



FOGLIO INFORMATIVO STUDIO OSSERVAZIONALE

Versione 1.0 del 25 settembre 2023

Titolo del Protocollo: Studio osservazionale multicentrico retrospettivo per analizzare le complicanze infettive e l'esito clinico dei pazienti affetti da leucemia acuta linfoblastica trattati con inotuzumab ozogamicin (INO-FIRST).

Studio GIMEMA: INF0123

Promotore dello studio: Fondazione GIMEMA Franco Mandelli Onlus
Via Casilina, 5 - 00182 Roma

LA PREGHIAMO DI LEGGERE ATTENTAMENTE QUANTO SEGUE

Gentile Signora / Signore,

Le chiediamo di partecipare in modo del tutto volontario ad uno studio osservazionale promosso dalla Fondazione GIMEMA Franco Mandelli Onlus.

Questo documento ha lo scopo di informarla sulla natura dello studio e sui suoi obiettivi. Prima di dare il Suo consenso, La preghiamo di leggere le informazioni che seguono e di porre tutte le domande che ritiene necessarie per essere certo/a di aver compreso cosa comporta la Sua partecipazione. Lei avrà a disposizione tutto il tempo necessario per decidere se partecipare o meno.

Nel caso in cui, dopo aver letto e compreso tutte le informazioni ivi fornite, decidesse di voler partecipare allo studio, Le chiederemo di firmare e datare il modulo di Consenso Informato allegato a questo documento.

Riceverà una copia di questo foglio informativo e del modulo di consenso.

DESCRIZIONE E SCOPO DELLO STUDIO

Le viene chiesto di partecipare a questo studio perché Lei, è stato/a trattato/a con il farmaco inotuzumab ozogamicin (INO) - dopo l'approvazione del farmaco e secondo le indicazioni di AIFA – per la patologia da cui è affetto, ovvero la leucemia linfoblastica acuta (LLA).

Sebbene gli studi condotti fino ad oggi, abbiano dimostrato l'efficacia di INO e l'impatto di questo trattamento sulla sopravvivenza, sono ancora pochi i dati sulle possibili complicanze infettive, e non infettive, che potrebbero insorgere utilizzando questo farmaco e sul suo profilo di tossicità.

Lo studio per il quale Le viene chiesto il consenso, si propone dunque di analizzare l'insorgenza di complicanze infettive nei pazienti che, come Lei, vengono trattati con INO e di valutare l'impatto delle tossicità legate al farmaco sul decorso clinico dei pazienti e sulla fattibilità del trapianto allogenico.

INFORMAZIONI RACCOLTE DALLO STUDIO

Lo studio al quale Le chiediamo di partecipare è uno studio osservazionale; pertanto, non vi sono rischi legati allo stesso e non verranno svolte altre procedure o esami aggiuntivi rispetto a quelli previsti per la normale gestione clinica della Sua malattia.

Verranno raccolte solamente le informazioni che La riguardano disponibili nella Sua documentazione clinica.

Le descriviamo di seguito i dati che vorremmo raccogliere con il Suo consenso: storia clinica, dati relativi alla diagnosi ed alle caratteristiche della LLA, trattamento e risposta ad INO, eventuali complicanze infettive e/o ulteriori eventi avversi, dati su eventuale trapianto.



PARTECIPAZIONE ALLO STUDIO

L'adesione a questo studio è completamente volontaria e potrà essere ritirata in qualsiasi momento. L'uscita dallo studio, in qualsiasi momento e per qualsiasi ragione, comporterà la revoca del consenso al trattamento dei dati che La riguardano personali e particolari, fatta salva la possibilità di utilizzare i dati acquisiti anteriormente alla revoca.

La decisione di non partecipare allo studio, o la decisione di ritirarsi, non influenzerà in alcun modo le cure future: Lei riceverà comunque tutte le terapie previste per la Sua malattia, senza alcuna limitazione, ed i medici continueranno a seguirLa con la dovuta attenzione.

