

## **Deliberazione del Direttore Generale**

### **N. 567-2018 del 22/11/2018**

**OGGETTO:** chiusura dello studio profit “Studio multinazionale, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo seguito da un periodo di trattamento attivo, per valutare l’efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di due dosaggi di somministrazione orali di laquinimod (0.6 mg/die o 1,2 mg/die) in soggetti affetti da sclerosi multipla recidivante remittente” effettuato a cura del Dr. Renato Mantegazza presso la U.O.C. Neurologia 4 - nessun onere per la Fondazione.

### **IL DIRETTORE GENERALE** **nella persona del Dott. Germano Pellegata**

**ASSISTITO DA:**

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

DOTT. SSA MAURIZIA FICARELLI

IL DIRETTORE SANITARIO

DOTT. ANGELO CORDONE

IL DIRETTORE SCIENTIFICO

DOTT. FABRIZIO TAGLIAVINI

SSD GESTIONE AMM.VA RICERCA

**OGGETTO:** chiusura dello studio profit "Studio multinazionale, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo seguito da un periodo di trattamento attivo, per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di due dosaggi di somministrazione orali di laquinimod (0.6 mg/die o 1,2 mg/die) in soggetti affetti da sclerosi multipla recidivante remittente" effettuato a cura del Dr. Renato Mantegazza presso la U.O.C. Neurologia 4 - 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

 2 

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. 105/2014 del 19/02/2014, con la quale è stato autorizzato lo studio clinico profit “Studio multinazionale, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo seguito da un periodo di trattamento attivo, per valutare l’efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di due dosaggi di somministrazione orali di laquinimod (0.6 mg/die o 1,2 mg/die) in soggetti affetti da sclerosi multipla recidivante remittente” effettuato a cura del Dr. Renato Mantegazza presso la U.O.C. Neurologia 4;

**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 dalla Società Pra Italy S.r.l. che agisce per conto di Teva Pharmaceutical Industries Ltd del 15/05/2018, allegato 1 parte integrante del presente provvedimento, nella quale si prende atto della decisione di chiusura anticipata da parte dello sponsor dello studio clinico “Studio multinazionale, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo seguito da un periodo di trattamento attivo, per valutare l’efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di due dosaggi di somministrazione orali di laquinimod (0.6 mg/die o 1,2 mg/die) in soggetti affetti da sclerosi multipla recidivante remittente”;

**ATTESO CHE** dal verbale nr. 52 del 13 giugno 2018 del Comitato Etico, allegato 2 parte integrante del presente provvedimento, si prende atto della chiusura dello Studio Clinico “Studio multinazionale, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo seguito da un periodo di trattamento attivo, per valutare l’efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di due dosaggi di somministrazione orali di laquinimod (0.6 mg/die o 1,2 mg/die) in soggetti affetti da sclerosi multipla recidivante remittente” effettuato presso la U.O.C. Neurologia IV della Fondazione IRCCS Istituto Neurologico “Carlo Besta” a cura del a cura del Dr. Renato Mantegazza;

**PRESO ATTO** dell'allegato 3 “Personale coinvolto nello studio e costi sostenuti” parte integrante del presente provvedimento, sottoscritto 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



3 15

I.R.C.C.S. Istituto Carlo Besta e che il personale coinvolto nello svolgimento dello studio clinico è dipendente della Fondazione;

**CONSIDERATO** che lo studio è stato chiuso anticipatamente in seguito alla decisione dello sponsor basata sull'analisi al termine del periodo placebo-controllato dello studio, il quale ha dimostrato che lo studio non ha raggiunto i suoi endpoints primari e quindi non sono state emesse fatture alla Società Pra Italy S.r.l.;

**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;

**ACQUISITI** i pareri favorevoli del Direttore Sanitario e del Direttore Amministrativo 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 dalla Società Pra Italy S.r.l. che agisce per conto di Teva Pharmaceutical Industries Ltd del 15/05/2018, allegato 1 parte integrante del presente provvedimento e che gli allegati della medesima nota sono agli atti della Direzione Scientifica e del verbale nr. 52 del 13 giugno 2018 del Comitato Etico, allegato 2 parte integrante del presente provvedimento, si prende atto della chiusura dello Studio Clinico "Studio multinazionale, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo seguito da un periodo di trattamento attivo, per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di due dosaggi di somministrazione orali di laquinimod (0.6 mg/die o 1,2 mg/die) in soggetti affetti da sclerosi multipla recidivante remittente" effettuato presso la U.O.C. Neurologia 4 della Fondazione IRCCS Istituto Neurologico "Carlo Besta" a cura del a cura del Dr. Renato Mantegazza;
2. di prendere atto dell'allegato 3 "Personale coinvolto nello studio e costi sostenuti" parte integrante del presente provvedimento, sottoscritto 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



