

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۳/۰۹

تاثیر ژل رویال و پریمارین واژینال بر برخی مشکلات دوران یائسگی در زنان یائسه مراجعه کننده به کلینیک زنان بیمارستان هاجر شهرکرد

st_seyedi@skums.ac.ir

چکیده پروتکل

چکیده

این مطالعه با هدف تعیین تاثیر ژل رویال و پریمارین واژینال بر کیفیت زندگی زنان یائسه مراجعه کننده به کلینیک زنان و زایمان بیمارستان هاجر شهرکرد انجام شد. این مطالعه، یک کارآزمایی بالینی دوسوکور، تک مرکزی با تخصیص تصادفی بود. پزشک و بیماران از نوع داروی مصرفی اطلاع نداشتند. بیماران بر اساس برگی که گذاری شده، در یکی از گروه های مطالعه قرار داده شدند. جمعیت مورد مطالعه، زنان یائسه واجد شرایط مراجعه کننده به کلینیک زنان بیمارستان هاجر شهرکرد بودند. معیار ورود یائسگی بود. بیماران در صورت حساسیت به پریمارین یا غسل، از مطالعه خارج شدند. 90 زن یائسه به شکل تصادفی در گروه های ژل رویال، پریمارین یا ژل لوبریکانت قرار داده شدند (30 نفر در هر گروه). مداخله 3 ماه بود. کیفیت زندگی و بررسی سیتولوژیک واژن در ابتدا و انتهای مطالعه مورد ارزیابی قرار گرفت.

وضعیت بیمار گیری
بیمار گیری تمام شده
منبع مالی
دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار
2013-09-23, 1392/07/01

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار
2014-05-22, 1393/03/01

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته
خالی

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته
خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی
خالی

اطلاعات عمومی

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT2014112220043N1

تاریخ تایید ثبت در مرکز: 03-01-2015, 1393/10/13

زمان بندی ثبت: retrospective

آخرین بروز رسانی:

تعداد بروز رسانی ها: 0

تاریخ تایید ثبت در مرکز

2015-01-03, 1393/10/13

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

فاطمه سیدی

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

38133346692 98+

آدرس ایمیل

عنوان علمی کارآزمایی

تاثیر ژل رویال و پریمارین واژینال بر برخی مشکلات دوران یائسگی در زنان یائسه مراجعه کننده به کلینیک زنان بیمارستان هاجر شهرکرد

عنوان عمومی کارآزمایی

تاثیر ژل رویال و پریمارین واژینال بر کیفیت زندگی زنان یائسه مراجعه کننده به کلینیک زنان بیمارستان هاجر شهرکرد

هدف اصلی مطالعه

درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط ورود به مطالعه: یائسگی؛ زن متاهل؛ سن بین 50 تا 65؛

تشخیص آتروفی واژن شرایط خروج از مطالعه: دیابت ملیتوس؛ سابقه

کائسر اندومتر؛ سابقه سرطان پستان؛ پرولاپس مثانه؛ هورمون

درمانی؛ حساسیت به پریمارین یا محصولات غسل

سن

از سن 50 ساله تا سن 65 ساله

جنسیت

مونث

فاز مطالعه

1-2

گروه های کور شده در مطالعه

اطلاعات موجود نیست

حجم نمونه کل

آتروفی واژینال
مقاطع زمانی اندازه‌گیری
در ابتدا و انتهای مطالعه
نحوه اندازه‌گیری متغیر
تست پاپ اسمیر

گروه‌های مداخله

1

شرح مداخله

گروه پریمارین: بیماران در این گروه به مدت 3 ماه، با پریمارین
واژینال 0.625% درمان شدند. گروه ژل روبال: بیماران در این گروه
به مدت 3 ماه، با ژل روبال واژینال 15% در پایه ژل لوبریکانت درمان
شدند.

طبقه بندی

درمانی - داروها

2

شرح مداخله

گروه لوبریکانت: بیماران در این گروه به مدت 3 ماه، با ژل لوبریکانت
واژینال درمان شدند.

