

Titolo:	Nutritional status and Body composition impact on gynecological patients treated with innovative cancer therapies (the MITO 50 - NOBODY cancer multicenter study)
Patologia:	Tumori ginecologici
Tipo di Studio:	Osservazionale farmacologico prospettico, no profit, multicentrico
Fase:	Non Applicabile
Principali criteri di inclusione:	1. Età superiore a 18 anni; 2. Diagnosi citoistologica di neoplasia dell'endometrio avanzata in trattamento oncologico attivo con ICIs (pembrolizumab; pembrolizumab-lenvatinib; dostarlimab), da soli o in terapia combinata, oppure 3. Diagnosi citoistologica di neoplasia della cervice uterina avanzata in trattamento oncologico attivo con ICIs (cemiplimab; pembrolizumab), da soli o in terapia combinata, oppure 4. Diagnosi citoistologica di neoplasia ovarica avanzata in trattamento oncologico attivo con PARP-inibitori (olaparib; niraparib; rucaparib), da soli o in terapia combinata 5. Nuova prescrizione di uno degli inibitori PD-1/PD-L1 e di inibitori di PARP approvati, da solo o in terapia di associazione, seguendo le indicazioni dell'Agenzia regolatoria italiana (AIFA). 6. Pazienti capaci di aderire alle procedure previste da studio.
Principali criteri di esclusione:	Non sono presenti criteri di esclusione.
Sede e contatti	Promotore: Clinica Oncologica, AOU delle Marche Sperimentatore Principale: Dott.ssa Rossana Berardi rossana.berardi@ospedaliriuniti.marche.it Centro Partecipante: S.C. Oncologia Area Nord Ospedale Regina Montis Regalis di Mondovì - ASL CN1 Sperimentatore Principale: Dott.ssa Emanuela Miraglio emanuela.miraglio@aslcn1.it ricerca.oncologia@aslcn1.it