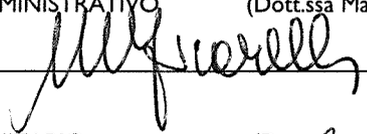
Handwritten signatures and date: 4/9/18

coinvolto nello svolgimento dello studio clinico è dipendente della Fondazione;

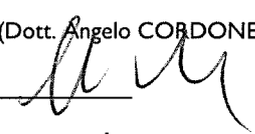
3. di prendere atto che lo studio è stato chiuso anticipatamente in seguito alla decisione dello sponsor basata sull'analisi al termine del periodo placebo-controllato dello studio, il quale ha dimostrato che lo studio non ha raggiunto i suoi endpoints primari e quindi non sono state emesse fatture alla Società Pra Italy S.r.l.;
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 (Dott.ssa Maurizia FICARELLI)

\_\_\_\_\_ 

IL DIRETTORE SANITARIO (Dott. Angelo CORDONE)

\_\_\_\_\_ 

IL DIRETTORE SCIENTIFICO (Dott. Fabrizio TAGLIAVINI)

\_\_\_\_\_ 

**IL DIRETTORE GENERALE**  
(Dott. Germano FELLEGGATA)

**ALLEGATI:**

- All. 1 "Nota del 15/05/2018 della Società Pra Italy S.r.l."
- All. 2 "Verbale nr. 52 del 13/06/2018 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: chiusura dello studio <sup>PROFIT</sup> Studio multinazionale, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo seguito da un periodo di trattamento attivo, per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di due dosaggi di somministrazione orali di laquinimod (0.6 mg/die o 1,2 mg/die) in soggetti affetti da sclerosi multipla recidivante remittente" effettuato a cura del Dr. Renato Mantegazza presso la U.O.C. Neurologia 4 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)

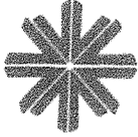
Data 31/10/2018

**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 29/11/2018



Via Vittor Pisani 14 • 20124 Milan Italy  
 P +39 02.0064.3100 • F +39 02.0064.3101

prahs.com

**Att.ne: Comitato Etico**  
**Fondazione IRCCS**  
**Istituto Neurologico Carlo Besta**  
 Via Celoria, 11  
 20133 Milano

**Cc: Dr. Renato Mantegazza**  
 U.O. Neurologia IV  
 Fondazione IRCCS  
 Istituto Neurologico Carlo Besta  
 Via Celoria 11  
 20133 Milano

Milano, 15 maggio 2018

**OGGETTO:** Notifica della Relazione sulla Sperimentazione Clinica (Clinical Study Report)

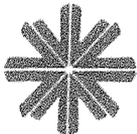
<b>Numero EudraCT</b>	2012-003647-30
<b>Titolo Protocollo</b>	Studio multinazionale, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo seguito da un periodo di trattamento attivo per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di due dosaggi di somministrazione orale di laquinimod (0,6 mg/die o 1,2 mg/die) in soggetti da sclerosi multipla recidivante remittente (relapsing remitting multiple sclerosis (RRMS))
<b>Codice Protocollo</b>	LAQ-MS-305 (CONCERTO)
<b>Richiedente</b>	Teva Pharmaceutical Industries, Ltd
<b>Centro coordinatore</b>	Ospedale San Raffaele - Dipartimento Neurologico

La scrivente, PRA Italy S.r.l. con sede legale in Via Borgogna 8, 20122 Milano, delegata da Teva GmbH, una società debitamente costituita e sottoposta alle leggi vigenti in Germania, con sede legale in Graf-Arco-Straße 3, D-89079 Ulm Germania (di seguito denominata "TEVA") e con sede effettiva in Waldecker Str. 7, D-64546 Mörfelden-Walldorf, Germania, che agisce per conto di Teva

