

Titolo	MITO TR1: STUDIO DEI FATTORI BIOLOGICI CIRCOLANTI NELLE NEOPLASIE GINECOLOGICHE (OVAIO, CERVIC UTERINA, ENDOMETRIO)
Obiettivo primario	Nelle pazienti con carcinoma dell'ovaio, carcinoma della cervice uterina e carcinoma dell'endometrio, valutare il <i>significato prognostico</i> di alcuni polimorfismi del singolo nucleotide (SNPs) (ERCC1 C118T, ERCC1 C8092A, XPA C114T, XPG Asp1104His, XPD Lys751Gln, CDA Lys27Gln, RRM1 C524T, e P53 Arg72Pro) e dello stato mutazionale della proteina p53, in termini di sopravvivenza libera da ripresa/progressione (SLR/SLP) e sopravvivenza globale (SG).
Obiettivo secondario	Valutare il ruolo <i>predittivo</i> di tali SNPs e dello stato mutazionale della proteina p53 nella risposta ad una chemioterapia comprendente platino e/o gemcitabina, in termini di sopravvivenza libera da ripresa/progressione (SLR/SLP) e sopravvivenza globale (SG).
Criteri di inclusione	<ul style="list-style-type: none"> • Diagnosi citologica/istologica di carcinoma dell'ovaio, carcinoma della cervice uterina e carcinoma dell'endometrio • Qualsiasi età e stadio • Nelle pazienti sottoposte a trattamento chemioterapico, il regime di chemioterapia deve comprendere il platino (cisplatino o carboplatino) e/o, limitatamente alle pazienti con carcinoma ovarico, la gemcitabina Aspettativa di vita di almeno 3 mesi
Criteri di esclusione	<ul style="list-style-type: none"> • Precedente o concomitante neoplasia maligna, escluso il carcinoma cutaneo baso-o spino cellulare e il carcinoma <i>in situ</i> della cervice uterina, purchè adeguatamente trattati • Impossibilità delle pazienti ad accedere alla Struttura • Rifiuto del consenso informato
Disegno	Un prelievo di sangue periferico (circa 15 ml) sarà eseguito al momento della diagnosi, alla ripresa, oppure in una qualsiasi fase del trattamento chemioterapico.
N. pz da arruolare	500-600 547 pazienti arruolate al 01/03/2012

Per informazioni

Anna Maria Mosconi annamaria.mosconi@alice.it