

Informazioni generali sul progetto di ricerca

Titolo studio	Analisi retrospettiva sulla Microangiopatia Trombotica post trapianto: correlazione con esiti post trapianto e attivazione della cascata del complemento		
Codice studio	ONC/OSS-02/2025	Acronimo studio	/
Promotore (Istituzione)	IRCCS Istituto Clinico Humanitas – Humanitas Mirasole S.p.A. Via Manzoni, 56 - 20089 Rozzano - MI		
Finanziatore	Non Applicabile		
Sperimentatore Principale Humanitas e Unità Operativa	Jacopo Mariotti Dipartimento di Oncologia Medica ed Ematologia Unità di Trapianto Midollo Osseo e Terapie Cellulari		
Patologia	Microangiopatia trombotica associata al trapianto allogenico (TA-TMA)		
Obiettivi dello studio	<ul style="list-style-type: none"> • Obiettivo primario: Analizzare se i nuovi criteri EBMT per la TA-TMA siano in grado di identificare pazienti affetti da questa complicanza post trapianto e correlazione con gli outcome clinici • Obiettivi secondari: Analizzare se l'attivazione della cascata del complemento e anomalie nei geni che codificano per proteine del complemento siano più frequenti in pazienti con diagnosi confermata di TA-TMA 		
Popolazione e criteri di selezione dei pazienti	Tutti i pazienti con sospetta diagnosi di TA-TMA presso il nostro centro tra il 1/1/2018 e il 31/12/2021		
Numero di pazienti (pianificati) di Humanitas	16 pazienti totali		
Base giuridica del trattamento	<p><input checked="" type="checkbox"/> 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 ricerca¹.</p> <p><input type="checkbox"/> ai sensi dell'art. 9, comma 2, lett. j), Regolamento 679/2016 e dell'art. 110, comma 1, Codice Privacy (D.Lgs. 196/2003), Humanitas può, senza richiedere un consenso, trattare ai fini di ricerca i dati personali e particolari dei pazienti</p>		

¹ Questa opzione vale per i progetti di ricerca monocentrici o multicentrici condotti tra IRCCS o anche se multicentrici con Promotore IRCCS e altri centri partecipanti non IRCCS.

	raccolti originariamente per l'assistenza se il progetto rientra nei programmi definiti e finanziati a livello nazionale ed Europeo ²).
Eventuali Centri sperimentali coinvolti, in Unione Europea (pianificati)	Nessuno
Eventuali centri sperimentali coinvolti, fuori Unione Europea (pianificati)	Nessuno
Tempi di conservazione dei dati personali e di eventuali campioni biologici	7 anni dalla chiusura dello studio

² Questa opzione vale per i progetti di ricerca che rientrano nel PNRR, ricerca corrente, ricerca finanziata e Horizon Europe.