Pag 1 / 3

LAQ-MS-305 - Notifica della Relazione sulla Sperimentazione Clinica (Clinical Study Report)  
 Dr. Mantegazza \_15 maggio 2018

Pharmaceutical Research Associates Italy, s.r.l. soggetta a direzione e coordinamento di PRA Health Sciences, Inc. Sede legale: Via Borgogna 8 - 20122 Milano, Italia. Capitale sociale: Euro 10.000 di cui 3.000 versati n. Partita IVA: 03977990963  
 VAT No.: 03977990963 • [www.prahs.com](http://www.prahs.com)



Via Vittor Pisani 14 • 20124 Milan Italy  
P +39 02.0064.3100 • F +39 02.0064.3101

prahs.com

Pharmaceutical Industries, Ltd, 5 Basel Petach Tikva, Israel, Sponsor dello Studio, **notifica la relazione sulla Sperimentazione Clinica (Clinical Study Report)** relativa allo studio in oggetto.

Lo studio è stato chiuso anticipatamente il 9 maggio 2017 e la sua notifica è stata presentata in Italia il 19 maggio 2017 in seguito alla decisione dello sponsor basata sull'analisi al termine del periodo placebo-controllato dello studio, il quale ha dimostrato che lo studio non ha raggiunto i suoi endpoints primari.

Si prega di notare che i risultati della sperimentazione clinica saranno pubblicati in parallelo dallo Sponsor nel registro Europeo delle Sperimentazioni Cliniche (EudraCT).

**Chiediamo a questo Comitato Etico di rilasciare una presa d'atto di questa notifica.**

#### Contatti

Nome e titolo del referente amministrativo della PRA Italy S.r.l. per lo studio in oggetto, a cui si chiede l'invio di tutte le comunicazioni inerenti l'opinione del Comitato Etico e i commenti relativi allo studio:

**Raquel de Salles**  
PRA Italy Srl  
In House Clinical Research Associate  
Via Vittor Pisani, 14 - 20124 Milano  
Tel.: +39 02 00685431 Fax: +39 02 00643101  
E-mail: desallesraquel@prahs.com

**Le fatture dello studio devono essere intestate a:**

Pharmaceutical Research Associates Italy S.r.l.  
Via Borgogna 8, 20122 Milano  
P. IVA.: 03977990963

#### Ed inviate a:

PRA Italy S.r.l.  
Via Vittor Pisani 14, 20124 Milano

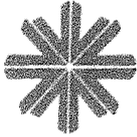
Con osservanza,

✓ Dr. Ferdinando Viganò  
PRA Italy S.r.l.  
Direttore, Clinical Operations

Pag 2 / 3

LAQ-MS-305 - Notifica della Relazione sulla Sperimentazione Clinica (Clinical Study Report)  
Dr. Mantegazza \_15 maggio 2018

Pharmaceutical Research Associates Italy, s.r.l. soggetta a direzione e coordinamento di  
PRA Health Sciences, Inc. Sede legale: Via Borgogna 8 - 20122 Milano, Italia . Capitale sociale: Euro 10.000 di  
cui 3.000 versati n. Partita IVA: 03977990963  
VAT No.: 03977990963 • [www.prah.com](http://www.prah.com)



Via Vittor Pisani 14 • 20124 Milan Italy  
P +39 02.0064.3100 • F +39 02.0064.3101

prahs.com

**Nota:**

In supporto a questa notifica la documentazione riportata di seguito viene inviata in copia cartacea a causa di malfunzionamenti tecnici in OsSC, in base alla procedura datata 31 gennaio 2016 rilasciata da AIFA da seguire nel caso in cui ci siano impedimenti alla presentazione di emendamenti sostanziali in OsSC.

