



## **Nota metodologica per la corretta lettura dei dati pubblicati**

*la trasparenza dei trasferimenti di valore tra  
aziende diagnostiche, professionisti sanitari,  
organizzazioni sanitarie e terze parti*

Giugno 2022

Publicato da: Roche Diagnostics S.p.A.  
Via G.B. Stucchi 110 20900 Monza

[monza.transparency@roche.com](mailto:monza.transparency@roche.com)  
[www.roche.it](http://www.roche.it)

© 2022



## **Nota metodologica per la corretta lettura dei dati pubblicati:**

*la trasparenza dei trasferimenti di valore tra aziende diagnostiche, professionisti sanitari, organizzazioni sanitarie e terze parti*



## **Indice**

<b>1. Premessa</b>	pag. 3
<b>2. Destinatari dei ToV</b>	pag. 7
<b>3. Categorie dei ToV</b>	pag. 9
3.1 Liberalità	pag. 10
3.2 Congressi ed Eventi	pag. 12
3.3 Ospitalità HCP ad eventi RD	pag. 13
3.4 Consulenze e Contratti	pag. 15
3.5 Ricerca e Sviluppo	pag. 18
<b>4. Criteri di calcolo</b>	pag. 19
<b>5. Luogo di Pubblicazione</b>	pag. 20
<b>6. Avviso</b>	pag. 21



## 1. Premessa

Nel 2018 Confindustria Dispositivi Medici, l'associazione nazionale Italiana di categoria delle imprese produttrici di dispositivi medici, ha aggiornato il proprio Codice Etico, prevedendo in capo alle Aziende associate specifici obblighi in materia di trasparenza (ref. Codice Deontologico Confindustria Dispositivi Medici, par. 4: "La trasparenza dei trasferimenti di valore tra gli associati, i professionisti del settore sanitario le organizzazioni sanitarie e le altre terze parti").

Roche Diagnostics S.p.A., essendo membro di tale associazione, a partire dal 1° gennaio 2020 ha recepito nelle proprie procedure e processi le regole previste a livello nazionale dal Codice Etico.

Il Codice Etico di Confindustria Dispositivi Medici richiede che tutti i trasferimenti di valore - come descritti al paragrafo n. 3 ("Categorie dei trasferimenti di valore") – erogati sia direttamente che indirettamente da parte di ciascuna azienda di dispositivi medici nei confronti di professionisti sanitari, organizzazioni sanitarie e terze parti siano resi pubblici attraverso la pubblicazione di tali dati all'interno del sito internet dell'azienda stessa.

Roche Diagnostics S.p.A. ritiene che la trasparenza nei rapporti tra l'industria dei dispositivi medici e il mondo scientifico costituisca un presupposto fondamentale per la corretta collaborazione reciproca, a conferma tangibile dell'integrità e della legittimità con cui le imprese del settore operano.

Per questo motivo, Roche Diagnostics, condividendo appieno i principi sulla trasparenza dei trasferimenti di valore (di seguito anche «ToV») indicati dall'Associazione di categoria, a partire dal 2018 ha strutturato al proprio interno un team di lavoro interfunzionale che, in collaborazione con Casa Madre, ha provveduto ad adattare i processi e i sistemi interni, anche informatici, sviluppando a tal fine nuove soluzioni, con notevoli investimenti.

Grazie a queste attività di progressivo adeguamento ai requisiti associativi, dal 30 giugno 2021 Roche Diagnostics procede alla pubblicazione sul proprio sito ([www.roche.it](http://www.roche.it)) dei dati relativi ai ToV effettuati nei confronti dei professionisti sanitari, delle organizzazioni sanitarie e delle terze parti nel corso dell'anno precedente.

La pubblicazione è strutturata su base nominale con riferimento a ciascun soggetto beneficiario di un trasferimento di valore, sia esso un professionista sanitario, un'organizzazione sanitaria o una terza parte e, in ossequio a quanto previsto dalla normativa privacy, previo ottenimento del consenso per quanto riguarda i professionisti sanitari.

