

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۴/۱۹

بررسی اثر درمانی سیلی مارین در بیماران مبتلا به مالتیپل اسکلروزیس دریافت کننده ی سینووکس

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

تعیین اثر درمانی سیلی مارین در بیماران مبتلا به مالتیپل اسکلروزیس دریافت کننده ی سینووکس

طراحی

در این مطالعه 60 بیمار مبتلا به اسکلروز مولتیپل و دارای شرایط ورود به مطالعه که به بیمارستان کاشانی واقع در شهر اصفهان مراجعه می کنند، انتخاب می شوند. شرکت کنندگان بصورت تصادفی به دو گروه مداخله و کنترل تقسیم شده و به هر یک از شرکت کنندگان یک کد اختصاص داده می شود.

نحوه و محل انجام مطالعه

بیماران مراجعه کننده به مرکز درمانی کاشانی در شهر اصفهان حتما باید توسط نورولوژیست از نظر ابتلا به بیماری مالتیپل اسکلروزیس تأیید شوند. انجام تمامی مراحل آزمایش با کسب رضایت کافی از بیماران انجام می پذیرد. این بیماران مالتیپل اسکلروزیس وارد یک مطالعه ی کلینیکیال تراپال تصادفی دو سو کور خواهند شد.

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

معیار ورود: جمعیت مورد مطالعه بین افراد مبتلا به مالتیپل اسکلروزیس واقع در مرکز درمانی کاشانی در شهر اصفهان می باشند که داروی سینووکس را کمتر از 1 سال مصرف می کنند. معیار خروج: بیماران مبتلا به مالتیپل اسکلروزیس درمان شده با سایر داروهای تجاری اینترفرون بتا و داروهای ایمنو ساپرسیو و همچنین بیمارانی که قبلا سینووکس دریافت کرده اند و درمان آنها قطع شده از مطالعه حذف می شوند.

گروه های مداخله

گروه مداخله: بیماران مبتلا به مالتیپل اسکلروزیس تحت درمان با سینووکس و سیلی مارین گروه کنترل: بیماران مبتلا به مالتیپل اسکلروزیس تحت درمان با سینووکس و دارونما

متغیرهای پیامد اصلی

سطح سرمی اینترفرون 10، 17، 23، 35؛ سطح سرمی اینترفرون گاما؛ سطح سرمی فاکتور رشد تومور بتا

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20171220037977N1

تاریخ تأیید ثبت در مرکز: ۱۳۹۶/۱۰/۱۷, 07-01-2018

زمان بندی ثبت: prospective

آخرین بروز رسانی: ۱۳۹۶/۱۰/۱۷, 07-01-2018
تعداد بروز رسانی ها: 0
تاریخ تأیید ثبت در مرکز
۱۳۹۶/۱۰/۱۷, 2018-01-07

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

وحید شایگان نژاد

نام سازمان / نهاد

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

6292 3667 31 98+

آدرس ایمیل

shaygannejad@med.mui.ac.ir

وضعیت بیمار گیری

بیمار گیری تمام شده

منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

2018-02-20, ۱۳۹۶/۱۲/۰۱

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

2018-04-20, ۱۳۹۷/۰۱/۳۱

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته

2018-02-20, ۱۳۹۶/۱۲/۰۱

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته

2018-04-20, ۱۳۹۷/۰۱/۳۱

تاریخ خاتمه کارآزمایی

خالی

عنوان علمی کارآزمایی

بررسی اثر درمانی سیلی مارین در بیماران مبتلا به مالتیپل اسکلروزیس دریافت کننده ی سینووکس

عنوان عمومی کارآزمایی

سیلی مارین در مالتیپل اسکلروزیس

هدف اصلی مطالعه

درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

افراد مبتلا به مالتیپل اسکلروزیس که به بیمارستان کاشانی در شهر

بیماری‌های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

اثر درمانی سیلی مارین

کد ICD-10

توصیف کد ICD-10

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

سطح سرمی اینترلوکین 10

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

2 ماه قبل از شروع مداخله، 6 ماه پس از مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

الایزا

2

شرح متغیر پیامد

سطح سرمی اینترلوکین 17

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

2 ماه قبل از شروع مداخله، 6 ماه پس از مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

