

Informativa integrativa ai sensi dell'art 14 del Regolamento UE 679/2016

Oggetto: Studio Retrospettivo Monocentrico (IEO)

Titolo dello studio in italiano: Re-irradiazione di metastasi ossee

 Titolo ufficiale dello studio in termini più comprensibili per il paziente: Re-irradiazione delle metastasi ossee: studio retrospettivo osservazionale per la valutazione della risposta al trattamento e della tossicità

Titolo studio in inglese: Bone metastases re-irradiation

Codice tracciabilità IEO: UID 4730
 Data avvio stimato: Ottobre 2024

Data conclusione stimata: Dicembre 2024

Sintesi risultati: saranno resi noti al momento della pubblicazione

SINTESI DELLO STUDIO

Il progresso delle terapie oncologiche ha portato nel tempo ad un aumento dell'aspettativa di vita dei pazienti, che vivendo più a lungo sempre più spesso presentano recidive a seguito di pregresso trattamento radiante. L'avanzamento tecnologico degli ultimi anni ha consentito di effettuare ulteriori trattamenti radioterapici anche nell'ambito di uno stesso distretto, con tossicità accettabili e buon controllo locale di malattia.

In particolare, l'osso rappresenta una delle principali sedi di metastatizzazione delle neoplasie e le lesioni ossee rappresentano un importante problema clinico dal momento che influenzano la qualità di vita e il risultato oncologico per i pazienti. La radioterapia in tali distretti si rende necessaria sia con intento sintomatico/palliativo al fine di ridurre il dolore ed il rischio di frattura ossea, sia con intento curativo in caso di malattia con un ridotto numero di metastasi (oligometastatica).

Attualmente non sono presenti dati nella letteratura scientifica che permettano di avere a priori precise indicazioni dell'efficacia e dei potenziali rischi di una re-irradiazione in sede ossea.

Per queste motivazioni il nostro Istituto intende analizzare la casistica dei propri pazienti trattati per valutare la risposta oncologica e il profilo di rischio di tossicità in caso di due o più trattamenti radioterapici a livello della stessa lesione ossea, indipendentemente dalla tipologia di del tumore primitivo, età, precedenti terapie, tecnica radioterapica utilizzata e scopo del trattamento.

Lo scopo principale è la valutazione dell'efficacia di un ri-trattamento radioterapico e la sicurezza dello stesso in termini di tossicità. Scopi secondari sono la valutazione del tempo alla re-irradiazione e l'eventuale dipendenza dal dosaggio erogato al primo trattamento. Si effettuerà anche una valutazione dosimetrica dei piani di cura al fine di individuare i dosaggi ed i frazionamenti più efficaci e sicuri, anche in relazione al distretto corporeo e agli organi a rischio coinvolti.

Le analisi di questi dati potrebbero aiutarci a meglio comprendere quali pazienti abbiano una possibilità maggiore di trarre un beneficio da una re-irradiazioni di metastasi ossee, consentendoci una migliore personalizzazione delle cure per ogni specifico paziente.

Lo studio proposto è indipendente e no-profit, monocentrico (effettuato dallo IEO), retrospettivo (che utilizza dati già acquisiti nel corso negli anni per i pazienti trattati) e prevede il trattamento di dati relativi alla patologia, all'anamnesi clinica, ai trattamenti effettuati, ed alla loro efficacia.



I dati saranno inseriti in un data base dedicato e saranno trattati in modalità codificata o pseudonimizzata (senza elementi che consentono una identificazione diretta). L'accesso alla data base per la raccolta e l'analisi dei dati avverrà ad opera di professionisti autorizzati per il tempo strettamente necessario alla durata dello studio.

IEO in qualità di Istituto di Ricerca e Cura a Carattere Scientifico - IRCCS ai fini dello studio potrebbe avvalersi anche della base giuridica prevista dalla normativa vigente in materia di protezione dei dati personali, che consente agli IRCCS di utilizzare i dati raccolti per finalità di cura (uso primario) per perseguire finalità di ricerca scientifica (uso secondario) senza un consenso specifico dei pazienti; previa valutazione dei rischi resa pubblica (per intero o per estratto) nonché informativa dello studio (il presente documento) anch'essa resa pubblica per la durata dello studio.

Titolare del trattamento è l'Istituto Europeo di Oncologia con sede in Via Ripamonti 435, 20141 Milano.

