

## Informativa integrativa ai sensi dell'art 14 del Regolamento UE 679/2016

- **Oggetto:** Studio Retrospettivo Monocentrico IEO
- **Titolo studio in Inglese:** Optimizing adjuvant treatment of patients with HR+/HER2- primary breast cancer and more than 3 involved lymph nodes: retrospective analysis.
- **Titolo di studio in Italiano:** Ottimizzazione del trattamento adiuvante dei pazienti con carcinoma mammario primario HR+/HER2- e più di 3 linfonodi coinvolti: analisi retrospettiva.
- **Titolo Esempificato per i pazienti:** Analisi retrospettiva di dati clinici e campioni biologici per quantificazione il rischio di recidiva nei tumori mammari che si estendono in più di tre linfonodi.
- **Codice tracciabilità IEO:** UID 4673
- **Data avvio stimato:** Maggio 2025
- **Data conclusione stimata:** Dicembre 2025
- **Sintesi risultati:** saranno resi noti al momento della pubblicazione.

### SINTESI DELLO STUDIO

Nelle pazienti con carcinoma mammario che si estende a più di tre linfonodi e che iper-esprime i recettori ormonali, il rischio che la malattia si ripresenti varia dal 46% al 57%.

Secondo le attuali linee guida, dopo l'intervento chirurgico in tutte queste pazienti è raccomandata la chemioterapia e la terapia endocrina. Al contrario, nei tumori che si estendono a meno di 3 linfonodi (in cui la probabilità che la malattia si ripresenti è più bassa a causa della sua minore estensione alla diagnosi), la chemioterapia viene raccomandata a seconda delle caratteristiche del tumore e dalla sua aggressività.

Nonostante il rischio più elevato di recidiva nei tumori mammari che si estendono a più di tre linfonodi, anche in questi tumori il beneficio della chemioterapia postoperatoria potrebbe dipendere da caratteristiche del tumore e dalla sua aggressività.

Al giorno d'oggi, la quantificazione del rischio attraverso test genomici (molto più precisi, come ad esempio Oncotype DX) non viene effettuata nei tumori mammari che si estendono a più di tre linfonodi. Questo studio si propone di quantificare questo rischio con il test Oncotype DX in questa popolazione.

Si tratta di uno studio monocentrico (fatto solo sui pazienti IEO) retrospettivo (che analizza dati e campioni riferiti a pazienti già trattati) e nello specifico verranno analizzati dati clinici e patologici, dai sui trattamenti effettuati e sulla loro efficacia nel tempo in termini di complicanze e sopravvivenza e campioni biologici acquisiti durante i trattamenti clinici.

I dati saranno inseriti in un data base dedicato e saranno trattati in modalità codificata o pseudonimizzata (senza elementi che consentono una identificazione diretta). I campioni biologici saranno analizzati con la collaborazione di un partner coinvolto da IEO nel progetto mediante un accordo di ricerca (Exact Sciences International GmbH, con sede aziendale principale in Lindenstrasse 2, CH-6340 Baar, Svizzera) che riceverà i campioni in modalità codificata. L'accesso alla data base per la raccolta e l'analisi dei dati avverrà ad opera di professionisti autorizzati per il tempo strettamente necessario alla durata dello studio.

IEO ai fini dello studio in qualità di Istituto di Ricerca e Cura a Carattere Scientifico - IRCCS si avvale anche della base giuridica prevista dalla normativa vigente in materia di protezione dei dati personali, che consente agli IRCCS, di utilizzare i dati raccolti per finalità di cura (uso primario) per perseguire finalità di ricerca scientifica (uso secondario) senza un consenso specifico dei pazienti; previa valutazione dei rischi resa pubblica (per intero o per estratto) nonché informativa dello studio (il presente documento) anch'essa resa pubblica per la durata dello studio.

Lo studio proposto è indipendente e no-profit

Titolare del trattamento dello studio specifico è l'Istituto Europeo di Oncologia con sede in Via Ripamonti 435, 20141 Milano.

---

Lo studio è stato valutato e autorizzato da un organismo indipendente "Data Governance Board Studi Retrospettivi IEO" considerando la rilevanza scientifica dello studio, la pertinenza con le linee di ricerca dell'Istituto, e il rapporto rischi-benefici dal punto di vista scientifico, etico-morale e in tema di protezione dei dati personali.

