

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۶/۲۰

مقایسه تاثیر بتا-دی-مانورونیک اسید با دارونما در بیماران مبتلا به میلودیسیپلازی و بررسی عوامل بالینی و پاراکلینیکال وابسته به آن قبل و بعد از درمان

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

هدف اصلی این مطالعه بررسی بی خطر بودن و کارایی بتا-دی-مانورونیک اسید در بیماران مبتلا به سندرم میلودیسیپلازی می باشد.

طراحی

در این مطالعه که کارآزمایی بالینی فاز 2-1 می باشد، 28 بیمار مبتلا به سندرم میلودیسیپلازی و دارای شرایط ورود به مطالعه انتخاب می شوند. به منظور تصادفی سازی بیماران به دو گروه مداخله و کنترل، ابتدا 7 بلوک 4 تایی مختلف از حروف C و T (که این حروف نشانگر گروه های مداخله و کنترل هستند) ایجاد می شوند (2 نفر از افراد متعلق به گروه مداخله و 2 نفر از گروه کنترل میباشند). سپس این بلوک ها با قرعه کشی به طور تصادفی انتخاب گردیده تا یک ترکیب 28 تایی به ترتیب از بلوک ها بدست آید. ترکیب بدست آمده حروف ها تک و به ترتیب در 28 پاکت در بسته قرار داده میشوند و با مراجعه هر بیمار به ترتیب یک پاکت باز میشود تا مشخص شود که بیمار در چه گروهی قرار می گیرد.

نحوه و محل انجام مطالعه

28 بیمار بالای 18 ساله مبتلا به MDS با توجه به معیارهای ورود به مطالعه (بیمارانی که بر اساس معیارهای IPSS SCORE در گروه کم خطر و اینترمدیت یک هستند) در درمانگاه هماتولوژی انکولوژی بیمارستان امام خمینی تهران در ویزیت اولیه توسط پزشک متخصص هماتولوژی انکولوژی انتخاب می شوند. بیماران بعد از پرکردن فرم رضایت نامه و پرسشنامه اولیه به دو گروه کنترل و درمان به صورت یک به یک بر اساس اطلاعات دموگرافیک به دو گروه 14 نفره تقسیم می شوند. مطالعه به صورت دو سوبه کور تصادفی انجام خواهد شد و بیماران و پژوهشگر مسببول جمع آوری اطلاعات، از نوع داروی مصرفی بیمار اطلاعی ندارند.

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

معیارهای ورود: (1) بیماران هر دو جنس زن و مرد باشند، (2) سن بالای 18 سال، (3) بیماری سندرم میلودیسیپلازی جدید و در طی 3 ماه گذشته تشخیص داده شده باشد، (4) میزان ریسک بر اساس IPSS SCORE در گروه کم خطر یا اینترمدیت 1 risk 1 IPSS low/int-1 باشد، (5) بیمار قادر به پر کردن فرم رضایت نامه باشد، (6) عملکرد ارگان های مانند کبد و کلیه نرمال باشد، (7) درمان های سیستمیک قبلی مانند شیمی درمانی یا رادیو تراپی نگرفته باشد، (8) بیماری تایید پاتولوژیک داشته باشد، (9) بیمارانی که میزان بلاست مغز استخوان زیر 5 درصد باشد. معیارهای عدم ورود: (1) زنان باردار و زنان شیرده، (2) شرکت در سایر کارآزمایی های بالینی طی 4 هفته ی گذشته، (3) بیماران که از نظر IPSS SCORE در گروه پر خطر و اینترمدیت 2 باشند، (4) ابتلا به سایر بیماری های زمینه ای از قبیل بیماریهای کبدی، کلیوی، خونی،

گوارشی، هورمونی، قلبی، ریوی، عصبی یا نخاعی

گروه های مداخله

گروه تحت درمان (14 بیمار) به شکل خوراکی میزان 1500 میلی گرم در روز (به صورت سه قرص 500 میلی گرمی در روز) بتا-دی-مانورونیک اسید را به همراه داروهای رایج در درمان بیماری، به مدت 12 هفته دریافت خواهند کرد. گروه کنترل (14 بیمار) دارونما را به همراه داروهای رایج در درمان بیماری، بصورت خوراکی برای مدت 12 هفته دریافت خواهند کرد.