A tal proposito, Roche Diagnostics attua il massimo sforzo possibile per ottenere il consenso dei professionisti sanitari alla pubblicazione individuale dei dati, conciliando tale impegno con il doveroso rispetto del diritto alla privacy di ciascuno di essi.

Infatti, in linea con quanto previsto dal Codice Etico di Confindustria Dispositivi Medici, Roche Diagnostics ha definito – e descritto in apposita procedura – un dettagliato processo di raccolta, registrazione e archiviazione del consenso dei professionisti sanitari.



## 1.1 I professionisti sanitari: tutela della privacy

Nel pieno rispetto dei diritti del singolo, tale procedura consente in ogni momento al professionista sanitario di poter revocare il consenso precedentemente dato.

Si precisa che nel caso in cui un professionista sanitario decida di revocare il consenso, tutti i ToV ad esso attribuiti, anche in data antecedente alla revoca del consenso, vengono pubblicati in forma aggregata e non più individuale.

Roche effettua il controllo dello stato dei consensi su base mensile e aggiorna i report pubblicati sul sito aziendale solo nel caso in cui nel mese precedente sia intercorsa una modifica dello stato dei consensi. In caso contrario, il report disponibile online rimane invariato e deve considerarsi valido fino al momento in cui intervenga una revoca del consenso da parte di un operatore sanitario.

In ragione di quanto sopra, i dati presenti nel report e pubblicati in forma aggregata, si riferiscono ai trasferimenti di valore per i quali non è stato fornito il consenso alla pubblicazione del dato su base nominale da parte del soggetto beneficiario del trasferimento.

Si sottolinea inoltre, che per rispetto ed attenzione nei confronti delle scelte dei singoli professionisti sanitari e per garantire la corretta pubblicazione dei dati, Roche Diagnostics invia anticipatamente una comunicazione a tutti coloro che hanno rilasciato il consenso alla pubblicazione dei dati, con un prospetto riepilogativo dei trasferimenti di valore ricevuti nell'anno precedente sia in forma diretta che indiretta (rif. paragrafo 3.2.1), al fine di consentire una preventiva visione da parte dei professionisti sanitari dei dati che verranno pubblicati.

Al fine di garantire la più ampia trasparenza, l'accesso al sito e ai dati - che rimangono pubblicati per un periodo di 3 anni - è libero e non richiede alcuna limitazione di password o obblighi di registrazione; tuttavia, al fine di tutelare la privacy dei soggetti beneficiari dei trasferimenti di valore di cui al report, i dati in esso contenuti sono stati pubblicati in modo tale da prevenire possibili duplicazioni massive e gli stessi non sono in alcun modo indicizzabili su motori di ricerca.





## 2. Destinatari dei ToV

In recepimento alle definizioni di cui al Codice Etico Confindustria D.M., (rif. sezione 4 - “Trasparenza dei Trasferimenti di Valore tra le Industrie di dispositivi medici, i Professionisti Sanitari, le Organizzazioni Sanitarie e le terze parti”) si considerano:

**Professionisti sanitari o operatori Sanitari** - Healthcare Professional (“**HCP**”): *ogni persona fisica che svolge la propria attività professionale in ambito sanitario (a titolo esemplificativo medici, infermieri, personale di laboratorio, tecnici, personale amministrativo nell’ambito di strutture sanitarie, ecc.) pubblico e/o privato, che nel corso della propria attività professionale abbia la facoltà, direttamente o indirettamente, di acquistare, noleggiare, raccomandare, gestire, usare, fornire, procurare o determinare l’acquisto, il noleggio o la prescrizione di tecnologie mediche o servizi correlati.*

