

### Informazioni generali sul progetto di ricerca

<b>Titolo studio</b>	<b>Artrite enteropatica ad insorgenza primitiva intestinale o primitiva articolare: dati di uno studio di coorte monocentrico e retrospettivo.</b>		
<b>Codice studio</b>	ID 4024	<b>Acronimo studio</b>	SPAIBD
<b>Promotore (Istituzione)</b>	IRCCS Istituto Clinico Humanitas Via Manzoni 56, 20089 Rozzano, Milan, Italy		
<b>Finanziatore</b>	N.A.		
<b>Sperimentatore Principale Humanitas e Unità Operativa</b>	Prof. Carlo Selmi		
<b>Patologia</b>	Spondiloartriti sieronegative (SpA), malattie infiammatorie croniche intestinali (IBD)		
<b>Obiettivi dello studio</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Obiettivo primario: caratterizzare le differenze demografiche, cliniche e laboratoristiche dei pazienti affetti da SpA-IBD, stratificati sulla base dell'esordio di malattia (esordio articolare vs. esordio intestinale)</li> <li>• Obiettivi secondari: (a) caratterizzare i fenotipi di malattia articolare nei pazienti con SpA-IBD; (b) caratterizzare i fenotipi di malattia intestinale (malattia di Crohn, colite ulcerosa) nei suddetti pazienti.</li> </ul>		
<b>Popolazione e criteri di selezione dei pazienti</b>	Pazienti con diagnosi confermata di SpA-IBD seguiti presso l'ambulatorio multidisciplinare reumatologico-gastroenterologico di IRCCS Humanitas Research Hospital, di cui si disponga di informazioni cliniche sufficientemente complete da consentire l'analisi proposta.		
<b>Numero di pazienti (pianificati) di Humanitas</b>	67 pazienti affetti da SpA-IBD		
<b>Base giuridica del trattamento</b>	Ai sensi dell'art. 9, comma 2, lett. j), Regolamento 679/2016 e dell'art. 110-bis, comma 4 Codice Privacy (D. Lgs. 196/2003), Humanitas in qualità di Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico (I.R.C.C.S.) può, senza richiedere un consenso, trattare ai fini di ricerca i dati personali e particolari dei pazienti raccolti originariamente per l'assistenza sanitaria, poiché quest'ultima è considerata strumentale all'attività di ricerca.		
<b>Eventuali Centri sperimentali coinvolti, in Unione Europea (pianificati)</b>	N.A.		

<b>Eventuali centri sperimentali coinvolti, fuori Unione Europea (pianificati)</b>	N.A.
<b>Tempi di conservazione dei dati personali e di eventuali campioni biologici</b>	La conservazione dei dati personali avrà una durata pari ad anni 10. Non è prevista la raccolta di campioni biologici.