'F' are visible.

DATO ATTO che il presente provvedimento viene adottato su proposta del Dirigente Responsabile della S.S.D. Gestione Amministrativa della Ricerca e Sperimentazioni Cliniche, che ne attesta la regolarità tecnica e la legittimità del provvedimento;

ACQUISITO il parere di regolarità contabile da parte del Responsabile dell'UOC Economico Finanziaria e Controllo di Gestione;

VISTA la mail in data 29 Novembre 2018 della Dott.ssa Maurizia Ficarelli, Direttore Amministrativo della Fondazione, con la quale comunica che durante il periodo di assenza dal 29 Novembre 2018 al 30 Novembre 2018 sarà sostituita dal Dott. Marco Losi, Direttore del Dipartimento Amministrativo della Fondazione;

ACQUISITI i pareri favorevoli del Direttore Sanitario e del Direttore Amministrativo sostituito per quanto di competenza, così come previsto dall'art. 3 del Decreto Legislativo 30.12.1992 n. 502 e successive modificazioni;

ACQUISITO il parere favorevole del Direttore Scientifico, così come previsto dall'art. 17 dello Statuto della Fondazione Besta;

DELIBERA

di dare atto di quanto in premessa descritto e conseguentemente:

1. di prendere atto della nota inviata dal Dr. Morgan Aldo Broggi del 6/4/2017, allegato 1 parte integrante del presente provvedimento e del verbale nr. 40 del 3 maggio 2017 del Comitato Etico, allegato 2 parte integrante del presente provvedimento, nel quale si prende atto della chiusura dello Studio Clinico non profit "Studio di fase II, multicentrico, randomizzato, in singolo cieco sull'integrazione del trattamento chirurgico e farmacologico in pazienti affetti da idrocefalo normoteso associato a parkinsonismo" effettuato a cura del Dr. Angelo Franzini presso la U.O.C. Neurochirurgia 3;
2. di prendere atto dell'allegato 3 "Personale coinvolto nello studio e costi sostenuti" parte integrante del presente provvedimento, sottoscritto dal Responsabile dello studio in oggetto Dr. Angelo Franzini e dal Responsabile del Dipartimento Gestionale di Ricerca e Sviluppo Clinico Dr. Renato Mantegazza, dal quale si evince che nessun costo è stato sostenuto a carico della Fondazione I.R.C.C.S. Istituto Carlo Besta e che il personale coinvolto nello svolgimento dello studio clinico è in parte dipendente della Fondazione, in parte è stato caricato sulla Ricerca Corrente, e la Specializzanda ha svolto servizio con una Convenzione con la Scuola di Specialistica in Neurologia – Università Bicocca Milano;



3. di prendere atto che la data di conclusione dello studio è stata il 14/02/2017;
4. di demandare gli adempimenti amministrativi necessari alla U.O.C. Economico Finanziaria e Controllo di Gestione e alla Segreteria del Comitato Etico;
5. di dare atto che il presente provvedimento non è soggetto a controllo ai sensi dell'art. 17 comma 6 della Legge Regionale n. 33/2009 e ss.mm.ii. disponendone la pubblicazione on line;
6. di trasmettere il presente provvedimento al Collegio Sindacale della Fondazione.

Parere favorevole:

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO ~~sostituto~~ (Dott. Marco LOSI)

IL DIRETTORE SANITARIO (Dott. Angelo CORDONE)

IL DIRETTORE SCIENTIFICO (Dott. Fabrizio TAGLIAVINI)

IL DIRETTORE GENERALE
(Dott. Germano PELLEGGATA)

ALLEGATI:

All. 1 "nota inviata dal Dr. Morgan Aldo Broggi del 6/4/2017"

All. 2 "nr. 40 del 3 maggio 2017 del Comitato Etico"

All. 3 "Personale coinvolto nello studio e costi sostenuti"

Il Responsabile del procedimento:
Il Dirigente Responsabile della S.S.D. Gestione Amministrativa della Ricerca e Sperimentazioni Cliniche
Dott. Alessandro Petillo

Addetto all'istruttoria: Sig.ra Laura Ciceri

Proposta di deliberazione della

S.S.D. GEST.AMM.RICERCA E SPER. CLINICHE

OGGETTO: Conclusione Studio Clinico non profit "Studio di fase II, multicentrico, randomizzato, in singolo cieco sull'integrazione del trattamento chirurgico e farmacologico in pazienti affetti da idrocefalo normoteso associato a parkinsonismo" effettuato a cura del Dr. Angelo Franzini ^{et/ola} U.O.C. Neurochirurgia 3 - nessun onere per la fondazione.

