

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

- Oggetto: Studio retrospettivo monocentrico (IEO)
- **Titolo studio in inglese:** A Risk-Adapted Strategy For The Selection Of Consolidation Therapy With Autologous Or Allogeneic Transplantation In Mature T-Cell Lymphomas: The IEO Experience Of The Last Thirty Years
- Titolo studio in italiano: Una strategia adattata al rischio per la selezione della terapia di consolidamento con trapianto autologo o allogenico nei linfomi a cellule T mature: l'esperienza IEO degli ultimi 30 anni
- Titolo studio in termini più comprensibili per il paziente: Valutazione della migliore strategia di trapianto di cellule staminali per i pazienti con linfoma a cellule T maturo: un'analisi dell'esperienza dell'Istituto Europeo di Oncologia negli ultimi 30 anni.

Codice tracciabilità IEO: UID 5134
Data avvio stimato: Ottobre 2025
Data conclusione stimata: Marzo 2026

Sintesi risultati: saranno resi noti al momento della pubblicazione

SINTESI DELLO STUDIO

I linfomi a cellule T mature (MTCL) sono un gruppo di tumori del sangue rari e spesso difficili da trattare. Le strategie di cura attuali non sono ancora state definite in modo ottimale ed è necessario capire quali trattamenti funzionino meglio per i diversi pazienti.

L'obiettivo principale è analizzare e comprendere l'efficacia delle diverse strategie di trattamento utilizzate per i pazienti con linfoma a cellule T maturo trattati presso l'Istituto Europeo di Oncologia (IEO) tra il 1995 e il 2024.

Nel corso di questi trent'anni, le strategie di cura si sono evolute, portando a un utilizzo sempre più mirato e personalizzato del trapianto di cellule staminali dopo la chemioterapia. Questo studio si concentra proprio su questo percorso terapeutico, che prevede una terapia di consolidamento con trapianto di cellule staminali. Il trapianto può essere di due tipi: Autologo: prevede l'infusione di cellule staminali del paziente stesso o Allogenico: prevede l'infusione di cellule staminali di un donatore compatibile.

Con il tempo, la scelta tra i due tipi di trapianto è diventata sempre più razionale e adattata al rischio del singolo paziente, basandosi sulla sua risposta alla chemioterapia di prima linea. Lo studio vuole quindi verificare se questa scelta "su misura" abbia portato a risultati migliori in termini di sopravvivenza e mortalità legata al trapianto.

Si tratta di uno studio monocentrico (solo pazienti IEO) e retrospettivo (i ricercatori analizzeranno i dati clinici dei pazienti già trattati negli ultimi 30 anni, esamineranno la risposta alle cure, la sopravvivenza a lungo termine e le complicazioni, per definire meglio quale strategia di trattamento reca il maggior beneficio ai pazienti)

L'obiettivo finale è utilizzare questa esperienza trentennale per migliorare ulteriormente le future strategie di cura per i pazienti con linfoma a cellule T maturo, rendendo i trattamenti sempre più efficaci e personalizzati.



I dati raccolti saranno inseriti in un database dedicato e saranno trattati in modalità codificata o pseudonimizzata (senza elementi che consentono un'identificazione diretta con la persona interessata). L'accesso al database per la raccolta e l'analisi dei dati sarà garantito solo a professionisti autorizzati e per il tempo strettamente necessario alla durata dello studio.

IEO, 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: questa 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, ma 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 è classificato come indipendente e no profit.

Il titolare del trattamento 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.

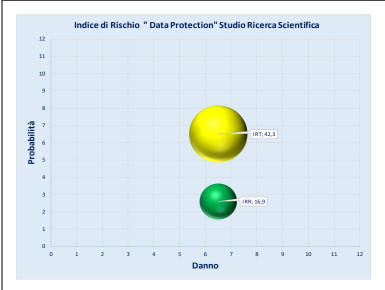
La Direzione Scientifica

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 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; direzione.sanitaria@ieo.it; PEC direzionesanitariaieo@pec.it

ESTRATTO SINTETICO VALUTAZIONE DEI RISCHI (Data Protection Impact Analisys "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 (raccogliere 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 Pe 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 adjustement) 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	
×	4	Studio Monocentrico	
	4,5	Studio Multicentrico (IEO partecipante e Promotore Italia - UE)	
	5,5	Studio Multicentrico (IEO partecipante e promotore extra UE)	
	5	Studio Multicentrico (IEO promotore)	
	1	Partner scientifici Extra-UE	
	1	Partner industriali UE	
	2	Partner industriali extra-UE	
	1	Studio Interventistico e/o Osservazionale Prospettico	
×	2,5	Studio Osservazionale Retrospettivo	
	2,5	Studio Osservazionale Prospettico e Retrospettivo	
	1,5	Assenza consenso ed impossibilità acquisizione* (ove necessario per legge e/o su indicazione DGB retrospettivi)	
	6,5		

		Elementi che condizionano SCORE DANNO
	Punteggio	Descrizione
×	1	Dati personali
×	3	Dati stato di salute
	1,5	Dati Genetici
	0,5	Altre tipologie dati particolari
	1	Campioni Biologici
×	2,5	< 100
	3	101-500
	3,5	501-1000
	4	> 1.000
	SCORE total	le DANNO (voci selezionate)

Probabilità (P): 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

Nessuna Molto Basso

R 21-40 Basso Monitoraggio

Monitoraggio rafforzato (qualora sia presenti fattori evidenziati da asterisco è necessario passaggio in CE anche per livello medio) R 61-80 Elevato Studio realizzabile solo previa discussione in Comitato Etico e condivisione con Autorità Garante

Molto Elevato Studio non realizzabile

PROGETTO CODICE

Una strategia adattata al rischio per la selezione della terapia di consolidamento con trapianto autologo o allogenico nei linfomi a cellule T mature; l'esperienza IEO degli ultimi DENOMINAZIONE

30 ann

SCORE Score Probabilità (P) senza azioni di contenimento 6,5 correlato ai punteggi degli elementi che influenzano la probabilità

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

ll modello di valutazione dei rischi scelto è di tipo semi-automatico; ossia fondato su parametrio 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 indipentemente dall'indice di rischio finale.

riduzione 30% riduzione 40% riduzione 50%

Applicabile solo previsto utilizzo esclusivo CLINICAL DATA PLATFORM e solo se IRT (Indice di Rischio Teorico) ≤80 riduzione 60%

range personalizzato (da motivare): Eventuali ulteriori misure di contenimento dei rischi prescritte

Score Probabilità (P) considerando azioni di contenimento correlato alla % di riduzione delle probabilità scelta dal DPO correlato ai punteggi degli elementi che influenzano il danno Indice di Rischio Teorico (IRT) senza azioni di contenimento moltiplicazione P X D Indice di Rischio Reale (IRR) con azioni di contenimento

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

APPROVATO

APPROVATO: SOTTOPOSTO A VALUTAZIONE DEL COMIATO ETICO

SOSPESO: RICHIESTI CHIARIMENTI e/o DOCUMENTAZIONE AGGIUNTIVA SOSPESO: SOTTOPOSTO A VALUTAZIONE DEL COMITATO ETICO

SOSPESO: SOTTOPOSTO A VALUTAZIONE DELL'AUTORITA' GARANTE

Per retrospettivi indicare la Data della seduta del Data Govenance Board:

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 effettua nel tempo

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