Lo studio è stato valutato e autorizzato da un organismo indipendente "Data Governance Board Studi Retrospettivi IEO" considerando la rilevanza scientifica dello studio, la pertinenza con le linee di ricerca dell'Istituto, e il rapporto rischi-benefici dal punto di vista scientifico, etico-morale e in tema di protezione dei dati personali.

La Direzione Scientifica

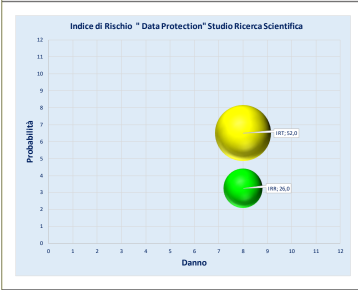
Note

·_____

- Questa sintesi è volutamente scritta in modo narrativo cercando di ridurre al minimo l'utilizzo di termini tecnici da "addetti ai lavori" e sintetico senza rinunciare ad essere esaustivi sugli aspetti sostanziali relativi al perché viene effettuato lo studio, quali sono i suoi obiettivi, quali i soggetti coinvolti. L'intento del gruppo di lavoro IEO che ha definito questo standard di comunicazione e trasparenza, composto da esperti in ricerca, medici, bioeticisti e giuristi, è quello di facilitare la comprensione per tutti i pazienti o aventi diritto in merito.
- Per gli ulteriori elementi informativi in tema di protezione dei dati personali può accedere al nostro sito internet www.ieo.it all'area "RICERCA" situata sulla home page, all'interno della quale troverà una sezione dedicata in modo specifico agli studi osservazionali retrospettivi (uso secondario dati e campioni).
- Per far valere i suoi diritti in tema di accesso, rettifica, cancellazione, limitazione, tempi di
 conservazione, opposizione, portabilità dei dati personali; o per conoscere come esercitare il suo
 diritto di reclamo ad una autorità di controllo, può rivolgersi direttamente al Responsabile Protezione
 Dati Personali IEO: privacy@ieo.it; direzione.sanitaria@ieo.it; PEC direzionesanitariaieo@pec.it

ESTRATTO SINTETICO VALUTAZIONE DEI RISCHI (Data Protection Impact Assessment "DPIA" art. 35 e 36 GDPR)

L'Istituto ha adottato uno specifico modello di valutazione dei rischi appositamente ideato per la ricerca scientifica ancorato a registro trattamenti, che bilancia esaustività (raccogliere tutte le informazioni utili) con sostenibilità (concreto utilizzo nella pratica gestionale). Particolare attenzione è stata dedicata agli studi retrospettivi (uso secondario di dati e campioni), mediante la creazione da parte dell'Istituto di un "Data Governance Board" dedicato, chiamato ad esaminare, discutere e autorizzare o meno ogni singola proposta di studio, alla luce delle informazioni presenti nel registro trattamenti e nella valutazione dei rischi correlata. Nell'estratto sintetico viene riportata solo la parte riepilogativa schematica, restando disponibili presso la Direzione Scientifica la valutazione dei rischi in versione integrale. La sintesi grafica sotto rappresentata si basa noti modelli di risk management con indice di rischio (IR) calcolato moltiplicando Probabilità (P) accadimenti eventi indesiderati X Danno (D) per gli interessati con IR=PXD. Gli indici di rischio sono due: il primo è l'Indice di Rischio Teorico (IRT) che considera P e D ipotetici alla luce della caratteristiche del progetto senza considerare le misure organizzative, tecniche e contrattuali; il secondo è l'Indice di Rischio Reale (IRR) che tiene conto delle azioni di contenimento dei rischi adottate (risk adjustement) che influenzano e riducono le probabilità di accadimento (P) e conseguentemente modificano lo score complessivo dell'indice di rischio



		Elementi che condizionano SCORE PROBABILITA'	
	Punteggio	Descrizione	
×	4	Studio Monocentrico	
	4,5	Studio Multicentrico (IEO partecipante e Promotore Italia - UE)	
	5,5	Studio Multicentrico (IEO partecipante e promotore extra UE)	
	5	Studio Multicentrico (IEO promotore)	
	1	Partner scientifici Extra-UE	
	1	Partner industriali UE	
	2	Partner industriali extra-UE	
	1	Studio Interventistico e/o Osservazionale Prospettico	
×	2,5	Studio Osservazionale Retrospettivo	
	2,5	Studio Osservazionale Prospettico e Retrospettivo	
	1,5	Assenza consenso ed impossibilità acquisizione* (ove necessario per legge e/o su indicazione DGB retrospettivi)	
	6,5		
Elementi che condizionano SCORE DANNO			