**Organizzazioni Sanitarie** - Healthcare Organization (“**HCO**”): *qualsivoglia persona giuridica o ente (indipendentemente dalla forma od organizzazione giuridica), associazione od organizzazione sanitaria, medica o scientifica tramite cui uno o più Professionisti sanitari prestano servizi oppure che sia in grado di esercitare una influenza diretta o indiretta su qualsivoglia prescrizione, raccomandazione, acquisto, ordine fornitura, utilizzo, vendita o noleggio di tecnologie mediche e di servizi correlati. Esempi: ospedali, uffici acquisti centralizzati, cliniche, laboratori, farmacie, istituti di ricerca, associazioni, fondazioni, università, società scientifiche o altre istituzioni scolastiche o professionali. Sono ricomprese in tale definizione anche le Associazioni Pazienti, ovvero le Organizzazioni che rappresentano e sostengono i bisogni dei pazienti e di chi li supporta (caregiver) nell’ambito di una specifica patologia o aspetto della salute.*

**Terze Parti** - *Agenzie per l’organizzazione di congressi o eventi / Agenzie di Logistica, Agenzie accreditate AGENAS per eventi ECM (provider), Segreterie organizzative di eventi congressuali.*

Con riferimento alla pubblicazione dei trasferimenti di valore a beneficio di Organizzazioni Sanitarie, in particolare quando l’HCO è una struttura sanitaria articolata in più laboratori/dipartimenti/unità, locali/reparti ecc., la pubblicazione avviene con riferimento alla persona giuridica (individuata mediante la partita IVA di riferimento) a cui il dipartimento, l’unità locale o il reparto afferisce.

Non è pertanto effettuata una pubblicazione individuale sul singolo laboratorio, dipartimento, divisione o simili, anche laddove il pagamento venga effettuato sul conto corrente specifico di un laboratorio o dipartimento beneficiario.



### 3. Categorie di ToV

I ToV di cui al report pubblicato sul presente sito si riferiscono alle seguenti tipologie di attività sostenute da Roche Diagnostics:

#### Liberalità



#### Congressi ed Eventi



#### Consulenze e Contratti



#### Ricerca e Sviluppo



### 3.1 Liberalità

Si tratta degli importi corrisposti alle organizzazioni sanitarie a titolo di donazione per il supporto di attività quali, a titolo esemplificativo e non esaustivo, borse di studio, iniziative scientifiche o di natura assistenziale.

Il Codice Etico di Confindustria Dispositivi Medici prevede che il supporto da parte delle imprese debba essere indirizzato al sostegno di progetti sociali, umanitari, filantropici o di beneficenza, dietro specifica richiesta dell'ente beneficiario, svincolati da qualsiasi interesse commerciale, unicamente a favore di organizzazioni ed enti che abbiano diritto a riceverlo ai sensi delle leggi e delle normative applicabili e previa verifica dell'assenza di conflitti di interesse.

È da intendersi, pertanto, vietata qualunque donazione a persone fisiche. Tutte le liberalità devono essere opportunamente documentate e valutate, nel rispetto di un adeguato criterio di rotazione - sezione 2.8/2.9 Codice Etico di Confindustria Dispositivi Medici.

Infine si specifica che rientrano nella categoria delle liberalità anche i supporti economici elargiti da Roche Diagnostics in favore di HCO per la conduzione di studi clinici no profit ai sensi del DM 17 dicembre 2004.

Roche Diagnostics, da parte sua, regola al proprio interno l'erogazione di "liberalità nei confronti delle organizzazioni sanitarie pubbliche e private" attraverso una specifica procedura, la cui gestione è affidata alla funzione Compliance, e che prevede da una parte l'osservanza di precisi criteri quale condizione necessaria per l'erogazione e, dall'altra, espressi limiti alla ripetitività del supporto liberale nei confronti della medesima struttura.

Nello specifico, con periodicità annuale il Consiglio di Amministrazione di Roche Diagnostics definisce quali tipologie di iniziative sono da ritenersi meritevoli di atti di liberalità, nonché i settori medico-scientifici o sociali cui possono essere destinati nel corso dell'anno i contributi liberali da parte della Società, determinando altresì le risorse finanziarie complessive da destinare alle iniziative liberali.

