

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۴/۰۷

بررسی اثر زردچوبه بر چربی های خون، مالون دی آلدئید، اکوژنیسیته و آنزیم های کبدی در بیماران مبتلا به کبد چرب غیرالکلی

jarahzadeh.m@ajums.ac.ir

چکیده پروتکل

چکیده

این مطالعه با هدف تعیین اثر زردچوبه بر سطوح سرمی شاخص های لیپیدی (TG, HDL, LDL, VLDL, Total cholesterol)، آنزیم های کبدی (ALT, AST, GGT)، مالون دی آلدئید (MDA)، گلوکز ناشتا (FBS) و میزان اکوژنیسیته ی کبدی در سرم 60 بیماران مبتلا به کبد چرب غیر الکلی می باشد که یک مطالعه تجربی- مداخله ای می باشد. بیماران مبتلا به NAFLD به صورت تصادفی و دو سوکور به 2 گروه مورد (Case) و شاهد (control) تقسیم خواهند شد، که به ترتیب زردچوبه با دوز 2 گرم در روز و کپسول های دارونما حاوی 2 گرم آرد به مدت 2 ماه توسط بیمار مصرف خواهد شد. تجزیه و تحلیل آماری داده ها از طریق نرم افزار SPSS نسخه 17 صورت خواهد گرفت. در صورت مثبت بودن نتایج این مطالعه و در صورت تأیید می تواند به عنوان یک منبع قابل دسترس با خاصیت هیپولیپیدمیک و آنتی اکسیدانی جهت درمان کبد چرب مورد استفاده قرار گیرد.

وضعیت بیمار گیری بیمار گیری تمام شده منبع مالی

معاونت پژوهشی دانشکده پیراپزشکی علوم پزشکی جندی شاپور اهواز

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

2015-06-22, 1394/04/01

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

2015-11-22, 1394/09/01

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی

خالی

عنوان علمی کارآزمایی

بررسی اثر زردچوبه بر چربی های خون، مالون دی آلدئید، اکوژنیسیته و آنزیم های کبدی در بیماران مبتلا به کبد چرب غیرالکلی

عنوان عمومی کارآزمایی

اثر زردچوبه بر درمان کبد چرب غیر الکلی

هدف اصلی مطالعه

درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط ورود: عدم وجود حاملگی و شیردهی، عدم ابتلا به دیابت، اختلالات کبدی و صفراوی، بیماری سیروز و سلیاک، هیپاتیت B, C و هیپاتیت اتوایمیون، عدم ابتلا به فشار خون بالا، بیماری قلبی و عروقی، بیماری ریوی، بیماری کلیوی، سرطان، تیروئید، ویلسون و هماتوکروماتوز ارثی، عدم سابقه ی بستری یا ورزشکار بودن، عدم جراحی کاهش وزن در یکسال اخیر، عدم مصرف داروهای مانند تاموکسیفن، لیتوم، فنی تونین، آنتی بیوتیک، متفورمین، اسید اورسودی اکسی کولیک (UDCA)، عدم مصرف الکل، سیگار، عدم سابقه هیپوتیروئیدیسم و سندرم کوشینگ.

سن

از سن 18 ساله تا سن 60 ساله

جنسیت

هر دو

اطلاعات عمومی

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT2015092924262N1

تاریخ تأیید ثبت در مرکز: 25-10-2015, 1394/08/03

زمان بندی ثبت: registered_while_recruiting

آخرین بروز رسانی:

تعداد بروز رسانی ها: 0

تاریخ تأیید ثبت در مرکز

2015-10-25, 1394/08/03

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

مریم جراح زاده

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

9737 7755 21 98+

آدرس ایمیل

فاز مطالعه

مصادق ندارد

گروه‌های کور شده در مطالعه

اطلاعات موجود نیست

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش‌بینی شده: 60

تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه‌های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

کور سازی (به نظر محقق)