La Direzione Scientifica

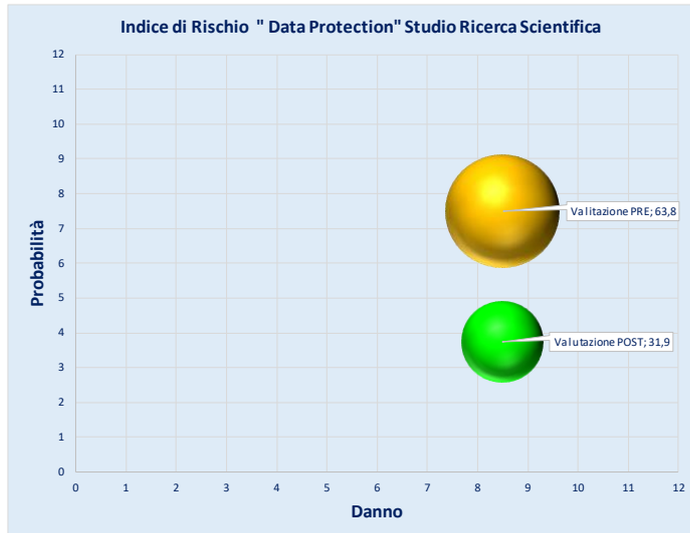
---

#### Note

- ❖ **Questa sintesi** è volutamente **scritta in modo narrativo** cercando di ridurre al minimo l'utilizzo di termini tecnici da "addetti ai lavori" e **sintetico** senza rinunciare ad essere esaustivi sugli aspetti sostanziali relativi al perché viene effettuato lo studio, quali sono i suoi obiettivi, quali i soggetti coinvolti. L'intento del gruppo di lavoro IEO che ha definito questo standard di comunicazione e trasparenza, composto da esperti in ricerca, medici, bioeticisti e giuristi, è quello di **facilitare la comprensione per tutti i pazienti o aventi diritto in merito**.
- ❖ Per gli **ulteriori elementi informativi in tema di protezione dei dati personali** può accedere al nostro sito internet [www.ieo.it](http://www.ieo.it) all'area "RICERCA" situata sulla home page, all'interno della quale troverà una sezione dedicata in modo specifico agli studi osservazionali retrospettivi (uso secondario dati e campioni).
- ❖ Per **far valere i suoi diritti** in tema di accesso, rettifica, cancellazione, limitazione, tempi di conservazione, opposizione, portabilità dei dati personali; o per conoscere come esercitare il suo diritto di reclamo ad una autorità di controllo, può rivolgersi direttamente al Responsabile Protezione Dati Personali IEO: [privacy@ieo.it](mailto:privacy@ieo.it); [direzione.sanitaria@ieo.it](mailto:direzione.sanitaria@ieo.it); PEC [direzionesanitariaieo@pec.it](mailto:direzionesanitariaieo@pec.it)

**ESTRATTO SINTETICO VALUTAZIONE DEI RISCHI (Data Protection Impact Analysis "DPIA" art. 35 e 36 GDPR)**

L'Istituto ha adottato uno specifico modello di valutazione dei rischi appositamente ideato per la ricerca scientifica ancorato a registro trattamenti, che bilancia esaustività (racogliere tutte le informazioni utili) con sostenibilità (concreto utilizzo nella pratica gestionale). Particolare attenzione è stata dedicata agli studi retrospettivi (uso secondario di dati e campioni), mediante la creazione da parte dell'Istituto di un "Data Governance Board" dedicato, chiamato ad esaminare, discutere e autorizzare o meno ogni singola proposta di studio, alla luce delle informazioni presenti nel registro trattamenti e nella valutazione dei rischi correlata. Nell'estratto sintetico viene riportata solo la parte riepilogativa schematica, restando disponibili presso la Direzione Scientifica la valutazione dei rischi in versione integrale. La sintesi grafica sotto rappresentata si basa noti modelli di risk management con indice di rischio (IR) calcolato moltiplicando Probabilità (P) accadimenti eventi indesiderati X Danno (D) per gli interessati con IR=PxD. Gli indici di rischio sono due: il primo è l'Indice di Rischio Teorico (IRT) che considera P e D ipotetici alla luce della caratteristiche del progetto senza considerare le misure organizzative, tecniche e contrattuali; il secondo è l'Indice di Rischio Reale (IRR) che tiene conto delle azioni di contenimento dei rischi adottate (risk adjustment) che influenzano e riducono le probabilità di accadimento (P) e conseguentemente modificano lo score complessivo dell'indice di rischio.



Elementi che condizionano SCORE PROBABILITA'		
Punteggio	Descrizione	
<input checked="" type="checkbox"/> 4	Studio Monocentrico	
<input type="checkbox"/> 4,5	Studio Multicentrico (IEO partecipante e Promotore Italia - UE)	
<input type="checkbox"/> 5,5	Studio Multicentrico (IEO partecipante e promotore extra UE)	
<input type="checkbox"/> 5	Studio Multicentrico (IEO promotore)	
<input checked="" type="checkbox"/> 1	Partner scientifici Extra-UE	
<input type="checkbox"/> 1	Partner industriali UE	
<input type="checkbox"/> 2	Partner industriali extra-UE	
<input type="checkbox"/> 1	Studio Interventistico e/o Osservazionale Prospettico	
<input checked="" type="checkbox"/> 2,5	Studio Osservazionale Retrospettivo	
<input type="checkbox"/> 2,5	Studio Osservazionale Prospettico e Retrospettivo	
<input type="checkbox"/> 1,5	Assenza consenso ed impossibilità acquisizione* (ove necessario per legge e/o su indicazione DGB retrospettivi)	
<b>7,5</b>		