ATTESTAZIONE DI REGOLARITA' TECNICA

Il Responsabile del Procedimento attesta la regolarità tecnica e la legittimità della proposta di delibera sopra citata.

Il Dirigente Responsabile

(Dr. Alessandro Petillo)

Data 29/11/2018

ATTESTAZIONE DI REGOLARITA' CONTABILE

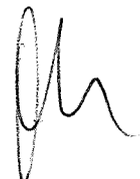
Il Responsabile dell'UOC Economico Finanziaria e Controllo di Gestione attesta che la delibera in oggetto non comporta oneri a carico della Fondazione.

IL DIRETTORE DELL'UOC ECONOMICO FINANZIARIA E

CONTROLLO DI GESTIONE

(Dott. Stefano Visconi)

Data 28/11/2018

 9/11

 Fondazione I.R.C.C.S.
Istituto Neurologico Carlo Besta

Sistema Socio Sanitario

 Regione
Lombardia

Milano 06/04/2017

Spett.le COMITATO ETICO REGIONE
LOMBARDIA
Sezione FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO
NEUROLOGICO CARLO BESTA
Via Giovanni Celoria 11
20133 MILANO

OGGETTO: PROTOCOLLO IDROPARK2012

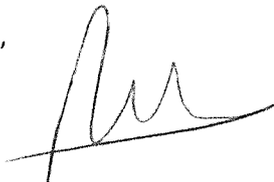
TITOLO: "STUDIO DI FASE II, MULTICENTRICO, RANDOMIZZATO, IN SINGOLO CIECO,
SULL'INTEGRAZIONE DEL TRATTAMENTO CHIRURGICO E FARMACOLOGICO IN
PAZIENTI AFFETTI DA IDROCEFALO NORMOTESO ASSOCIATO A PARKINSONISMO"

NOTIFICA DI FINE STUDIO

Con la presente il sottoscritto invia in allegato il modulo di dichiarazione di conclusione della sperimentazione clinica (appendice 12) e modulo 247 e il report finale protocollo di studio "IDROPARK2012".

La data della conclusione dello studio è il 14.2.17

Cordiali saluti,



Dr. Morgan Aldo Broggi
UO Nch 2
Dipartimento di Neurochirurgia
Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta



Fondazione I.R.C.C.S. Istituto Neurologico Carlo Besta

Via Celoria 11, 20133 Milano - Tel 02 2394 1

CF 01668320151 - PI 04376340156 - www.istituto-besta.it

9/5


Appendice 12

Modulo da utilizzare per la gestione transitoria a seguito della sospensione dei sistemi informativi dell'OsSC a partire dal 1.1.2013

MODULO DI DICHIARAZIONE DI CONCLUSIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA

Parte riservata all'AIFA e al Comitato etico:

Numero di protocollo o equivalente, attribuito alla pratica in entrata:

Data di ricezione:

Da compilare a cura del richiedente:

DICHIARAZIONE PER L'AIFA:

DICHIARAZIONE PER IL COMITATO ETICO:

A. IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE

A.1 Numero EudraCT:

A.2 Titolo completo della sperimentazione: "Studio di fase II, multicentrico, randomizzato, in singolo cieco sull'integrazione del trattamento chirurgico e farmacologico in pazienti affetti da idrocefalo normoteso associato a parkinsonismo"

A.3 Codice, versione e data del protocollo sperimentale

Codice: IDROPARK

Versione: 1.0

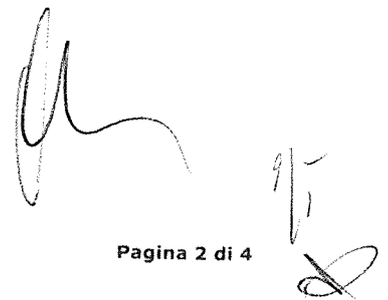
Data: 05/01/2012

Appendice 12

Modulo da utilizzare per la gestione transitoria a seguito della sospensione dei sistemi informativi dell'OsSC a partire dal 1.1.2013