طبقه بندی

درمانی - داروها

مراکز بیمار گیری

1

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

کلینیک زنان بیمارستان هاجر شهرکرد

نام کامل فرد مسوول

دکتر فاطمه سیدی

آدرس خیابان

شهرکرد، رحمتیه، دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد شهرکرد

شهر

شهرکرد

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

حمایت کننده مالی

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد

نام کامل فرد مسوول

دکتر محمود مباشری

آدرس خیابان

شهرکرد، خیابان کاشانی، دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد

شهر

شهرکرد

ردیف بودجه

کد بودجه

آیا منبع مالی همان سازمان یا نهاد حمایت کننده مالی است؟
بلی

عنوان منبع مالی

دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد

درصد تامین مالی مطالعه توسط این منبع

100

بخش عمومی یا خصوصی

حجم نمونه پیش‌بینی شده: 90
تصادفی سازی (نظر محقق)
اختصاص تصادفی به گروه‌های مداخله و کنترل
توصیف نحوه تصادفی سازی
کور سازی (به نظر محقق)
دو سوبه کور
توصیف نحوه کور سازی
دارو نما
ندارد
اختصاص به گروه‌های مطالعه
موازی
سایر مشخصات طراحی مطالعه

کد ثبت در سایر مراکز ثبت بین‌المللی

خالی

تاییدیه کمیته‌های اخلاق

1

کمیته اخلاق

نام کمیته اخلاق

دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد

آدرس خیابان

شهرکرد، خیابان کاشانی، دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد

شهر

شهرکرد

کد پستی

تاریخ تایید

1392/06/03, 2013-08-25

کد کمیته اخلاق

92-3-7

بیماری‌های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

یائسگی

ICD-10

N95.1

توصیف کد ICD-10

Menopausal and female climacteric states

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

کیفیت زندگی

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در ابتدای مطالعه و انتهای مطالعه

نحوه اندازه‌گیری متغیر

پرسشنامه

متغیر پیامد ثانویه

1

شرح متغیر پیامد

کد پستی
تلفن
38333346692 98+
فکس
ایمیل
ahkarbasbafi2014@yahoo.com
آدرس صفحه وب

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد
نام کامل فرد مسوول
دکتر فاطمه سیدی
موقعیت شغلی
رزیدنت زنان و زایمان
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
آدرس خیابان
شهرکرد، خیابان کاشانی، دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد
شهر
شهرکرد
کد پستی
تلفن
38333346692 98+
فکس
ایمیل
ahkarbasbafi2014@yahoo.com
آدرس صفحه وب

برنامه انتشار

فایل داده شرکت کنندگان (IPD)
خالی
پروتکل مطالعه
خالی
نقشه آنالیز آماری
خالی
فرم رضایتنامه آگاهانه
خالی
گزارش مطالعه بالینی
خالی
کدهای استفاده شده در آنالیز
خالی
نظام دسته‌بندی داده (دیکشنری داده)
خالی

خالی
مبدا اعتبار از داخل یا خارج کشور
خالی
طبقه بندی منابع اعتبار خارجی
خالی
کشور مبدا
طبقه بندی موسسه تامین کننده اعتبار
خالی

فرد مسوول پاسخگویی عمومی کارآزمایی

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد
نام کامل فرد مسوول
دکتر فاطمه سیدی
موقعیت شغلی
رزیدنت زنان و زایمان
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
آدرس خیابان
دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد، گروه زنان و زایمان
شهر
شهرکرد
کد پستی
تلفن
38333346692 98+
فکس
ایمیل
ahkarbasbafi2014@yahoo.com
آدرس صفحه وب

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد
نام کامل فرد مسوول
دکتر فاطمه سیدی
موقعیت شغلی
رزیدنت زنان و زایمان
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
آدرس خیابان
شهرکرد، خیابان کاشانی، دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد
شهر
شهرکرد