Successivamente, la valutazione e approvazione di ciascuna iniziativa è svolta dalla funzione Medica chiamata ad esprimersi sulla meritevolezza e sulla rilevanza scientifica/sociale del progetto per cui si richiede il contributo. Si sottolinea che tale processo è espressamente richiamato anche dal Modello di organizzazione, gestione e controllo adottato dalla Società ai sensi del D.Lgs. 231/2001, e pertanto l'applicazione della citata procedura da parte del personale di Roche Diagnostics viene costantemente monitorata attraverso la funzione Internal Compliance Audit, che opera su mandato dell'Organismo di Vigilanza e del Consiglio di Amministrazione. Pertanto, la violazione della procedura in questione, così come del Modello, comporta l'applicazione di sanzioni disciplinari nei confronti del dipendente che abbia disatteso le regole aziendali.

In accordo a quanto previsto dal Codice Etico di Confindustria Dispositivi Medici le liberalità sono pubblicate in forma aggregata se destinate a PCO, su base nominale se si tratta di HCO; le borse di studio rientrano sempre nel dato aggregato.

Infine, i supporti economici destinati da Roche Diagnostics alla conduzione di studi clinici no profit rientrano, ai fini della pubblicazione, nel dato aggregato di ricerca e sviluppo pur essendo a tutti gli effetti liberalità.

## **3.2 Congressi ed Eventi**

Per "eventi e congressi" si intendono tutte le manifestazioni scientifiche di carattere promozionale ed educazionale quali congressi, conferenze, simposi, visite agli stabilimenti aziendali, organizzati o sponsorizzati da aziende diagnostiche. Rientrano in questa categoria anche gli eventi ECM.

### **3.2.1 Con coinvolgimento di HCP e HCO**

Per ciascuna sponsorizzazione vengono pubblicati i finanziamenti diretti o indiretti, ovvero corrisposti attraverso un provider commerciale (PCO), siano essi pluri o monosponsor. Per ciascun contributo educazionale vengono pubblicati i finanziamenti: per formazione di HCP (quota corrisposta all'HCO/PCO per iscrizione HCP, viaggio e pernottamento) e per organizzazione evento (quota corrisposta a HCO/PCO senza contropartita alcuna ad eccezione del logo).

In caso di rapporto contrattuale diretto tra Roche e l'HCO, la pubblicazione include l'intero importo corrisposto da Roche all'HCO.

Diversamente, in caso di rapporto indiretto, ove l'HCO si sia avvalso di un provider terzo per la realizzazione dell'evento e Roche abbia quindi pagato tale soggetto terzo, il report include esclusivamente il compenso corrisposto da Roche al PCO. Solo nel caso in cui sia possibile differenziare l'importo corrisposto all'HCO, Roche Diagnostics si impegna a pubblicare separatamente i trasferimenti di valore destinati sia al PCO che all'HCO.



### 3.3 Ospitalità HCP ad eventi Roche Diagnostics

In questa categoria rientrano i costi sostenuti da Roche Diagnostics per la partecipazione di HCP ad eventi organizzati direttamente dall'azienda. Si tratta degli importi relativi a spese per ospitalità, riferite a viaggi / trasferimenti, alloggi e rimborsi spese.

Sono da considerarsi escluse le seguenti voci:

- costi relativi ai pasti (coffee break, pranzi e cene);
- costi derivanti da "no-show" qualora non fossero già state sostenute le spese relativa all'ospitalità;
- costi di agenzia; fee per contatto e assicurazione agenzia.

I dati pubblicati in forma aggregata si riferiscono ai ToV per cui non è stato fornito il consenso alla pubblicazione dei dati su base nominale da parte del soggetto destinatario del ToV.

Il Codice Etico di Confindustria Dispositivi Medici pone particolare attenzione al ruolo dell'industria nell'ambito dell'organizzazione di eventi e congressi rivolti a professionisti sanitari, prevedendo - sulla base di quanto disposto - che la partecipazione delle aziende debba sempre ispirarsi a criteri di eticità, scientificità ed economicità.

