

Informazioni generali sul progetto di ricerca

Titolo studio	<p>Transitioning from Hand-sewn to Circular Stapled Cervical Anastomosis After Minimally Invasive Esophagectomy: A Western Center Propensity Score Matching Analysis</p> <p>Transizione dall'anastomosi cervicale cucita a mano all'anastomosi cervicale con sutura circolare dopo esofagectomia mininvasiva: analisi di abbinamento del punteggio di propensione del Western Center</p>		
ID sperimentazione	5202	Acronimo studio	CHM1/OSS-002-2025
Promotore (Istituzione)	<p>IRCCS Istituto Clinico Humanitas</p> <p>Via Manzoni 56, 20089 Rozzano, Milan, Italy</p>		
Sperimentatore Principale Humanitas e Unità Operativa	Dott. Lorenzo Giorgi – U.O. Chirurgia Esofago Gastrica, IRCCS Istituto Clinico Humanitas		
Patologia	Cancro esofageo		
Obiettivi dello studio	<p>L'obiettivo primario è valutare l'incidenza di perdite anastomotiche e stenosi durante il passaggio da anastomosi cervicale suturata a mano a anastomosi cervicale con suturatrice circolare in pazienti sottoposti a esofagectomia mini-invasiva per cancro esofageo.</p> <p>Gli obiettivi secondari sono confrontare le due tecniche chirurgiche per quanto riguarda:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Complicanze postoperatorie • Durata della degenza ospedaliera • Giorni fino alla ripresa dell'assunzione di cibo per via orale 		
Popolazione e criteri di selezione dei pazienti	Pazienti con cancro esofageo sottoposti a esofagectomia mininvasiva con anastomosi cervicale.		
Numero di pazienti (pianificati) di Humanitas	<p>Studio completo: 127 pazienti saranno inclusi nell'analisi finale.</p> <p>Prima dell'abbinamento:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Gruppo cucito a mano (HS): 67 pazienti. • Gruppo cucito con punti metallici circolari (CS): 60 pazienti. 		
Base giuridica del trattamento	<p>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.</p>		

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