

MISURA DEI LIVELLI DI ANTICOAGULAZIONE IN PAZIENTI IN TRATTAMENTO CON FARMACI ANTICOAGULANTI ORALI AD AZIONE DIRETTA (DOAC) E COMPLICANZE EMORRAGICHE E TROMBOEMBOLICHE DURANTE IL FOLLOW-UP. STUDIO OSSERVAZIONALE, PROSPETTICO, MULTICENTRICO, START-FCSA

The MAS study("Measure And See" a START-FCSA study

QUESTIONARIO DI FATTIBILITA'

Gent.mo Collega,

Nel caso tu sia interessato alla partecipazione allo studio MAS FCSA_START, di cui abbiamo inviato la sinossi, ti chiediamo, cortesemente, di rispondere a queste brevi domande:

1.Il tuo Centro ha la possibilità di effettuare i prelievi sangue nella fase iniziale del trattamento al basale e al picco d'azione del farmaco (come indicato nella sinossi)?

Si

No

2.Il tuo Centro ha la possibilità di effettuare il prelievo di sangue dopo 3 e 6 mesi dall'inizio del trattamento con DOAC?

Si

No

3.Utilizzi provette contenenti sodio citrato alla concentrazione di 0.109M (3.2%)

Si

No

3. Hai la disponibilità di centrifugare, aliquotare e congelare rapidamente i campioni di sangue entro due ore dal prelievo?

Si

No

4. Hai la disponibilità di conservare i campioni in congelatori alla temperatura di:

- a -80°c Si No

- a-30°c Si No

5. esegui già regolarmente il follow up strutturato dei pazienti in DOAC, rivalutandoli ogni 3-6 mesi?

- a -80°c Si No

- a-30°c Si No

6. Quanti pazienti che iniziano un trattamento con DOAC per FANV pensi di potere arruolare in un anno?

- più di 10
- più di 50
- oltre 100
- altro

7. Quanti pazienti che iniziano un trattamento con DOAC per TEV pensi di potere arruolare in un anno?

- più di 10
- più di 50
- oltre 100
- altro