Pertanto, il Codice prevede determinati limiti e scrupolosi parametri volti a regolare il supporto dell'industria dei dispositivi medici, ma soprattutto atti a definire il perimetro entro cui le manifestazioni congressuali possono svolgersi.

A titolo esemplificativo e non esaustivo, di seguito alcuni esempi: per quanto attiene agli spostamenti degli HCP, sono consentite solo classi di viaggio economiche ed alberghi con un massimo di quattro stelle, fatte salve le disposizioni di cui ai Protocolli siglati tra Confindustria Dispositivi Medici e le Associazioni rappresentative delle strutture alberghiere e congressuali (sezione 2.7.1 e Allegato 3 - Codice Etico Confindustria Dispositivi Medici); in nessun caso è consentita l'organizzazione di iniziative scientifiche aventi anche finalità di tipo turistico; quanto alle sedi congressuali, sono tassativamente escluse le località di mare nel periodo intercorrente dal 1 giugno al 30 settembre e le località di montagna dal 15 dicembre al 31 marzo e dal 15 giugno al 15 settembre.

Roche Diagnostics, in linea con i principi contenuti nel Codice Etico di Confindustria Dispositivi Medici, regola la gestione degli eventi congressuali attraverso una propria procedura interna, la cui attuazione è rimessa ad una funzione indipendente dal Business e che definisce in modo puntuale le regole e i criteri da seguire per la gestione o il supporto di un evento congressuale, prevedendo, in alcuni casi, l'applicazione ed il rispetto di limiti ulteriori, più restrittivi rispetto a quelli sanciti dal Codice Etico.

In linea con il Codice Etico di Confindustria Dispositivi Medici, tale procedura prevede che Roche Diagnostics non possa invitare direttamente HCP, in qualità di discenti, a congressi/eventi organizzati da HCO e/o terze parti; per il supporto alla formazione medico/scientifica, Roche Diagnostics può acquistare, su richiesta di un HCO o di una terza parte, quote per sostenere la partecipazione di Professionisti del Settore Sanitario ad un congresso/evento (grants o contributi educazionali).

In questo modo l'Azienda non interferisce nella scelta dei partecipanti e viene garantita la più assoluta autonomia e indipendenza da parte dell'ente promotore dell'evento e dell'ente di appartenenza del Professionista.

Pertanto, ai fini della pubblicazione, tali importi sono imputati a HCO e/o terze parti e sono pubblicati in forma individuale.



Si specifica infine che tali importi comprendono anche eventuali spese logistiche (viaggi, pernottamenti) sostenute per gli HCP in quanto non separabili dal costo dell'iscrizione.

### 3.4 Consulenze e Contratti

Confindustria Dispositivi Medici fa rientrare in questa categoria tutti i rapporti definiti da uno specifico contratto per attività di consulenza e prestazioni professionali, ivi inclusa l'attività di speakeraggio, che comportino un trasferimento di valore, comprese eventuali ulteriori spese collegate alla prestazione della consulenza o del servizio.

La possibilità per le aziende del settore dei dispositivi medici di avvalersi delle competenze tecnico-scientifiche di operatori e di strutture sanitarie rappresenta un importante strumento di confronto e di interazione con la comunità scientifica. I contratti di consulenza / di prestazioni professionali rilevanti ai fini della pubblicazione si riferiscono alle seguenti attività:

- attività di consulenza scientifica
- partecipazione ad advisory board / expert meeting, workshop
- intervento a conferenza stampa / intervista
- realizzazione di un progetto editoriale e redazione di pubblicazioni scientifiche, articoli
- redazione di protocolli scientifici / di ricerca / piani di value proposition
- relatore a congresso o simposio
- relatore a corso o training per il personale Roche
- chairman a congresso
- partecipazione a Steering Committee
- altri eventi o progettualità.