Elementi che condizionano SCORE DANNO				
	Punteggio	Descrizione		
×	1	Dati personali		
×	3	Dati stato di salute		
	1,5	Dati Genetici		
	0,5	Altre tipologie dati particolari		
	1	Campioni Biologici		
	2,5	< 100		
	3	101-500		
	3,5	501-1000		
×	4	> 1.000		
	8			

* la presenza di uno degli elementi contraddistinti da asterisco comportano un passaggio obbligato al Comitato Etico

Probabilità (P): Scala crescente da 1 (Improbabile) a 10 (Altamente Probabile)

Danno (D): Scala crescente da 1 (Minimo) a 10 (Massimo) Indice di Rischio (IR)= P x D : Scala 1 - 100 (divisa in 5 diversi range colore)

Livello Azioni da intraprendere oltre le misure di contenimento già previste

Molto Basso Nessuna Basso Monitoraggio

Medio Monitoraggio rafforzato (qualora sia presenti fattori evidenziati da asterisco è necessario passaggio in CE anche per livello medio) Elevato

SCORE

Studio realizzabile solo previa discussione in Comitato Etico e condivisione con Autorità Garante Studio non realizzabile

Molto Elevato ROGETTO CODICE

DENOMINAZIONE Bone metastases re-irradiation

correlato ai punteggi degli elementi che influenzano la probabilità Score Probabilità (P) senza azioni di contenimento 6,5

ESITO VALUTAZIONE DPO (DATA PROTECTION OFFICER) o DGB (DATA GOVERNANCE BOARD per studi retrospettivi)

ll modello di valutazione dei rischi scelto è di tipo semi-automatico; ossia fondato su parametrio oggettivi e score numerici di probabilità e danno per il calcolo dell'indice di rischio con indicazione in questo spazio di una valutazione del DPO o del DGB chiamato/i a stimare in quale % si riduce lo score probabilità a seguito delle azioni di contenimento dei rischi. La definizione degli score è stata pensata e calibrata per dare rilevanza ed attenzioni anche a studi monocentrici con solo dati personali-particolari (stato di salute) e con numero limitato di pazienti. La riduzione dell'indice di rischio mediante le azioni di contenimento dei rischi ha un range % massimo condizionato, voluto appositamente, per evitare che un progetto con indice di rischio IRT Molto Elevato possa subire una eccessiva riduzione dell'indice di rischio con conseguente mancato monitoraggio rafforzato. Un' ulteriore accortezza è dovuta alla presenza di elementi che se presenti (ad esempio assenza consenso ove necessario con impossibilità di acquisirlo) comportano necessariamente un passaggio al Comitato Etico insipientemente dall'indice di rischio finale.

riduzione 30% riduzione 40%

riduzione 50%

riduzione 60% Applicabile solo previsto utilizzo esclusivo CLINICAL DATA PLATFORM e solo se IRT (Indice di Rischio Teorico) ≤ 80 range personalizzato (da motivare):

Eventuali ulteriori misure di contenimento dei rischi prescritte

Score Probabilità (P) considerando azioni di contenimento 3.3 correlato alla % di riduzione delle probabilità scelta dal DPO Score Danno (D) Indice di Rischio Teorico (IRT) senza azioni di contenimento correlato ai punteggi degli elementi che influenzano il danno 52,0 moltiplicazione P X D Indice di Rischio Reale (IRR) con azioni di contenimento moltiplicazione P X D

LO STUDIO E' STATO VALUTATO DAL DATA GOVERNACE BOARD (studio retrospettivo)

APPROVATO

APPROVATO: SOTTOPOSTO A VALUTAZIONE DEL COMIATO ETICO

SOSPESO: RICHIESTI CHIARIMENTI e/o DOCUMENTAZIONE AGGIUNTIVA SOSPESO: SOTTOPOSTO A VALLITAZIONE DEL COMITATO ETICO.

SOSPESO: SOTTOPOSTO A VALUTAZIONE DELL'AUTORITA' GARANTE

RESPINTO

Per retrospettivi indicare la Data della seduta del Data Govenance Board:

11-set-24

Qualora lo studio dovesse modificarsi in itinere in modo tale da incidere su Probabilità o Danno, dovrà essere aggiornato il registro trattamenti e rivista la valutazione dei rischi tenendo traccia delle diverse valutazioni effettua nel tempo