

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۶/۲۰

کارآزمایی بالینی بررسی تأثیر کلشی سین آهسته رهش در تعدیل علائم مبتلایان به استئوآرتریت زانو

چکیده پروتکل

چکیده

هدف: بررسی تأثیر داروی کلشی سین آهسته رهش در تعدیل علائم مبتلایان به استئوآرتریت زانو و مقایسه آن با دارونما، طراحی: کارآزمایی بالینی تصادفی دو سو کور تک مرکزی در 81 بیمار مبتلا به استئوآرتریت زانو، معیارهای اصلی ورود و خروج: وجود معیارهای انجمن روماتولوژی آمریکا، معیارهای رادیو گرافیک & Kellgren Lawrence و معاینات بالینی و تست‌های آزمایشگاهی مبتنی بر استئوآرتریت ایدیوپاتیک زانو، روش انجام و مداخلات: پس از ثبت اطلاعات دموگرافیک و خصوصیات استئوآرتریت زانو، بیماران دوز کامل ناپروکسن (حداکثر روزانه 1 گرم، ساخت شرکت داروسازی مداوا) را به مدت 2 هفته پیش از درمان دریافت می‌کنند. سپس بیماران به صورت تصادفی به دو گروه کلشی سین (0.5 میلگرم دوبار در روز، ساخت شرکت داروسازی مداوا) و دارونما تقسیم شده، به مدت 4 ماه تحت مداخله قرار می‌گیرند. کلیه درمان‌های قبلی بیماران ادامه می‌یابد. بیماران در طول مدت مطالعه بصورت تلفنی از نظر مصرف داروها و نیز ایجاد عوارض جانبی تحت پیگیری قرار می‌گیرند. متغیرهای پیامد اصلی: در ابتدای مطالعه میزان درد بیماران بر اساس مقیاس آنالوگ دیداری (VAS)، میزان ناتوانی عملکردی بر اساس اندکس آرتریت دانشگاه‌های وسترن انتاریو و مک مستر (modified WOMAC) و میزان سلامت بالینی بیماران بر اساس پرسشنامه ارزیابی سلامتی (modHAQ) سنجیده شده، در ماه سوم و چهارم درمان نیز مجدداً مورد سنجش قرار می‌گیرد.

اطلاعات عمومی

نام اختصاری

-

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT2015071623240N1
تاریخ تایید ثبت در مرکز: 21-09-2015، ۱۳۹۴/۰۶/۳۰
زمان‌بندی ثبت: retrospective

آخرین بروز رسانی:

تعداد بروز رسانی‌ها: 0

تاریخ نایب ثبت در مرکز

2015-09-21، ۱۳۹۴/۰۶/۳۰

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

مریم السادات موسوی

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

+98 21 4444 5366

آدرس ایمیل

ms.mousavi@sbmu.ac.ir

وضعیت بیمار گیری

بیمار گیری تمام شده

منبع مالی

محقق

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

2012-03-20، ۱۳۹۱/۰۱/۰۱

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

2012-09-20، ۱۳۹۱/۰۶/۳۰

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی

خالی

عنوان علمی کارآزمایی

کارآزمایی بالینی بررسی تأثیر کلشی سین آهسته رهش در تعدیل علائم مبتلایان به استئوآرتریت زانو

عنوان عمومی کارآزمایی

تأثیر کلشی سین در استئوآرتریت

هدف اصلی مطالعه

درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط ورود به مطالعه: 1. وجود معیارهای کالج روماتولوژی آمریکا برای استئوآرتریت و معیارهای رادیو گرافیک Kellgren & Lawrence؛ 2. وجود استئوآرتریت در زانوها؛ 3. عدم وجود آرتریت ناشی از بیماری رسوب پیروفسفات کلسیم (CPPD) در سایر مفاصل؛ 4. عدم وجود سابقه gout و pseudo gout؛ 5. عدم وجود بیماری‌های التهابی بر اساس آزمایشات؛ 6. عدم ابتلا به بیماری‌های کبدی، کلیوی، بیماری‌های

بیماری‌های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

استئوآرتریت زانو

ICD-10

M 19.9

توصیف کد ICD-10

Arthrosis, unspecified

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

ارزیابی سلامتی

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

ماه سوم و ماه چهارم

نحوه اندازه‌گیری متغیر

(modified health assessment questionnaire (modHAQ

2

شرح متغیر پیامد

درد زانو

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

ماه سوم و ماه چهارم

نحوه اندازه‌گیری متغیر

(Visual Analog Scale (VAS

3

شرح متغیر پیامد

میزان ناتوانی عملکردی

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

ماه سوم و ماه چهارم

نحوه اندازه‌گیری متغیر

modified Western Ontario and McMaster Universities

arthritis (modified WOMAC) index

متغیر پیامد ثانویه

خالی

گروه‌های مداخله

1

شرح مداخله

بیماران دوز کامل ناپروکسن (حداکثر روزانه 1 گرم، شرکت داروسازی مداوا) را به مدت 2 هفته پیش از درمان دریافت کرده و سپس تحت درمان با دارونما قرار می‌گیرند.