Elementi che condizionano SCORE DANNO		
Punteggio	Descrizione	
<input checked="" type="checkbox"/> 1	Dati personali	
<input checked="" type="checkbox"/> 3	Dati stato di salute	
<input type="checkbox"/> 1,5	Dati Genetici	
<input type="checkbox"/> 0,5	Altre tipologie dati particolari	
<input checked="" type="checkbox"/> 1	Campioni Biologici	
<input type="checkbox"/> 2,5	< 100	
<input type="checkbox"/> 3	101-500	
<input checked="" type="checkbox"/> 3,5	501-1000	
<input type="checkbox"/> 4	> 1.000	
<b>SCORE totale DANNO (voci selezionate)</b>		
<b>8,5</b>		

\* la presenza di uno degli elementi contraddistinti da asterisco comportano un passaggio obbligato al Comitato Etico

**Probabilità (P):** Scala crescente

**Danno (D):** Scala crescente

**Indice di Rischio (IR)= P x D : Scala 1 - 100 (divisa in 5 diversi range colore)**

Range	Livello	Azioni da intraprendere oltre le misure di contenimento già previste
IR 1-20	Molto Basso	Nessuna
IR 21-40	Basso	Monitoraggio
IR 41-60	Medio	Monitoraggio rafforzato (qualora sia presenti fattori evidenziati da asterisco è necessario passaggio in CE anche per livello medio)
IR 61-80	Elevato	Studio realizzabile solo previa discussione in Comitato Etico e condivisione con Autorità Garante
IR 81-100	Molto Elevato	Studio non realizzabile

**PROGETTO CODICE** UID 4673

**DENOMINAZIONE** Optimizing adjuvant treatment of patients with HR+/HER2- primary breast cancer and more than 3 involved lymph nodes: retrospective analysis

**SCORE**

Score Probabilità (P) senza azioni di contenimento **7,5** correlato ai punteggi degli elementi che influenzano la probabilità

**ESITO VALUTAZIONE DPO (DATA PROTECTION OFFICER) o DGB (DATA GOVERNANCE BOARD per studi retrospettivi)**

Il modello di valutazione dei rischi scelto è di tipo semi-automatico; ossia fondato su parametri oggettivi e score numerici di probabilità e danno per il calcolo dell'indice di rischio con indicazione in questo spazio di una valutazione del DPO o del DGB chiamato/i a stimare in quale % si riduce lo score probabilità a seguito delle azioni di contenimento dei rischi. La definizione degli score è stata pensata e calibrata per dare rilevanza ed attenzioni anche a studi monocentrici con solo dati personali-particolari (stato di salute) e con numero limitato di pazienti. La riduzione dell'indice di rischio mediante le azioni di contenimento dei rischi ha un range % massimo condizionato, voluto appositamente, per evitare che un progetto con indice di rischio IRT Molto Elevato possa subire una eccessiva riduzione dell'indice di rischio con conseguente mancato monitoraggio rafforzato. Un'ulteriore accortezza è dovuta alla presenza di elementi che se presenti (ad esempio assenza consenso ove necessario con impossibilità di acquisirlo) comportano necessariamente un passaggio al Comitato Etico indipendentemente dall'indice di rischio finale.

- riduzione 30%
- riduzione 40%
- riduzione 50%
- riduzione 60% Applicabile solo previsto utilizzo esclusivo CLINICAL DATA PLATFORM e solo se IRT (Indice di Rischio Teorico) ≤80
- range personalizzato (da motivare):

Eventuali ulteriori misure di contenimento dei rischi prescritte:

Score Probabilità (P) considerando azioni di contenimento **3,8** correlato alla % di riduzione delle probabilità scelta dal DPO

Score Danno (D) **8,5** correlato ai punteggi degli elementi che influenzano il danno

Indice di Rischio Teorico (IRT) senza azioni di contenimento **63,8** moltiplicazione P X D

Indice di Rischio Reale (IRR) con azioni di contenimento **31,9** moltiplicazione P X D

**LO STUDIO E' STATO VALUTATO DAL DATA GOVERNANCE BOARD (studio retrospettivo)**

- APPROVATO
- APPROVATO: SOTTOPOSTO A VALUTAZIONE DEL COMITATO ETICO
- SOSPESO: RICHIESTI CHIARIMENTI e/o DOCUMENTAZIONE AGGIUNTIVA
- SOSPESO: SOTTOPOSTO A VALUTAZIONE DEL COMITATO ETICO
- SOSPESO: SOTTOPOSTO A VALUTAZIONE DELL'AUTORITA' GARANTE
- RESPINTO

**Note:**

Per retrospettivi indicare la Data della seduta del Data Governance Board: **15-mag-25**

Qualora lo studio dovesse modificarsi in itinere in modo tale da incidere su Probabilità o Danno, dovrà essere aggiornato il registro trattamenti e rivista la valutazione dei rischi tenendo traccia delle diverse valutazioni effettuate nel tempo.