

## Informazioni generali sul progetto di ricerca

<b>Titolo studio</b>	<b>TUMORI GERMINALI DEL TESTICOLO STADIO II: STUDIO MULTICENTRICO RETROSPETTIVO</b>		
<b>Codice studio</b>	ID 3927	<b>Acronimo studio</b>	ONC/OSS-29/2023
<b>Promotore (Istituzione)</b>	IRCCS Istituto Clinico Humanitas Via Manzoni 56, 20089 Rozzano, Milan, Italy		
<b>Sperimentatore Principale Humanitas e Unità Operativa</b>	Dr.ssa Nadia Cordua, U.O Oncologia ed Ematologia		
<b>Patologia</b>	Tumore germinali del testicolo		
<b>Obiettivi dello studio</b>	<p>L'obiettivo è di descrivere la prognosi in termini di ricorrenza libera da malattia, sopravvivenza libera da progressione e sopravvivenza globale dopo trattamento primario (chemioterapia, radioterapia o chirurgia) in ciascun gruppo di popolazione. Nei pazienti con malattia in risposta completa, la sopravvivenza libera da ricorrenza di malattia sarà definita come il tempo dal trattamento primario fino a nuova comparsa della malattia o morte per ogni causa. Nei pazienti con malattia in progressione, risposta parziale, la sopravvivenza libera da progressione di malattia, sarà calcolata come il tempo dal trattamento primario fino a progressione di malattia o morte per ogni causa. La sopravvivenza sarà calcolata dal tempo del trattamento primario fino alla morte per ogni causa.</p> <p>Inoltre, saranno valutati, gli effetti collaterali a breve o lungo termine relati a ciascun trattamento e l'incidenza di seconde neoplasie.</p>		
<b>Popolazione e criteri di selezione dei pazienti</b>	I pazienti affetti da CGT in stadio IIA o IIB sottoposti in prima linea a trattamento chemioterapico, radioterapico o chirurgico.		
<b>Numero di pazienti (pianificati) di Humanitas</b>	150		
<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>	Istituto Nazionale dei Tumori, Istituto Tumori Romagna IRST, Azienda Ospedaliera-Istituto Oncologico Veneto (IOV), Istituto Europeo di Oncologia (IEO), Ospedale Guglielmo da Saliceto Piacenza, Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo, IRCCS-CRO Aviano, Ospedale "Sacro Cuore- Don Calabria",		

	Ospedale Policlinico San Martino, Istituto Nazionale Tumori Regina Elena IRCCS.
<b>Tempi di conservazione dei dati personali e di eventuali campioni biologici</b>	25 anni