



DECRETO DEL DIRETTORE GENERALE - N. 1823 del 06/05/2026

OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALLA CONDUZIONE DELLO STUDIO CLINICO OSSERVAZIONALE PROFIT DAL TITOLO: "A MULTICENTER, OBSERVATIONAL, ITALIAN STUDY TO INVESTIGATE SATISFACTION, QUALITY OF LIFE AND SOCIETAL IMPACT OF SUBCUTANEOUS OCRELIZUMAB IN PATIENTS WITH RMS MULTIPLE SCLEROSIS" DREAMS-IT STUDY", CODICE PROTOCOLLO ML46689, PROMOTORE ROCHE S.P.A., DA SVOLGERSI PRESSO LA SSD NEUROLOGIA - MALATTIE NEURODEGENERATIVE

IL DIRETTORE GENERALE

su proposta del Direttore f.f. della SC Gestione Attività Amministrativa Ricerca

RICHIAMATA la seguente normativa, applicabile agli studi clinici farmacologici e, per analogia, agli studi non farmacologici:

- il Regolamento Europeo (EU) n. 536/2014 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 16 Aprile 2014, sulla sperimentazione clinica di medicinali per uso umano e che abroga la direttiva 2001/20/CE;
- il "Regolamento di esecuzione (UE) 2022/20 della Commissione del 7 gennaio 2022 recante modalità di applicazione del Regolamento (UE) n. 536/2014 del Parlamento Europeo e del Consiglio per quanto riguarda la definizione delle norme e delle procedure per la cooperazione degli Stati membri nella valutazione della sicurezza delle sperimentazioni cliniche";

PREMESSO che:

- la Fondazione IRCCS in qualità di Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico, in conformità con i propri principi statuari, persegue, *inter alia*, secondo standard di eccellenza, finalità di ricerca, prevalentemente clinica e traslazionale e applicata nel campo biomedico e in quello dell'organizzazione e gestione dei servizi sanitari, anche attraverso la stipulazione di atti e contratti, comprese le convenzioni di qualsiasi genere con Enti pubblici e privati;
- la società Roche S.p.A. sta promuovendo uno studio clinico Osservazionale Profit dal titolo: "A multicenter, observational, Italian study to investigate satisfaction, quality of life and societal impact of subcutaneous ocrelizumab in patients with RMS multiple sclerosis" DREAMS-IT study", Codice Protocollo ML46689, Promotore Roche S.p.A. In Atti 3.11/2026-140;

DATO ATTO che la Fondazione IRCCS partecipa allo studio clinico in oggetto presso la SSD Neurologia - Malattie Neurodegenerative, sotto la responsabilità della Prof.ssa Laura Ghezzi;

DATO ATTO che lo studio di cui in premessa è stato approvato dal Comitato Etico Territoriale Lombardia 4;

CONSIDERATO che il Promotore ha richiesto la stipula di un contratto per disciplinare la partecipazione allo studio clinico della Fondazione IRCCS che prevede, *inter alia*, un corrispettivo per la Fondazione IRCCS per un ricavo presunto di € 7.200,00 da riferire al conto 410103001002010010, (Contributi da persone giuridiche private - Vincolati - Sperimentazione farmaci), al finanziamento SFF68 sul progetto SF250938;

DATO ATTO che il contratto di cui sopra è stato negoziato dalla Direzione Scientifica;



PRESO ATTO che il trattamento dei dati nell'ambito dello studio, come descritto nel contratto, è coerente con le linee guida, le indicazioni dell'Autorità Garante della protezione dei dati personali e della normativa nazionale ed europea;

VISTO il Regolamento della Ricerca, autorizzato con Decreto del Direttore Generale n. 4855 del 19/12/2025, recante, *inter alia*, disposizioni per la conduzione degli studi clinici profit;

DATO ATTO che, ai sensi dell'art. 12.1 del predetto Regolamento, i ricavi generati nell'ambito dello studio in oggetto, al netto dei costi sostenuti e detratta una percentuale pari al 10% da destinare al fondo premialità di cui all'art. 17 del predetto Regolamento, verranno così ripartiti:

- 65% alla Struttura ove si svolge lo studio, il cui utilizzo dovrà avvenire in conformità a quanto disposto dall'art. 15 del Regolamento della Ricerca (*e.g.* assunzione di personale, acquisto di materiale, strumenti..etc);
- 20% alla Direzione Scientifica il cui utilizzo dovrà avvenire in conformità a quanto disposto dall'art. 15 del Regolamento della Ricerca (*e.g.* assunzione personale, acquisto di materiale, strumenti, implementazione del fondo di cui al DM 30 Novembre 2021, etc.);
- 15 % alla Direzione Amministrativa il cui utilizzo dovrà avvenire in conformità a quanto disposto dall'art. 15 e in particolare per il sostegno dei costi indiretti e per gli investimenti legati alle attività della Fondazione IRCCS;

DATO ATTO che non vi sono oneri aggiuntivi per la Fondazione IRCCS, essendo i costi derivanti dallo studio coperti integralmente dal corrispettivo erogato dal Promotore;

TENUTO CONTO dell'istruttoria compiuta dalla Dott.ssa Valentina Cavinato, che ne ha attestato la completezza;

PRESO ATTO che il Dott. Massimo Aliberti, Direttore f.f. della SC Gestione Attività Amministrativa Ricerca, responsabile del presente procedimento, ne ha dichiarato la regolarità tecnica e la legittimità;

ACQUISITI i pareri del Direttore Amministrativo, del Direttore Sanitario, del Direttore Scientifico;

DECRETA

Per tutti i motivi in premessa indicati:

1. di autorizzare, ai sensi della normativa in materia vigente, la conduzione dello studio clinico Osservazionale Profit dal titolo: "A multicenter, observational, Italian study to investigate satisfaction, quality of life and societal impact of subcutaneous ocrelizumab in patients with RMS multiple sclerosis" DREAMS-IT study", Codice Protocollo ML46689, Promotore Roche S.p.A. presso la SSD Neurologia - Malattie Neurodegenerative sotto la responsabilità della Prof.ssa Laura Ghezzi;



2. di autorizzare la sottoscrizione del contratto stipulato tra la Fondazione IRCCS e il Promotore per disciplinare la collaborazione della Fondazione IRCCS allo studio (ID37381349);
3. di dare atto che è previsto un ricavo presunto per la Fondazione IRCCS pari a € 7.200,00 da riferire al conto 410103001002010010, (Contributi da persone giuridiche private - Vincolati - Sperimentazione farmaci), al finanziamento SFF68 sul progetto SF250938;
4. di dare atto che il Direttore della SC Economico Finanziaria attesta la regolarità contabile del presente provvedimento e che gli oneri sono totalmente coperti dal corrispettivo corrisposto dal Promotore per la conduzione dello studio stesso;
5. di autorizzare la ripartizione dei ricavi generati, al netto dei costi e detratta una percentuale pari al 10% da riferire al fondo premialità di cui all'art. 17 del predetto Regolamento, in conformità a quanto previsto dall'art. 12.1 del Regolamento della Ricerca autorizzato con Decreto del Direttore Generale n. 4855 del 19/12/2025, come segue:
 - 65% alla Struttura ove si svolge lo studio clinico, il cui utilizzo dovrà avvenire in conformità a quanto disposto dall'art. xx del Regolamento della Ricerca (*e.g.* assunzione di personale, acquisto di materiale, strumenti..etc);
 - 20% alla Direzione Scientifica il cui utilizzo dovrà avvenire in conformità a quanto disposto dall'art. 15 del Regolamento della Ricerca (*e.g.* assunzione di personale, acquisto di materiale, strumenti, implementazione del fondo di cui al DM 30 Novembre 2021,etc.);
 - 15 % alla Direzione Amministrativa il cui utilizzo dovrà avvenire in conformità a quanto disposto dall'art. 15 e in particolare per il sostegno dei costi indiretti e per gli investimenti legati alle attività della Fondazione IRCCS;
6. di dare atto che il presente provvedimento è messo a disposizione del Collegio Sindacale, ai sensi dell'art. 3-ter del D.Lgs. n. 502/1992 e s.m. e dell'art. 12, comma 14 della L.R. n. 33/2009, così come modificata dalla L.R. n. 23/2015, mediante accesso all'intranet aziendale, nella sezione dedicata;
7. di disporre la pubblicazione del presente provvedimento all'Albo online dell'Azienda, dando atto che lo stesso è immediatamente esecutivo (art. 17 comma 6, L.R. n.33/2009 così come sostituito dall'art.1 della L.R. n.23/2015);
8. di disporre l'invio del presente decreto alle Strutture interessate.

Firmato digitalmente

IL DIRETTORE GENERALE
(Dott. Matteo Stocco)