B. IDENTIFICAZIONE DEL RICHIEDENTE

B.1 Promotore	<input checked="" type="checkbox"/>
B.2 Organizzazione autorizzata dal promotore a presentare la domanda	<input type="checkbox"/>
B.3 Rappresentante legale del promotore nella UE ai fini della presente sperimentazione	<input type="checkbox"/>
B.4 Dati anagrafici:	
B.4.1 Ente: FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO NEUROLOGICO CARLO BESTA	
B.4.2 Nome e cognome della persona di riferimento: Dr. Morgan Aldo Broggi	
B.4.3 Indirizzo: Via Celoria 11 -20133 Milano	
B.4.4 Numero di telefono: 02 23942411	
B.4.5 Numero di fax: 02 70635017	
B.4.6 E-mail: morgan.broggi@istituto-besta.it	



Appendice 12

Modulo da utilizzare per la gestione transitoria a seguito della sospensione dei sistemi informativi dell'OsSC a partire dal 1.1.2013

C. CONCLUSIONE DELLA SPERIMENTAZIONE

C.1 Data di conclusione in Italia ¹: 14.02.2017

C.1.1 Numero di soggetti arruolati in Italia (randomizzati/assegnati al trattamento): 30

C.2 La sperimentazione è terminata in tutti gli altri paesi interessati ? Si No

C.3 La sperimentazione è terminata in anticipo Si No

C.3.1 Se sì, indicare la data della decisione del promotore:

C.3.2 Motivazioni della conclusione anticipata:

C.3.2.1 ragioni di sicurezza Si No

C.3.2.2 mancanza di efficacia Si No

C.3.2.3 qualità dell'IMP Si No

C.3.2.4 mancato inizio della sperimentazione Si No

C.3.2.5 revoca definitiva dell'autorizzazione da parte dell'AIFA Si No

C.3.2.6 revoca definitiva del parere unico Si No

C.3.2.7 altro Si No

Se altro, specificare:

C.3.2.8 se sì è risposto Sì a una delle precedenti domande, descrivere

C.3.2.8.1 il motivo della conclusione prematura della sperimentazione:

C.3.2.8.2 il numero di pazienti in Italia ancora sottoposti a terapia al momento dell'interruzione anticipata della sperimentazione e il trattamento proposto per tali pazienti:

C.3.2.8.3 le conseguenze della conclusione anticipata sulla valutazione dei risultati e sul rapporto rischio/beneficio complessivo del medicinale sperimentale:

Note:

1 -Per conclusione si intende l'ultima visita dell'ultimo paziente, se non definita diversamente nel protocollo. Qualora non sia stato arruolato nessun paziente, per conclusione si intende la data in cui il richiedente ha chiuso formalmente l'ultimo centro (es. visita di chiusura). Qualora la sperimentazione non sia mai iniziata, pur avendo ottenuto il parere unico favorevole da parte del comitato etico e / o l'autorizzazione dell'AIFA, per conclusione si intende la data della decisione del promotore di non avviare lo studio in Italia.

Appendice 12

Modulo da utilizzare per la gestione transitoria a seguito della sospensione dei sistemi informativi dell'OsSC a partire dal 1.1.2013

D. FIRMA DEL RICHIEDENTE

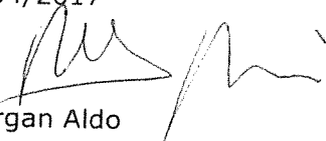
D.1 Il sottoscritto attesta / attesta per conto del promotore che *(cancellare la voce non pertinente):*

- le predette informazioni sono esatte;
- provvederà ad inviare una sintesi dei risultati della sperimentazione clinica, non appena questi saranno disponibili e comunque entro dodici mesi dalla conclusione dello studio in tutti i Paesi partecipanti.