POTENZIALI BENEFICI DELLO STUDIO

Essendo uno studio osservazionale, non è previsto un beneficio diretto al singolo soggetto partecipante. Le informazioni ottenute da questo studio amplieranno le nostre conoscenze sulle complicanze infettive che potrebbero insorgere nei pazienti affetti dalla Sua stessa malattia, la leucemia linfoblastica acuta trattati con INO, al fine di migliorarne la gestione.

COMPENSO PER LA PARTECIPAZIONE ALLO STUDIO

Non riceverà alcun compenso per la partecipazione a questo studio.

PROTEZIONE DEI DATI

Le assicuriamo che la Sua Identità e tutti Suoi dati personali saranno trattati e tutelati in accordo al GDPR 2016/679, giusta informativa ex articolo 13 che Le è stata resa congiuntamente al presente foglio informativo.

La informiamo comunque che tutti i dati saranno esaminati e gestiti nel più rigoroso rispetto delle Linee Guida Etiche Internazionali per le Ricerche Biomediche che coinvolgono Soggetti Umani (Ginevra 1993), della Dichiarazione di Helsinki dell'Associazione Medica Mondiale (Helsinki 1964 e s.m.i.) e delle disposizioni normative italiane vigenti in materia di buona pratica clinica.

CHI CONTATTARE IN CASO DI NECESSITÀ

Per le domande relative allo studio, contatti il/la Prof./Prof.ssa Dott./Dott.ssa _____

Per ricevere una risposta alle domande sui Suoi diritti in qualità di soggetto che partecipa ad una ricerca, contatti i numeri:

Se Lei acconsente a partecipare allo studio, La preghiamo di firmare e datare personalmente il modulo di consenso informato in allegato.



CONSENSO INFORMATO STUDIO OSSERVAZIONALE
Versione 1.0 del 25 settembre 2023

Titolo del Protocollo: Studio osservazionale multicentrico retrospettivo per analizzare le complicanze infettive e l'esito clinico dei pazienti affetti da leucemia acuta linfoblastica trattati con inotuzumab ozogamicin (INO-FIRST).

Studio GIMEMA: INF0123

Promotore dello studio: Fondazione GIMEMA Franco Mandelli Onlus
Via Casilina, 5 - 00182 Roma

Io sottoscritto Nome e Cognome (in stampatello)

- Confermo di aver letto e compreso il foglio informativo relativo allo studio in oggetto e di aver avuto la possibilità di chiedere ed ottenere tutti i chiarimenti che ritenevo necessari dal medico che mi ha illustrato lo studio.
- Sono consapevole che la mia partecipazione è volontaria e che sono libero di ritirare il mio consenso in qualsiasi momento, senza dover fornire alcun motivo e senza che tale decisione influisca sui miei diritti e sulle cure mediche prestatemi.
- Sono consapevole che l'eventuale uscita dallo studio, in qualsiasi momento, comporterà la revoca del consenso al trattamento dei miei dati personali e particolari.

Presto il consenso alla partecipazione allo studio sopraindicato secondo quanto descritto nell'allegato foglio informativo.

Luogo e Data

Firma del paziente

Luogo e Data

Nome in stampatello del medico sperimentatore che ha spiegato il modulo informativo e raccolto il consenso

Firma del medico sperimentatore che ha spiegato il modulo informativo e raccolto il consenso

.....



INFORMATIVA PRIVACY
ex art.13 del Regolamento (UE) 2016/679 (in seguito “GDPR”)
Versione 1.0 del 25 settembre 2023

Titolo del Protocollo: Studio osservazionale multicentrico retrospettivo per analizzare le complicanze infettive e l'esito clinico dei pazienti affetti da leucemia acuta linfoblastica trattati con inotuzumab ozogamicin (INO-FIRST).

