

Informazioni generali sul progetto di ricerca

Titolo studio	3D-PRINTED TITANIUM MESH VS STOCK TITANIUM MESH IN ORBITAL FLOOR REPAIR		
ID sperimentazione	4955	Acronimo studio	traumaorbit
Promotore (Istituzione)	IRCCS Istituto Clinico Humanitas Via Manzoni 56, 20089 Rozzano, Milan, Italy		
Finanziatore	N/A		
Sperimentatore Principale Humanitas e Unità Operativa	Dott.ssa Alessandra Di Maria, Oculistica		
Patologia	Fratture del pavimento orbitario		
Obiettivi dello studio	L'obiettivo di questo studio è valutare le i risultati di ciascun tipo di mesh (di serie in titanio o mesh stampate in 3 D), valutando il ripristino del volume orbitale, la durata dell'intervento chirurgico e la risoluzione dell'enoftalmo e della diplopia preoperatori.		
Popolazione e criteri di selezione dei pazienti	I criteri di inclusione erano i seguenti: diagnosi di frattura traumatica monolaterale del pavimento orbitale che richiedeva riparazione chirurgica, intervento chirurgico entro due settimane dalla presentazione, riparazione mediante rete in titanio.		
Numero di pazienti (pianificati) di Humanitas	48		
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,	N/A		

in Unione Europea (pianificati)	
Eventuali centri sperimentali coinvolti, fuori Unione Europea (pianificati)	N/A
Tempi di conservazione dei dati personali e di eventuali campioni biologici	25 anni