Non sono oggetto di pubblicazione i trasferimenti di valore relativi al pagamento di contributi e quote associative verso associazioni o organizzazioni scientifiche / sanitarie.

In merito ad attività di consulenza, viene pubblicato su base nominale l'importo sostenuto da Roche Diagnostics per i compensi corrisposti ai relatori/moderatori, consulenti. Laddove non venga dato il consenso alla pubblicazione dei dati, i trasferimenti di valore sono pubblicati su base aggregata. Sono pubblicati anche i costi correlati alla consulenza, inclusi nel contratto.

Si segnala inoltre che nell'ambito di eventi mono-sponsor non ECM, sono oggetto di pubblicazione su base individuale (laddove sia stato prestato il consenso) gli importi pagati ad HCP, che intervengono come speaker agli eventi, ed eventuali importi riconosciuti ad HCO a titolo di quote di contributo educativo per la realizzazione di tali eventi.

Con riferimento invece agli eventi plurisponsor, i corrispettivi per relatori sono pubblicati in aggregato, fermo restando che eventuali importi, riconosciuti ad HCO a titolo di quote di sponsorizzazione per la realizzazione di tali eventi, vengono nominalmente attribuiti all'HCO beneficiario.

In considerazione del ruolo che le aziende dei dispositivi medici rivestono in qualità di operatori economici e del corrispondente ruolo istituzionale che i professionisti del settore sanitario ricoprono, tali forme di collaborazione devono sempre attuarsi nel rispetto di determinati criteri di trasparenza e di integrità, oltre che nel rispetto della vigente normativa.

A tal proposito, il Codice Etico di Confindustria D.M. (sezione 2.10) prevede che tra il professionista sanitario e l'azienda venga sempre sottoscritto un contratto, che specifichi la natura del servizio prestato e l'obbligo per il consulente di dichiarare il rapporto in essere con l'azienda dei dispositivi medici in tutte le occasioni in cui egli scriva o parli in pubblico sull'argomento oggetto del rapporto di collaborazione.

Inoltre, il compenso riconosciuto dalle aziende per i servizi offerti deve essere individuato secondo criteri di economicità e riflettere il valore di mercato dei servizi stessi e, nell'ipotesi in cui il consulente debba effettuare trasferte o viaggi in genere per l'esecuzione dell'incarico, questi sono soggetti ai medesimi limiti posti dal Codice in materia di ospitalità (sezione 2.7) di cui alla sezione precedente "Eventi e Congressi" par. 3.2.

In linea con quanto previsto dal Codice Etico di Confindustria D.M., Roche Diagnostics regola le proprie collaborazioni con i professionisti del settore sanitario attraverso una specifica procedura, prevedendo il rispetto di precisi parametri di trasparenza, congruità ed oggettività nell'ambito del conferimento di un incarico di consulenza, nonché minimizzando il rischio di possibili conflitti di interesse.

In aggiunta a questo, al fine di garantire la più ampia trasparenza ed integrità nella conduzione di tali interazioni professionali, ciascun dipendente di Roche Diagnostics è chiamato ogni anno a dichiarare la sussistenza o meno di eventuali rapporti di parentela con operatori sanitari dipendenti pubblici che abbiano prestato servizi di consulenza a favore di Roche, specificandone il grado ed indicando la struttura pubblica di appartenenza.

Come già segnalato in relazione alle liberalità, anche l'applicazione della procedura summenzionata – rilevante sul fronte del Modello adottato dalla Società nel rispetto del D.Lgs. 231/2001 - viene costantemente monitorata attraverso la funzione Internal Compliance Audit, e pertanto, la sua violazione, comporta l'applicazione di sanzioni disciplinari nei confronti del dipendente che le abbia disattese.

### 3.5 Ricerca e Sviluppo

Rientrano nella voce "Ricerca e Sviluppo" tutte le attività finalizzate alla pianificazione o alla realizzazione di:

- Studi sponsorizzati (sponsored): studio concepito, avviato, diretto e finanziato sotto la piena responsabilità e la proprietà intellettuale di Roche Diagnostics;
- Studi supportati (o Investigator Initiated Studies - IIS): studio concepito, avviato e condotto sotto la piena responsabilità di un non-Roche Principal Investigator affiliato a una Università, Istituzione o Associazione.