دو سویه کور

توصیف نحوه کور سازی

دارو نما

دارد

اختصاص به گروه‌های مطالعه

موازی

سایر مشخصات طراحی مطالعه

2

شرح متغیر پیامد

آلاین آمینوترانسفراز

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

غلظت ALT در خون به روش آنزیماتیک با کیت

3

شرح متغیر پیامد

گاما-گلوتامیل ترانس پپتیداز

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

غلظت GGT در خون به روش آنزیماتیک با کیت

4

شرح متغیر پیامد

قند خون ناشتا

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

غلظت گلوکز خون در حالت ناشتا در خون به روش آنزیماتیک با کیت

5

شرح متغیر پیامد

کلسترول تام

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

غلظت کلسترول سرم در حالت ناشتا در خون به روش آنزیماتیک با کیت

6

شرح متغیر پیامد

HDL-C

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

غلظت HDL-C سرم در حالت ناشتا در خون به روش آنزیماتیک با کیت

7

شرح متغیر پیامد

LDL-C

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

غلظت LDL-C سرم در حالت ناشتا در خون به محاسبه با روش Fried

8

شرح متغیر پیامد

VLDL

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

غلظت VLDL سرم در حالت ناشتا در خون به روش TG/5

کد ثبت در سایر مراکز ثبت بین‌المللی

خالی

تاییدیه کمیته‌های اخلاق

1

کمیته اخلاق

نام کمیته اخلاق

دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز

آدرس خیابان

بلوار گلستان

شهر

اهواز

کد پستی

1614896634

تاریخ تایید

1394/03/09, 2015-05-30

کد کمیته اخلاق

IR-AJUMS.REC.1394.104

بیماری‌های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

کبد چرب غیر الکلی

کد ICD-10

K76.0

توصیف کد ICD-10

Fatty (change of) liver, not elsewhere classified

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

آسیارات آمینوترانسفراز

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

غلظت AST در خون

9

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله
نحوه اندازه‌گیری متغیر
فاصله ی آخرین دنده با استخوان الیاک توسط متر نواری

شرح متغیر پیامد

تری گلیسرید

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

غلظت تری گلیسرید سرم در حالت ناشتا در خون به روش آنزیماتیک با کیت

10

شرح متغیر پیامد

استانوز کبدی

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

با استفاده از سونوگرافی

11

شرح متغیر پیامد

MDA

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

غلظت MDA در حالت ناشتا در خون به روش آنزیماتیک با کیت

متغیر پیامد ثانویه

1

شرح متغیر پیامد

وزن

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

وزن بدن بر حسب کیلوگرم

2

شرح متغیر پیامد

شاخص توده ی بدن

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

وزن بر حسب (کیلوگرم)/قد بر حسب (سانتی متر)×قد بر حسب (سانتی متر)

3

شرح متغیر پیامد

کل پروتئین دریافتی

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

پرسشنامه ی یادآمد خوراک

4

شرح متغیر پیامد

دور کمر

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

5

شرح متغیر پیامد

دور باسن

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

بزرگترین محیط باسن توسط متر نواری

6

شرح متغیر پیامد

فشار خون

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

(SBP-DBP)+ (DPB)/3

7

شرح متغیر پیامد

AST/ALT Ratio

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

از تقسیم غلظت خونی AST به ALT

8

شرح متغیر پیامد

نسبت دور کمر به دور باسن

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

حاصل از تقسیم دور کمر به دور باسن

9

شرح متغیر پیامد

کل انرژی دریافتی

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

پرسشنامه یادآمد خوراک

10

شرح متغیر پیامد

کل کربوهیدرات دریافتی

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

پرسشنامه ی یادآمد خوراک

11

شرح متغیر پیامد

کل چربی دریافتی

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از مداخله، 2 ماه بعد از شروع مداخله

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

دانشجوی کارشناسی ارشد علوم تغذیه
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
آدرس خیابان
اهواز، خیابان گلستان، دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز
شهر
تهران
کد پستی
1614896634
تلفن
9737 7755 21 98+
فکس
4040 8844 21 98+
ایمیل
jarahzadeh.m@ajums.ac.ir;
maryam.jarahzadeh@gmail.com;
maryam_jarahzadeh@yahoo.com
آدرس صفحه وب
ww.jarahzadeh.com