

SINOSSI STUDIO: Raccolta Dati Clinici (RADAC) TREMORE

<u>TITOLO</u>	Raccolta Dati Clinici (RADAC) TREMORE
<u>Disegno dello studio</u>	Studio clinico osservazionale, prospettico, multicentrico, non interventistico, no profit della durata di 10 anni per la creazione di una piattaforma di RAccolta DATi Clinici (RADAC) relativa alle sindromi tremorigene (RADAC TREMORE) cui abbiano accesso i diversi Centri per i disturbi del movimento distribuiti sul territorio italiano.
<u>Coordinatore</u>	Dott.ssa Roberto Erro Centro per le malattie neurodegenerative (CEMAND) Scuola medica salernitana AOU S. Giovanni di Dio e Ruggi D’Aragona Dipartimento A.I. di Scienze mediche Largo Città di Ippocrate 1, 84131, Salerno Telefono/Fax: 089/673952 E-mail: rerro@unisa.it
<u>Centro Promotore</u>	Dott. Roberto Erro, Università degli Studi di Salerno, Dipartimento di Medicina, Chirurgia e Odontoiatria “Scuola Medica Salernitana”
<u>Razionale</u>	Il tremore rappresenta il disturbo del movimento di più comune riscontro ed è fonte di un elevato grado di disabilità. Non sono però attualmente disponibili dati epidemiologici sulla distribuzione delle sindromi tremorigene sul territorio nazionale, poiché manca una raccolta dati sistematica, sia a livello regionale che nazionale. Descrivere le caratteristiche cliniche dell sindromi tremorigene e dei suoi fenotipi, studiare le variazioni territoriali e temporali, oltre che descrivere la storia naturale della patologia ed identificare sottotipi clinici, fattori di rischio e protettivi è fondamentale per la pianificazioni di trattamenti più efficaci.
<u>Obiettivo dello studio</u>	La RADAC TREMORE ha i seguenti obiettivi: 1. Raccogliere, valutare, organizzare e archiviare in modo continuativo e sistematico informazioni clinico - demografiche rilevanti su tutti i casi di tremori non-parkinsoniani che insorgono nella popolazione interessata, rendendole disponibili per futuri studi e ricerche 2. Promuovere l’uso nei diversi centri che si occupano di disturbi del movimento di sistemi di classificazione e registrazione uniformi e confrontabili 3. Descrivere le caratteristiche cliniche delle sindromi tremorigene e le loro variazioni territoriali e temporali, 4. Descrivere la storia naturale delle varie

	<p>sindromi tremorigene 5. Identificare sottotipi clinici e fattori di rischio e protettivi 6. Studiare le sindromi tremorigene rare. Le misurazioni di interesse saranno:</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ Anamnesi medica ▪ Esame neurologico con utilizzo di scale validate
<u>Popolazione oggetto di studio</u>	<p>La popolazione oggetto di studio è rappresentata da pazienti affetti da sindromi tremorigene che si rivolgono al Centro per le Malattie Neurodegenerative (CEMAND), Dipartimento di Medicina e Chirurgia, Sezione Neuroscienze, Università di Salerno (Salerno, Italia) come pazienti e agli altri Centri per i disturbi del movimento distribuiti sul territorio italiano.</p>
<u>Organizzazione e monitoraggio dello studio</u>	<p>I dati raccolti e processati, saranno elaborati e conservati in forma anonima sulla piattaforma centralizzata RADAC TREMORE.</p>
<u>Considerazioni statistiche</u>	<p>L'analisi dei dati mirerà alla raccolta dei dati ed all'analisi descrittiva del campione raccolto. Sia le variabili socio-demografiche sia le variabili cliniche raccolte saranno dettagliatamente descritte con statistiche adeguate. Le variabili continue saranno descritte tramite parametri di tendenza centrale (media e mediana) e di dispersione (deviazione standard, min-max, Q1-Q3) mentre le variabili categoriali saranno descritte con la frequenza assoluta e percentuale.</p>
<u>Durata dello studio</u>	<p>Lo studio avrà inizio dalla data di approvazione dello studio da parte del CE ed avrà durata di 10 anni</p>