D.2 Richiedente che inoltra la domanda

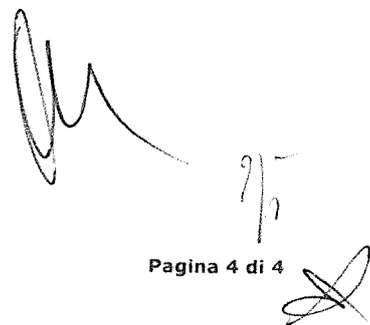
D.2.1 Data: 06/04/2017

D.2.2 Firma:



D.2.3 Nome: Morgan Aldo

D.2.4 Cognome: Broggi



MODULO RELAZIONE SPERIMENTATORE

COD.: MOD247

Al Comitato Etico
Fondazione IRCCS Istituto Neurologico "C. Besta"
Sede

- Oggetto:**
- COMUNICAZIONE AVVIO STUDIO
 - COMUNICAZIONE RINUNCIA/INTERRUZIONE
 - RELAZIONE SEMESTRALE STATO DI AVANZAMENTO
 - COMUNICAZIONE COMPLETAMENTO
 - RELAZIONE CONCLUSIVA

TITOLO DELLA SPERIMENTAZIONE:

studio di fase II, multicentrico, randomizzato, in singolo cieco, sull'integrazione del trattamento chirurgico e farmacologico in pazienti affetti da Idrocefalo normoteso associato a parkinsonismo

Protocollo: IDROPARK2012 Farmaco: Levodopa/Carbidopa

Sponsor: No Profit Eudract n.:

Data arruolamento del 1° soggetto
(data firma consenso) 05/04/2012

Data rinuncia allo studio /

Data interruzione dello studio /

Cause rinuncia/interruzione Difficoltà di arruolamento SAE Altro, specificare:

Data completamento studio 14/02/2017

Numero di soggetti arruolati 30

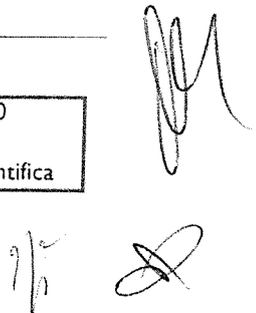
Numero di soggetti che hanno completato lo studio 30

Numero di soggetti drop-out valutabili ai fini dello studio 22

Numero di soggetti drop-out non valutabili ai fini dello studio 13

Numero SAE 0

Data: 07/11/2016 Rev.: 0
Pagina 1 di 2
Emesso da: Direzione Scientifica



 <p>Fondazione I.R.C.C.S. Istituto Neurologico Carlo Besta</p> <hr/> <p>Sistema Socio Sanitario</p>  <p>Regione Lombardia</p>	<p>MODULO RELAZIONE SPERIMENTATORE</p> <p>COD.: MOD247</p>
---	--

ALTRE INFORMAZIONI SIGNIFICATIVE:

SINTESI DEI RISULTATI:

- Completato l'arruolamento, la randomizzazione e il follow-up a 12 mesi di tutti i pazienti inclusi nello studio.
- L'associazione di intervento di DVP e terapia farmacologica con Levo/Carbidopa è fattibile e sicuro. Essa sembra garantire un migliore outcome clinico, soprattutto per quanto concerne le funzioni motorie, in pazienti affetti da NPH e parkinsonismo.

RIFERIMENTI BIBLIOGRAFICI EVENTUALI PUBBLICAZIONI:

1. Normal pressure hydrocephalus and parkinsonism: preliminary data on neurosurgical and neurological treatment Broggi M, Redaelli V, Tringali G, Restelli F, Romito L, Schiavolin S, Tagliavini F, Broggi G
World Neurosug. 2016 Jun 90:348-356.
2. Normal pressure hydrocephalus and parkinsonism: the essential teamwork between the neurosurgeon and the neurologist.
Broggi M, Romito L, Redaelli V, Franzini A.
World Neurosurg. 2014 Dec;82(6):e837-8

Data 06/09/2017

Firma dello Sperimentatore




9/11



COMITATO ETICO REGIONE LOMBARDIA
SEZIONE FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO NEUROLOGICO "CARLO BESTA"

Verbale n. 40

Il giorno 3 maggio 2017, alle ore 14.30, si è riunito il Comitato Etico dell'Istituto.

Sono presenti a seguito di regolare convocazione e contestuale invio della documentazione:

Prof. Alfredo Gorio – Presidente;

Dr. Renato Mantegazza – Clinico con esperienza in sperimentazioni cliniche - Vice Presidente;

Dr.ssa Federica Natacci – Esperta in Genetica;

Dr.ssa Maria Paula Consuelo Lampreda – Medico di medicina generale;

Dr.ssa Anna Maria Fiori – Farmacista;

Avv. Renato Mantovani – Esperto in materia giuridica;

Dr. Alberto Battezzati – Esperto in nutrizione;

Prof.ssa Roberta Dameno – Esperta di bioetica;

Dr. Michelangelo Casali – Medico Legale;

