



GRUPPO DI STUDIO:

Effetti del trattamento con gli "nuovi anticoagulanti orali" o "Inibitori orali diretti" sulla ricanalizzazione precoce del tromboembolismo venoso, valutazione ultrasonografica e clinica

Coordinatore: C. Allegra

Scopo del gruppo di studio è raccogliere i dati clinico-strumentali dei soggetti sottoposti a trattamento con inibitori orali diretti (IOD) per tromboembolismo venoso.

I pazienti aderenti allo studio saranno divisi in due gruppi:

gruppo A: pazienti che iniziano direttamente la terapia con IOD per tromboembolismo acuto

gruppo B: pazienti che iniziano il trattamento con IOD dopo aver effettuato il trattamento con anticoagulanti classici e sospesi per assenza di compliance.

Saranno rilevati di base e dopo 7, 14, 21 e 28 giorni e in seguito al terzo e sesto mese:

- dati clinici
- valutazione con eco color Doppler

End point primari:

- a) tempo di ricanalizzazione dell'asse trombozzato
- b) caratteristica della ricanalizzazione (completa, parziale, limitata)

End point secondari:

- a) stato dell'apparato valvolare
- b) complicanze del trattamento

Contatti:

prof. Claudio Allegra – allegra@mclink.it

Segreteria SIDV: segreteria@sidv.net