

## Informazioni generali sul progetto di ricerca

<b>Titolo studio</b>	Studio retrospettivo multicentrico per la valutazione della SBRT (Radioterapia Stereotassica Corporea) nel ritrattamento di lesioni polmonari inoperabili dopo precedente SBRT (STRILL-IT).		
<b>ID sperimentazione</b>	3954	<b>Acronimo studio</b>	STRILL-IT
<b>Promotore (Istituzione)</b>	IRCCS Istituto Clinico Humanitas Via Manzoni 56, 20089 Rozzano, Milan, Italy		
<b>Finanziatore</b>	N/A		
<b>Sperimentatore Principale Humanitas e Unità Operativa</b>	Dott. Davide Franceschini Dipartimento di Radioterapia e Radiochirurgia		
<b>Patologia</b>	Radioterapia Stereotassica su polmone		
<b>Obiettivi dello studio</b>	studio retrospettivo multicentrico il quale scopo è di raccogliere dati più numerosi e consistenti riguardo alla sicurezza e all'efficacia del ritrattamento stereotassico su polmone.		
<b>Popolazione e criteri di selezione dei pazienti</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pazienti con lesioni polmonari primitive o secondarie giudicate inoperabili e già trattate con SBRT a dosi radicali</li> <li>• Recidiva locale inoperabile (definita come una ricaduta tumorale all'interno dell'isodose del 50% della pregressa RT), confermata radiologicamente e/o istologicamente</li> <li>• I pazienti devono aver ricevuto una pregressa SBRT a dosi radicali, uguale o superiore a 75 Gy BED</li> <li>• Il ritrattamento è stato eseguito dopo almeno 12 mesi dalla precedente SBRT</li> <li>• Il ritrattamento è stato eseguito con tecnica stereotassica fino ad un massimo di 8 frazioni</li> <li>• Assenza di metastasi a distanza o metastasi a distanza in controllo al momento della re-irradiazione</li> <li>• 18 anni o più</li> <li>• PS ≤ 2</li> </ul>		
<b>Numero di pazienti (pianificati) di Humanitas</b>	26		
<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>	N/A
<b>Eventuali centri sperimentali coinvolti, fuori Unione Europea (pianificati)</b>	N/A
<b>Tempi di conservazione dei dati personali e di eventuali campioni biologici</b>	7 anni