Studio GIMEMA: INF0123

Promotore dello studio: Fondazione GIMEMA Franco Mandelli Onlus
Via Casilina, 5 - 00182 Roma

Gentile Paziente,

ai sensi e per gli effetti dell'Articolo 13 del “GDPR”, La informiamo che il Centro sperimentatore e La Fondazione GIMEMA (Gruppo Italiano Malattie EMatologiche dell'Adulto) Franco Mandelli Onlus, in qualità di titolari del trattamento, ciascuno per gli ambiti di propria competenza, tratteranno alcuni Suoi dati personali al fine di eseguire lo studio GIMEMA INF0123:

***Studio osservazionale multicentrico retrospettivo per analizzare le complicanze infettive
e l'esito clinico dei pazienti affetti da leucemia acuta linfoblastica
trattati con inotuzumab ozogamicin (INO-FIRST)***

In particolare, in ottemperanza a quanto disposto dalla normativa di settore in materia di sperimentazione clinica no profit, il Centro sperimentatore e il GIMEMA tratteranno i seguenti dati personali:

- A) Dati anagrafici
- B) Dati relativi allo stato di salute
- C) Dati genetici

I dati di cui ai punti B) e C) si configurano come “particolari”, ai sensi dell'art. 9 del GDPR e verranno trattati nei limiti e con le garanzie previste dalla normativa applicabile.

1. BASE GIURIDICA E FINALITÀ DEL TRATTAMENTO

Il trattamento anzidetto è fondato sul Suo consenso ed è finalizzato:

- a) alla partecipazione allo studio GIMEMA INF0123 - *Studio osservazionale multicentrico retrospettivo per analizzare le complicanze infettive l'esito clinico dei pazienti affetti da leucemia acuta linfoblastica trattati con inotuzumab ozogamicin (INO-FIRST)*.
- b) conduzione di future attività di ricerca nell'ambito della leucemia linfoblastica acuta e delle infezioni.

2. MODALITÀ DEL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Il trattamento dei Suoi dati personali è realizzato, anche con l'ausilio di mezzi elettronici, per mezzo delle operazioni indicate all'art. 4 n. 2) GDPR. Il medico che La seguirà nello studio La identificherà con un codice: i dati che La riguardano, raccolti nel corso dello studio, ad eccezione del Suo nominativo, saranno trasmessi a GIMEMA, registrati, elaborati e conservati per 25 anni dalla data di chiusura dello studio unitamente a tale codice, in forma quindi pseudonimizzata. Soltanto il medico e i soggetti autorizzati potranno collegare questo codice al Suo nominativo.

Trascorsi i 25 anni i Suoi dati saranno completamente anonimizzati.

3. OBBLIGATORIETÀ DEL CONFERIMENTO

3.1. Il conferimento dei dati di cui alla presente informativa è obbligatorio ai fini della partecipazione allo studio. Il consenso da Lei prestato potrà essere revocato in ogni momento e senza fornire alcuna giustificazione. In tal caso, non saranno raccolti ulteriori dati che La riguardano, fermo restando l'utilizzazione di quelli eventualmente già raccolti per determinare, senza alterarli, i risultati della ricerca.

3.2. Il conferimento dei dati per le finalità di cui al punto 1 lett. b) è facoltativo.

4. DESTINATARI DEI DATI

I Suoi dati saranno diffusi solo in forma rigorosamente anonima, ad esempio attraverso pubblicazioni scientifiche, statistiche e convegni scientifici. La Sua partecipazione allo studio implica che il personale della Fondazione appositamente nominato, il Comitato etico e le autorità sanitarie italiane potranno conoscere i dati che La riguardano, contenuti anche nella Sua documentazione clinica originale, con modalità tali da garantire la riservatezza della Sua identità, anche successivamente alla conclusione dello studio. Inoltre, al solo scopo di consentire l'adempimento degli obblighi legali in materia di segnalazione degli Eventi Avversi, i Suoi dati potranno essere trasmessi a Pfizer s.r.l., azienda titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio del farmaco in studio.