الایزا

3

شرح متغیر پیامد

سطح سرمی اینترلوکین 23

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

2 ماه قبل از شروع مداخله، 6 ماه پس از مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

الایزا

4

شرح متغیر پیامد

سطح سرمی اینترلوکین 35

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

2 ماه قبل از شروع مداخله، 6 ماه پس از مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

الایزا

5

شرح متغیر پیامد

سطح سرمی اینترفرون گاما

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

2 ماه قبل از شروع مداخله، 6 ماه پس از مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

الایزا

6

شرح متغیر پیامد

سطح سرمی فاکتور رشد تومور بتا

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

2 ماه قبل از شروع مداخله، 6 ماه پس از مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

اصفهان مراجعه می‌کنند. بیمارانی که داروی سینووکس را کمتر از 1 سال مصرف می‌کنند.

شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

بیماران مبتلا به مالتیپل اسکلروزیس درمان شده با سایر داروهای

تجاری اینترفرون بتا و داروهای ایمنوساپرسیو بیمارانی که قبلا

سینووکس دریافت کرده اند و درمان آنها قطع شده است

سن

بدون محدودیت سنی

جنسیت

هر دو

فاز مطالعه

3

گروه‌های کور شده در مطالعه

- شرکت کننده
- مراقب بالینی
- محقق
- ارزیابی کننده پیامد
- آنالیز کننده داده

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش‌بینی شده: 60

حجم نمونه تحقق یافته: 60

تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه‌های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

تصادفی تصادفی، خوشه ای با استفاده از جدول اعداد تصادفی

کور سازی (به نظر محقق)

دو سوبه کور

توصیف نحوه کور سازی

قرص ها در جعبه های یکسان می باشد. دارو و پلاسیبو کد بندی می

شود در حالی که پزشک و داروخانه و بیماران اطلاعی از کد ها ندارند.

دارو نما

دارد

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

کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی اصفهان

آدرس خیابان

ایران، اصفهان، خیابان هزارجریب، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان

شهر

اصفهان

استان

اصفهان

کد پستی

81746-73461

تاریخ تایید

1396/07/01, 2017-09-23

کد کمیته اخلاق

Ir.mui.rec.1395.1.012

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

درصد تامین مالی مطالعه توسط این منبع
100

طبقه بندی موسسه تامین کننده اعتبار
دانشگاهی

فرد مسوول پاسخگویی عمومی کارآزمایی

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

متغیر پیامد ثانویه

گروه‌های مداخله

1

گروه مداخله: قرص سیلی مارین، 140 میلی گرم، 3 بار در روز، به مدت 6 ماه، به صورت خوراکی

2

گروه کنترل: قرص پلاسبو، 140 میلی گرم، 3 بار در روز، به مدت 6 ماه، به صورت خوراکی

مراکز بیمار گیری

1

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

ایران، اصفهان، خیابان هزارجریب، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان
شهر
اصفهان
استان
اصفهان
کد پستی
81746-73461
تلفن
0048 3668 31 98+
ایمیل
Shaygannejad@med.mui.ac.ir

برنامه انتشار

فایل داده شرکت کنندگان (IPD)
هنوز تصمیم نگرفته‌ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست
پروتکل مطالعه
هنوز تصمیم نگرفته‌ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست
نقشه آنالیز آماری
هنوز تصمیم نگرفته‌ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست
فرم رضایتنامه آگاهانه
هنوز تصمیم نگرفته‌ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست
گزارش مطالعه بالینی
هنوز تصمیم نگرفته‌ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست
کدهای استفاده شده در آنالیز
هنوز تصمیم نگرفته‌ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست
نظام دسته‌بندی داده (دیکشنری داده)
هنوز تصمیم نگرفته‌ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست

ایران، اصفهان، خیابان هزارجریب، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان
شهر
اصفهان
استان
اصفهان
کد پستی
81746-73461
تلفن
0048 3668 31 98+
ایمیل
Shaygannejad@med.mui.ac.ir

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی اصفهان
نام کامل فرد مسوول
وحید شایگان نژاد
موقعیت شغلی
استاد
آخرین مدرک تحصیلی
متخصص
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
نورولوژی
آدرس خیابان