

Informazioni generali sul progetto di ricerca

Titolo studio	Analisi retrospettiva dell'effetto della terapia di salvataggio con check-point inibitori relativamente al Brentuximab Vedotin sugli outcome finali del trapianto allogenico in pazienti affetti da linfoma di Hodgkin recidivato/refrattario.		
Codice studio	ID 4584	Acronimo studio	Check-point-Allo ONC/OSS-28/2024
Promotore (Istituzione)	IRCCS Istituto Clinico Humanitas Via Manzoni 56, 20089 Rozzano, Milan, Italy		
Finanziatore	N/A		
Sperimentatore Principale Humanitas e Unità Operativa	Dr.ssa Stefania Bramanti – U.O. di Ematologia		
Patologia	Linfoma di Hodgkin recidivato o refrattario che ha ricevuto trapianto allogenico		
Obiettivi dello studio	Gli obiettivi dello studio sono: Obiettivo primario: Analizzare quale sia il più efficace trattamento di salvataggio prima del trapianto allogenico tra Brentuximab Vedotin (BV) o Inibitori di check-point (CPI). Obiettivi secondari: Confrontare le due coorti (quella trattata con BV e quella trattata con CPI) di pazienti in termini di tossicità e malattia del trapianto contro l'ospite (GVHD).		
Popolazione e criteri di selezione dei pazienti	Tutti i pazienti affetti da Linfoma di Hodgkin recidivato o refrattario e sottoposti ad trapianto allogenico di cellule staminali (Allo-SCT) dal 30/04/2014 al 30/08/2022 presso il nostro centro dopo terapia di salvataggio contenete Brentuximab Vedotin o Inibitori di check-point.		
Numero di pazienti (pianificati) di Humanitas	72		
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)	N/A		

Eventuali centri sperimentali coinvolti, fuori Unione Europea (pianificati)	N/A
Tempi di conservazione dei dati personali e di eventuali campioni biologici	7 anni dalla chiusura dello studio