5. TRASFERIMENTO DEI DATI ALL'ESTERO

I Suoi dati non saranno trasferiti extra UE, salvo che per le eventuali comunicazioni di farmacovigilanza a Pfizer s.r.l. (quale Azienda titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio del farmaco in studio). In tal caso, il trasferimento avverrà nel rispetto delle garanzie di cui al Capo V del GDPR.

6. CONSERVAZIONE

I Suoi dati saranno conservati in forma pseudonimizzata per le finalità per le quali sono state raccolti e trattati così come esplicitate al punto 1 della presente informativa, e comunque nel rispetto delle specifiche disposizioni di legge in materia di conservazione dei documenti essenziali relativi allo studio. I dati ottenuti nel corso di una sperimentazione clinica fanno parte della storia dei progressi scientifici a beneficio dell'uomo e, a distanza di anni, potrebbero essere utilizzati come preziosa fonte di informazioni al fine di valutare a lungo termine gli effetti di un trattamento, le tossicità tardive, gli *outcome* di sopravvivenza, le recidive e le complicanze che potrebbero insorgere a distanza di tempo per garantire scelte terapeutiche più mirate. Per tale motivo, i Suoi dati saranno conservati per 25 anni dalla data di chiusura dello studio. Decorso tale periodo, il Promotore provvederà a rendere i Suoi dati completamente anonimi.

7. RESPONSABILE PROTEZIONE DATI (*Data Protection Officer*)

La Fondazione ha provveduto a nominare un Responsabile della protezione dei dati contattabile al seguente indirizzo: dpo@gimema.it

Il Centro sperimentale ha provveduto a nominare un Responsabile della protezione dei dati contattabile al seguente indirizzo:.....



8. I TITOLARI DEL TRATTAMENTO

Titolari del trattamento dei dati personali nell'indicata sperimentazione sono:

Fondazione GIMEMA Franco Mandelli Onlus (Gruppo Italiano Malattie EMatologiche dell'Adulto)

Via Casilina, 5 00182 – ROMA

www.gimema.it

CENTRO SPERIMENTATORE

Referente:

Indirizzo:

Telefono:

Posta elettronica:

9. DIRITTI DELL'INTERESSATO

In qualunque momento potrà conoscere i dati che La riguardano, sapere come sono stati acquisiti, verificare se sono esatti, completi, aggiornati e ben custoditi, ricevere i dati da Lei forniti in un formato strutturato, di uso comune e leggibile da dispositivo automatico, revocare il consenso eventualmente prestato relativamente al trattamento dei Suoi dati in qualsiasi momento ed opporsi in tutto o in parte, al trattamento. Tali diritti possono essere esercitati attraverso specifica istanza da indirizzare tramite raccomandata – o pec – al Centro Sperimentatore o, per suo tramite a GIMEMA. Ha altresì diritto di proporre reclamo al Garante per la protezione dei dati personali.

10. CONSENSO

10.1 Consenso al trattamento dei dati per la partecipazione allo Studio

Letta l'informativa che precede, sottoscrivendo tale modulo, acconsento al trattamento dei miei dati personali e particolari per gli scopi della ricerca nei limiti e con le modalità indicate nell'informativa fornitami con il presente documento.

Nome e Cognome dell'interessato (in stampatello) _____

FIRMA DELL'INTERESSATO

LUOGO E DATA _____

10.2 Consenso al trattamento dei dati per future attività di ricerca

Letta l'informativa che precede acconsento al trattamento dei miei dati personali e particolari al fine di essere ricontattato per future attività di ricerca nell'ambito della leucemia linfoblastica acuta e delle infezioni.

Firma dell'interessato _____

Luogo e Data _____



10.3. Consenso al trattamento dei dati a seguito dell'interruzione volontaria della partecipazione allo Studio

Letta l'informativa che precede, acconsento al trattamento dei miei dati personali e particolari acquisiti nel corso dello studio anche una volta interrotta la mia partecipazione allo stesso, comunque in forma pseudonimizzata e per le finalità proprie dello studio stesso.

Firma dell'interessato _____

Luogo e Data _____