

Informazioni generali sul progetto di ricerca

Titolo studio	Carcinoma squamoso del cavo orale derivato da Leucoplachia o Lichen Planus e convenzionale: due facce della stessa medaglia o due processi clinico-biologici distinti?		
Codice studio	4433	Acronimo studio	LL-OSCC
Promotore (Istituzione)	IRCCS Istituto Clinico Humanitas Via Manzoni 56, 20089 Rozzano, Milan, Italy		
Finanziatore	NA		
Sperimentatore Principale Humanitas e Unità Operativa	Prof. Giuseppe Mercante, U.O. Otorinolaringoiatria		
Patologia	Carcinoma squamoso del cavo orale		
Obiettivi dello studio	Lo scopo principale di questo studio è quello di classificare tutti i pazienti operati per carcinoma orale a cellule squamose in un gruppo “derivato da leucoplachia orale o lichen planus orale” e un gruppo “convenzionale” e analizzare se esiste qualche differenza tra i due gruppi in termini di fattori di rischio, incidenza e tipo di progressione del tumore (ad esempio, progressione locale rispetto a quella regionale rispetto a quella a distanza) e sopravvivenza globale.		
Popolazione e criteri di selezione dei pazienti	<p>Tutti i pazienti operati presso il nostro istituto per un carcinoma orale a cellule squamose in un arco di tempo di circa 6 anni, tra il 2018 e il 2023, saranno indagati per un possibile inclusione nello studio in modo retrospettivo. Verranno inclusi i pazienti che soddisfano i criteri di inclusione ed esclusione per questo studio.</p> <p>I principali criteri di inclusione sono:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Pazienti di età superiore a 18 anni - Pazienti sottoposti a intervento chirurgico per resezione di un carcinoma orale a cellule squamose. - Pazienti con un minimo di 12 mesi di follow-up. - Pazienti con dati patologici e di follow-up disponibili. <p>I principali criteri di esclusione sono:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Istologia diversa dal carcinoma a cellule squamose. 		
Numero di pazienti (pianificati) di Humanitas	Circa 50 pazienti		
Base giuridica del trattamento	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.
Eventuali Centri sperimentali coinvolti, in Unione Europea (pianificati)	NA
Eventuali centri sperimentali coinvolti, fuori Unione Europea (pianificati)	NA
Tempi di conservazione dei dati personali e di eventuali campioni biologici	10 anni.