

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۳/۲۷

مقایسه موفقیت درمان رتینوپاتی پره ماچوریتی در نوزادان نارس با پروپرانولول خوراکی و گروه کنترل

چکیده پروتکل

چکیده

هدف از این مطالعه مقایسه موفقیت درمان رتینوپاتی پره ماچوریتی در نوزادان نارس با پروپرانولول خوراکی و گروه کنترل می باشد. مطالعه حاضر کارآزمایی بالینی تصادفی شده دو سوپه کور می باشد که بر روی 50 نوزاد زودرس متولد شده (23-31 هفته) با تشخیص رتینوپاتی انجام خواهد شد. کودکان با تشخیص رتینوپاتی و عدم وجود بیماریهای نظیر اختلال قلبی و انومالیهای مادرزادی قلب، برادیکاردی عود کننده، بلوک بطنی دهلیزی، کم فشاری خون، خونریزی مغزی، وارد مطالعه خواهند شد بروز عوارض شدید ناشی از مصرف پروپرانولول شامل برادی کاردی شدید یا کاهش فشارخون باعث قطع درمان در گروه مداخله خواهد بود. نوزادان نارس بر اساس block های تصادفی به دو گروه درمانی A و B تقسیم بندی می شوند. برای گروه A از داروی پروپرانولول خوراکی (2 میلی گرم / وزن/روز تقسیم بر 4 دز در نوزادان با سن تولد 26-31 هفته و 1 میلی گرم / وزن/روز تقسیم بر 4 دز در نوزادان با سن تولد 23-25 هفته) به اضافه درمان روتین طبق نظر چشم پزشکی تجویز خواهد شد. برای گروه B از درمان روتین رتینوپاتی طبق نظر چشم پزشکی استفاده می شود نوزادان تا پایان عروق سازی هر 2 هفته مورد معاینه قرار خواهند گرفت و سطح رتینوپاتی و میزان موفقیت درمان تخمین زده خواهد شد.

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

9002 3336 13 98+

آدرس ایمیل

rsharafi@gums.ac.ir

وضعیت بیمار گیری

بیمار گیری تمام شده

منبع مالی

معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی گیلان

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

2015-11-06, 1394/08/15

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

2016-06-21, 1395/04/01

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی

خالی

عنوان علمی کارآزمایی

مقایسه موفقیت درمان رتینوپاتی پره ماچوریتی در نوزادان نارس با پروپرانولول خوراکی و گروه کنترل

عنوان عمومی کارآزمایی

مقایسه موفقیت درمان رتینوپاتی پره ماچوریتی در نوزادان نارس با پروپرانولول خوراکی و گروه کنترل

هدف اصلی مطالعه

پیشگیری

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

کودکان با تشخیص رتینوپاتی و عدم وجود بیماریهای نظیر اختلال قلبی، انومالیهای مادرزادی قلب، برادیکاردی عود کننده، بلوک بطنی دهلیزی، کم فشاری خون، خونریزی مغزی، وارد مطالعه خواهند شد. بروز عوارض شدید ناشی از مصرف پروپرانولول شامل برادی کاردی شدید یا کاهش فشارخون باعث قطع درمان در گروه مداخله خواهد بود.

سن

بدون محدودیت سنی

جنسیت

اطلاعات عمومی

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT2015102524681N1

تاریخ تایید ثبت در مرکز: 13-11-2015, 1394/08/22

زمان بندی ثبت: registered_while_recruiting

آخرین بروز رسانی:

تعداد بروز رسانی ها: 0

تاریخ تایید ثبت در مرکز

2015-11-13, 1394/08/22

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

رضا شرفی

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی گیلان

گروه‌های کور شده در مطالعه
اطلاعات موجود نیست
حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش‌بینی شده: 50
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 گیلان

آدرس خیابان

خیابان نامجو

شهر

رشت

کد پستی

تاریخ تایید

1394/07/14, 2015-10-06

کد کمیته اخلاق

IR.GUMS.REC.1394.288

بیماری‌های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

رتینوپاتی پره ماچوریتی

کد ICD-10

H35.1

توصیف کد ICD-10

Retinopathy of prematurity

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

سطح رتینوپاتی

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

هر دو هفته تا پایان عروق سازی

نحوه اندازه‌گیری متغیر

درجه رتینوپاتی 1-5

متغیر پیامد ثانویه

خالی

گروه‌های مداخله

1

شرح مداخله

اروی پروپرانولول خوراکی (2 میلی گرم / وزن / روز تقسیم بر 4 در روز نوزادان با سن تولد 26-31 هفته و 1 میلی گرم / وزن / روز تقسیم بر 4 در روز نوزادان با سن تولد 23-25 هفته) به اضافه درمان روتین طبق نظر چشم پزشکی

طبقه بندی

پیشگیری

2

شرح مداخله

درمان روتین رتینوپاتی طبق نظر چشم پزشکی

طبقه بندی

پیشگیری

مراکز بیمار گیری

1

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

بیمارستان الزهرا

نام کامل فرد مسوول

دکتر رضا شرفی

آدرس خیابان

خیابان نامجو

شهر

رشت

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

حمایت کننده مالی

نام سازمان / نهاد

معاون پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی گیلان

نام کامل فرد مسوول

دکتر آبتین حیدرزاده

آدرس خیابان

فلکه گاز

شهر

رشت

ردیف بودجه

کد بودجه

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

بلی

عنوان منبع مالی

معاون پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی گیلان

درصد تامین مالی مطالعه توسط این منبع

100

بخش عمومی یا خصوصی

خالی

مبدأ اعتبار از داخل یا خارج کشور

خالی

9002 3336 13 98+
فکس
ایمیل
rsharafi@gums.ac.ir
آدرس صفحه وب

طبقه بندی منابع اعتبار خارجی
خالی
کشور مبدا
طبقه بندی موسسه تامین کننده اعتبار
خالی

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی گیلان
نام کامل فرد مسوول
دکتر رضا شرفی
موقعیت شغلی
استادیار
سایر حوزه های کاری/تخصص ها
آدرس خیابان
خیابان نامجو
شهر
رشت
کد پستی
تلفن
9002 3336 13 98+
فکس
ایمیل
Rsharafi@gums.ac.ir
آدرس صفحه وب

فرد مسوول پاسخگویی عمومی کارآزمایی

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی گیلان
نام کامل فرد مسوول
دکتر رضا شرفی
موقعیت شغلی
استادیار
سایر حوزه های کاری/تخصص ها
آدرس خیابان
خیابان نامجو
شهر
رشت
کد پستی
تلفن
9002 3336 13 98+
فکس
ایمیل
rsharafi@gums.ac.ir
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 دسته بندی داده (دیکشنری داده)
خالی

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی گیلان
نام کامل فرد مسوول
دکتر رضا شرفی
موقعیت شغلی
استادیار
سایر حوزه های کاری/تخصص ها
آدرس خیابان
خیابان نامجو
شهر
رشت
کد پستی
تلفن