Allegati:

1. Lettera di trasmissione datata 15 maggio 2018
2. Relazione (completa) sulla Sperimentazione Clinica (Clinical Study Report) datata 08 marzo 2018

Pag 3 / 3

LAQ-MS-305 - Notifica della Relazione sulla Sperimentazione Clinica (Clinical Study Report)  
Dr. Mantegazza \_15 maggio 2018

Pharmaceutical Research Associates Italy, s.r.l. soggetta a direzione e coordinamento di  
PRA Health Sciences, Inc. Sede legale: Via Borgogna 8 - 20122 Milano, Italia . Capitale sociale: Euro 10.000 di  
cui 3.000 versati n. Partita IVA: 03977990963  
VAT No.: 03977990963 • [www.prahs.com](http://www.prahs.com)

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

**Verbale n. 52**

Il giorno 13 giugno 2018, 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.ssa Maria Paula Consuelo Lampreda – Medico di medicina generale;

Avv. Renato Mantovani – Esperto in materia giuridica;

Prof. Fabio Sereni – Pediatra;

Dr. Luca Pasina – Esperto in Farmacologia;

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

Dr. Massimo Corbo – Clinico;

Avv. Barbara Bottalico – Esperta in materia giuridica;

Dr.ssa Anna Maria Fiori – Farmacista;

Dr. Michelangelo Casali – Medico Legale;

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

Prof.ssa Roberta Dameno – Esperta di bioetica;

Prof. Giovanni Broggi – Esperto clinico nel settore neurochirurgico;

Dr.ssa Federica Natacci – Esperta in Genetica.

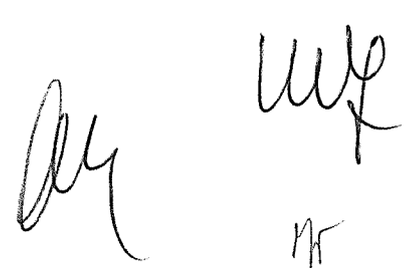
Assenti giustificati:

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

Dr. Francesco Acerbi – Esperto clinico nel settore neurochirurgico;

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

Dr. Alberto Battezzati – Esperto in nutrizione;



Prof. Vincenzo Bagnardi – Esperto in Biostatistica;

Dr. Salvatore Grisanti – Clinico;

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

Dr.ssa Cristina Cerati – Rappresentante Professioni Sanitarie;

-----  
Il Presa d'atto della nota con la quale la società PRA Italy S.r.l ha trasmesso il "Clinical Study Report" relativo al prot. LAQ-MS-305 (CONCERTO). Medico Sperimentatore Dr. Renato Mantegazza, UOC Neurologia IV della Fondazione;

Il Comitato Etico prende atto.

IL PRESIDENTE DEL COMITATO ETICO  
(Prof. Alfredo Gorio)





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

Sistema Socio Sanitario

 Regione  
Lombardia

Prof. Vincenzo Bagnardi – Esperto in Biostatistica;

Dr. Salvatore Grisanti – Clinico;

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

Dr.ssa Cristina Cerati – Rappresentante Professioni Sanitarie;

---

Il. Presa d'atto della nota con la quale la società PRA Italy S.r.l ha trasmesso il "Clinical Study Report" relativo al prot. LAO-MS-305 (CONCERTO). Medico Sperimentatore Dr. Renato Mantegazza, UOC Neurologia IV della Fondazione;

Il Comitato Etico prende atto.

IL PRESIDENTE DEL COMITATO ETICO  
(Prof. Alfredo Gorio)



Milano, 29 ottobre 2018

**OGGETTO: PERSONALE COINVOLTO NELLO STUDIO E COSTI SOSTENUTI**

Con riferimento allo studio "Studio multinazionale, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo seguito da un periodo di trattamento attivo, per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di due dosaggi di somministrazione orali di laquinimod (0.6 mg/die o 1,2 mg/die) in soggetti affetti da sclerosi multipla recidivante remittente" effettuato presso la U.O.C. Neurologia IV di cui alla deliberazione n. 105 del 19/02/2014 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
Mantegazza	Renato	Dirigente Medico		5 %
Campanella	Angiolina	Collaboratore Prof Sanitario		5 %

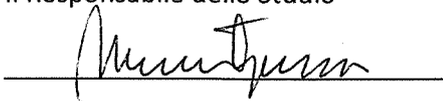
**PERSONALE NON-DIPENDENTE PRESSO LA STRUTTURA/U.O. PROPONENTE**

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

- che la Fondazione I.R.C.C.S. Istituto Neurologico Carlo Besta non ha registrato alcun costo, materiale o impianto;

Firmato:

Il Responsabile dello Studio



Il Responsabile del Dipartimento Gestionale  
di Ricerca e Sviluppo Clinico