La pubblicazione delle spese di Ricerca e Sviluppo avviene mediante pubblicazione di un unico importo aggregato (rif. Codice Etico Confindustria Dispositivi Medici alla sezione 4.5), che include i costi relativi a:

- Investigator meeting;
- Eventuali spese accessorie, concordate con l'HCP o con l'HCO, a supporto della consulenza o del servizio reso nell'ambito dell'attività di sperimentazione;
- Supporto economico fornito all'HCO per la conduzione di studi no-profit e materiali (reagenti ed accessori) utili alla realizzazione dello studio.





## 4. Criteri di calcolo

Per l'individuazione dell'ammontare dei trasferimenti di valore da pubblicare per ciascun anno solare, Roche Diagnostics utilizza il criterio della cassa: sono pertanto pubblicati nel report tutti gli importi pagati direttamente o indirettamente nell'anno solare precedente ad HCP, HCO e Terze Parti.

Si specifica che, circa i trasferimenti di valore *diretti* ad HCP, Roche pubblica gli importi pagati *a titolo di rimborsi spese e/o logistica* (viaggi, trasferimenti e pernottamenti) in relazione alla data di effettivo svolgimento dell'evento.

Con riferimento ai trasferimenti di valore *indiretti*, Roche pubblica gli importi pagati a titolo di compensi e rimborsi spese per HCP e HCO sulla base delle informazioni e dei consuntivi forniti dai PCO, ossia dalle agenzie / provider commerciali coinvolti (siano essi stime o precise imputazioni di valore) e con riferimento alla data di effettivo pagamento da parte di Roche Diagnostics.

La pubblicazione prescinde dalla data di effettivo pagamento dell'HCP o HCO da parte della stessa agenzia – provider commerciale. La pubblicazione dei ToV che presentano molteplici tranche di pagamento, a cavallo di più anni fiscali, viene gestita imputando l'intero costo di competenza all'anno relativo alla data dell'ultimo pagamento, registrato all'interno del sistema gestionale, al momento del consolidamento dei dati da pubblicare.

## 5. Luogo di pubblicazione

I dati relativi ai ToV corrisposti nei confronti di HCP, di HCO e PCO devono essere pubblicati nello Stato in cui il beneficiario - sia esso un professionista sanitario o un'organizzazione sanitaria - ha il proprio domicilio.

In ragione di quanto sopra, il report di cui al presente sito comprende non solo i ToV corrisposti con riferimento all'anno precedente da parte di Roche Diagnostics S.p.A., ma anche i ToV corrisposti da affiliate estere del Gruppo Roche (divisione Diagnostica) con riferimento all'anno solare in oggetto nei confronti di HCP e di HCO aventi domicilio in Italia.



## 6. Avviso

Al fine della raccolta e della tracciatura con la massima precisione di tutti i dati contenuti nel report pubblicato su questo sito, Roche Diagnostics ha compiuto ogni ragionevole sforzo, impiegando sistemi automatici integrati, processi standardizzati ed immissione manuale delle informazioni rilevanti, impiegando a tale scopo ingenti risorse interne ed esterne.

Pertanto, ove dovessero riscontrarsi eventuali imprecisioni, nonostante gli sforzi profusi, Roche Diagnostics si impegna sin d'ora ad effettuare le dovute verifiche al fine di procedere alle necessarie rettifiche.

Si precisa che i dati di cui al report sono pubblicati al solo fine di rendere trasparenti i trasferimenti di valore effettuati da Roche Diagnostics su base annuale secondo i criteri e le finalità qui esposte. Pertanto, in nessun caso gli stessi possono essere oggetto e/o possono rappresentare il presupposto di eventuali dichiarazioni di natura fiscale e/o tributaria.