Dr.ssa Michela Cinquini – Esperta in Biostatistica;

Dr.ssa Pia Bernasconi – Rappresentante del Volontariato o dell'Associazionismo di tutela dei pazienti;

Dr. Francesco Acerbi – Esperto clinico nel settore neurochirurgico;

Avv. Barbara Bottalico – Esperta in materia giuridica;

Prof. Fabio Sereni – Pediatra;

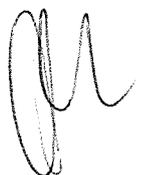
Dr. Massimo Corbo – Clinico;

Dr.ssa Cristina Cerati – Rappresentante Professioni Sanitarie

Assenti giustificati:

Ing. Guido Baroni – Esperto in dispositivi medici e dell'area medico chirurgica;

Dr. Salvatore Grisanti – Clinico;



Dr.ssa Valentina Bettamio – Direttore Sanitario di Presidio (componente ex officio) sostituto Direttore Sanitario;

Dr. Fabrizio Tagliavini – Direttore Scientifico (componente ex officio);

Prof. Giovanni Broggi – Esperto clinico nel settore neurochirurgico.

OMISSIS

8. Presa d'atto della nota con la quale il Dr. Morgan Broggi ha comunicato la chiusura del Protocollo n.: "Idropark2012". Medico Sperimentatore: Dr. Morgan Broggi, U.O. Neurochirurgia II della Fondazione;

Il Comitato Etico prende atto.

IL PRESIDENTE DEL COMITATO ETICO


(Prof. Alfredo Gorio)



Milano, 27 novembre 2018

OGGETTO: PERSONALE COINVOLTO NELLO STUDIO E COSTI SOSTENUTI

Con riferimento allo studio clinico non profit "Studio di fase II, multicentrico, randomizzato, in singolo cieco sull'integrazione del trattamento chirurgico e farmacologico in pazienti affetti da idrocefalo normoteso associato a parkinsonismo" effettuato a cura del Dr. Angelo Franzini la U.O.C. Neurochirurgia 3 di cui alla deliberazione n. 129 del 28/03/2012 si dichiara:

- che il personale coinvolto nello studio risulta essere:

PERSONALE DIPENDENTE DEL SSN PRESSO LA STRUTTURA/U.O. PROPONENTE

Cognome	Nome	Qualifica	Attività svolta	% di ore dedicate allo studio sulla base del proprio orario contrattuale
Franzini	Angelo	Dirigente Medico	Neurochirurgo	3%
Tringali	Giovanni	Dirigente Medico	Neurochirurgo	4%
Romito	Luigi	Dirigente Medico	Neurologo	4%

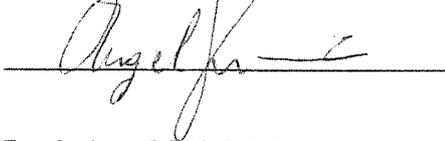
PERSONALE NON-DIPENDENTE PRESSO LA STRUTTURA/U.O. PROPONENTE

Cognome	Nome	Qualifica	Tipologia di rapporto lavorativo (libero professionale, cococo, consulente, borsista etc.)	% di ore dedicate allo studio sulla base del totale ore della borsa di studio - Attività svolta
Redaelli	Veronica	Neurologa	Specializzanda	5%
Broggi	Morgan Aldo	Neurochirurgo	Co.co.co	9%

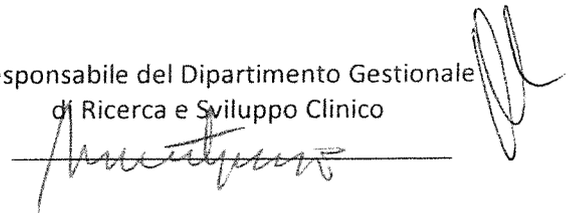
- che la Fondazione I.R.C.C.S. Istituto Neurologico Carlo Besta non ha registrato alcun costo aggiuntivo, materiale o impianto;
- che il costo dell'incarico del Co.co.co. è stato caricato sulla Ricerca Corrente e mentre la Specializzanda aveva una convenzione con la Scuola di Specialistica in Neurologia – Università Bicocca Milano.

Firmato:

Il Responsabile dello Studio



Il Responsabile del Dipartimento Gestionale
di Ricerca e Sviluppo Clinico



9/5 