طبقه بندی

دارو نما

2

شرح مداخله

بیماران دوز کامل ناپروکسن (حداکثر روزانه 1 گرم، شرکت داروسازی

قلبی عروقی، کاردیومیوپاتی، نوروپاتی متوسط تا شدید، مشکلات گوارشی (اسهال، درد شکم)، فیبرومیالژیا، عفونت، 7. عدم وجود سابقه تعویض مفصل زانو؛ 8. عدم مصرف داروهای با تداخل اثر با داروی کلشی سین؛ 9. عدم وجود هر یک از موارد زیر در آزمایشات: گلبول های سفید خون کمتر از 3500 در میلی لیتر، هموگلوبین کمتر از 10 میلیگرم در دسی لیتر، کراتینین بیشتر از 1.3 میلیگرم در دسی لیتر، آلانینوترانسفراز بیشتر از 45 واحد، اسید اوریک بیشتر از 6.5 میلیگرم در دسی لیتر. 10. از مصرف کورتون داخل مفصلی حداقل 2 ماه و از مصرف هیالورونیک اسید داخل مفصلی حداقل 3 ماه گذشته باشد؛ 11. حداقل 2 هفته ناپروکسن دریافت نموده باشد؛ 12. از مصرف گلوکز آمین، کندروئیتین سولفات یا متیل سولفونیل متان (MSM) حداقل 4 تا 6 ماه گذشته باشد؛ 13. عدم وجود کنترااندیکاسیون مصرف کلشی سین؛ 14. همکاری لازم در انجام مطالعه. شرایط خروج از مطالعه: 1. عدم مصرف داروها مطابق پروتوکول مطالعه یا تغییر در دوز آن‌ها؛ 2. ایجاد عوارض جانبی شدید و غیر قابل تحمل ناشی از کلشی سین یا دارونما؛ 3. تشدید غیر قابل تحمل درد زانو بدلیل مصرف کلشی سین یا دارونما؛ 4. مصرف مسکن‌ها حین دوره درمان به دلیلی غیر از درد زانو؛ 5. ترومای زانو یا هر مشکل تداخل کننده دیگر با استئوآرتریت زانو که مانع از ادامه مصرف دارو شود؛ 6. عدم مراجعه جهت پیگیری.

سن

از سن 35 ساله تا سن 75 ساله

جنسیت

هر دو

فاز مطالعه

2

گروه‌های کور شده در مطالعه

اطلاعات موجود نیست

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش‌بینی شده: 81

تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه‌های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

کور سازی (به نظر محقق)

دو سوپیه کور

توصیف نحوه کور سازی

دارو نما

دارد

اختصاص به گروه‌های مطالعه

موازی

سایر مشخصات طراحی مطالعه

جدول اعداد تصادفی

کد ثبت در سایر مراکز ثبت بین‌المللی

خالی

تائیدیه کمیته‌های اخلاق

1

کمیته اخلاق

نام کمیته اخلاق

کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

آدرس خیابان

بزرگراه شهید چمران خیابان یمن - خیابان شهید اعرابی جنب

بیمارستان آیت الله طالقانی

شهر

تهران

کد پستی

تاریخ تایید

1390/12/21, 2012-03-11

کد کمیته اخلاق

مداوا) را به مدت 2 هفته پیش از درمان دریافت کرده و سپس تحت درمان با کلشی سین با دوز 0.5 میلیگرم دوبار در روز (شرکت داروسازی مداوا) قرار می گیرند.
طبقه بندی
درمانی - داروها

مراکز بیمار گیری

1

آدرس خیابان
بزرگراه شهید چمران خیابان یمن - خیابان شهید اعرابی جنب بیمارستان آیت الله طالقانی
شهر
تهران
کد پستی
تلفن
+98 21 4444 5366
فکس
ایمیل
ms.mousavi@sbmu.ac.ir
آدرس صفحه وب

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی
نام کامل فرد مسوول
دکتر مریم السادات موسوی
موقعیت شغلی
دکتری متخصص پزشکی
سایر حوزه های کاری/تخصص ها
آدرس خیابان

بزرگراه شهید چمران خیابان یمن - خیابان شهید اعرابی جنب بیمارستان آیت الله طالقانی
شهر
تهران
کد پستی
تلفن
+98 21 4444 5366
فکس
ایمیل
ms.mousavi@sbmu.ac.ir
آدرس صفحه وب

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی
نام کامل فرد مسوول
دکتر مریم السادات موسوی
موقعیت شغلی
دکترای متخصص پزشکی
سایر حوزه های کاری/تخصص ها
آدرس خیابان

بزرگراه شهید چمران خیابان یمن - خیابان شهید اعرابی جنب بیمارستان آیت الله طالقانی
شهر
تهران
کد پستی
تلفن
+98 21 4444 5366
فکس
ایمیل
ms.mousavi@sbmu.ac.ir
آدرس صفحه وب

برنامه انتشار

فایل داده شرکت کنندگان (IPD)

خیابان شهید مدنی- مرکز پزشکی آموزشی درمانی امام حسین (ع)
شهر
تهران

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

حمایت کننده مالی
نام سازمان / نهاد
محقق
نام کامل فرد مسوول
دکتر مریم السادات موسوی
آدرس خیابان
بزرگراه شهید چمران خیابان یمن - خیابان شهید اعرابی جنب بیمارستان آیت الله طالقانی
شهر
تهران
ردیف بودجه
کد بودجه

آیا منبع مالی همان سازمان یا نهاد حمایت کننده مالی است؟
بلی
عنوان منبع مالی
محقق
درصد تامین مالی مطالعه توسط این منبع
100
بخش عمومی یا خصوصی
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 شهید بهشتی
نام کامل فرد مسوول
دکتر مریم السادات موسوی
موقعیت شغلی
دکتری متخصص پزشکی
سایر حوزه های کاری/تخصص ها

گزارش مطالعه بالینی
خالی
کدهای استفاده شده در آنالیز
خالی
نظام دسته‌بندی داده (دیکشنری داده)
خالی

خالی
پروتکل مطالعه
خالی
نقشه آنالیز آماری
خالی
فرم رضایتنامه آگاهانه
خالی