متغیرهای پیامد اصلی

میانگین تعداد لکوسیت ها؛ میانگین میزان هموگلوبین؛ میانگین تعداد پلاکتها؛ میانگین سطح سرمی لاکتات دهیدروژناز؛ میانگین تعداد سلولهای بلاست در لام خون محیطی

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20130622013739N11
تاریخ تایید ثبت در مرکز: 07-02-2018، 1396/11/18
زمان بندی ثبت: registered_while_recruiting

آخرین بروز رسانی: 07-02-2018، 1396/11/18

تعداد بروز رسانی ها: 0

تاریخ تایید ثبت در مرکز

07-02-2018، 1396/11/18

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

عباس میرشفیعی

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی تهران

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

+98 21 8895 4913

آدرس ایمیل

mirshafiey@tums.ac.ir

وضعیت بیمار گیری

بیمار گیری تمام شده

توصیف نحوه کور سازی

28 بیمار بالای 18 ساله مبتلا به MDS با توجه به معیارهای ورود به مطالعه (بیمارانی که بر اساس معیارهای IPSS SCORE در گروه کم خطر و اینترمدیت یک هستند) در درمانگاه هماتولوژی انکولوژی در ویزیت اولیه توسط پزشک متخصص هماتولوژی انکولوژی انتخاب می شوند. بیماران بعد از پرکردن فرم رضایت نامه و پرسشنامه اولیه به دو گروه کنترل و درمان به صورت یک به یک بر اساس اطلاعات دموگرافیک، تقسیم می شوند. مطالعه به صورت دو سويه کور تصادفی انجام خواهد شد و بیماران و پژوهشگر مسئول جمع آوری اطلاعات، از نوع داروی مصرفی بیمار اطلاعی ندارند.

دارو نما

دارد

اختصاص به گروه های مطالعه

موازی

سایر مشخصات طراحی مطالعه

کد ثبت در سایر مراکز ثبت بین المللی

خالی

تاییدیه کمیته های اخلاق

1

کمیته اخلاق

نام کمیته اخلاق

کمیته اخلاق مجتمع بیمارستانی امام خمینی تهران

آدرس خیابان

مجتمع بیمارستانی امام خمینی، بلوار کشاورز، خیابان قریب

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

14197-33141

تاریخ تایید

1396/10/18, 2018-01-08

کد کمیته اخلاق

IR.TUMS.IKHC.REC.1396.4176

بیماری های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

سندرم میلودیسپلازی

کد ICD-10

D46.9

توصیف کد ICD-10

Myelodysplastic syndrome, unspecified

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

میانگین تعداد لوکوسیت ها

مقاطع زمانی اندازه گیری

قبل از درمان و بعد از 12 هفته از شروع درمان

نحوه اندازه گیری متغیر

شمارش سلولی با دستگاه

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

1396/10/26, 2018-01-16

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

1397/02/31, 2018-05-21

تاریخ شروع بیمار گیری تحقق یافته

خالی

تاریخ پایان بیمار گیری تحقق یافته

خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی

خالی

عنوان علمی کارآزمایی

مقایسه تاثیر بتا-دی-مانورونیک اسید با دارونما در بیماران مبتلا به میلودیسپلازی و بررسی عوامل بالینی و پاراکلینیکال وابسته به آن قبل و بعد از درمان

عنوان عمومی کارآزمایی

ارزیابی اثر درمانی مانورونیک اسید در سندرم میلودیسپلازی

هدف اصلی مطالعه

درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

(1) بیماران هر دو جنس زن و مرد باشند (2) سن بالای 18 سال (3) بیماری سندرم میلودیسپلازی جدید و در طی 3 ماه گذشته تشخیص داده شده باشد (4) میزان ریسک بر اساس IPSS SCORE در گروه کم خطر یا اینترمدیت 1 risk 1 IPSS low/int-1 باشد (5) بیمار قادر به پر کردن فرم رضایت نامه باشد (6) عملکرد ارگان های مانند کبد و کلیه نرمال باشد (7) درمان های سیستمیک قبلی مانند شیمی درمانی یا رادیو تراپی نگرفته باشد (8) بیماری تایید پاتولوژیک داشته باشد (9) بیمارانی که میزان بلاست مغز استخوان زیر 5 درصد باشد.

شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

زنان باردار و زنان شیرده شرکت در سایر کار آزمایه های بالینی طی 4 هفته گذشته. بیماران که از نظر IPSS SCORE در گروه پر خطر و اینترمدیت 2 باشند ابتدا به سایر بیماری های زمینه ای از قبیل بیماری های کبدی، کلیوی، خونی، گوارشی، هورمونی، قلبی، ریوی، عصبی یا نخاعی

سن

از سن 18 ساله

جنسیت

هر دو

فاز مطالعه

1-2

گروه های کور شده در مطالعه

- شرکت کننده
- محقق

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش بینی شده: 28

تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

به منظور تصادفی سازی بیماران به دو گروه مداخله و کنترل، ابتدا 7 بلوک 4 تایی مختلف از حروف C و T (که این حروف نشانگر گروه های مداخله و کنترل هستند) ایجاد می شوند (2 نفر از افراد متعلق به گروه مداخله و 2 نفر از افراد متعلق به گروه کنترل میباشند). سپس این بلوک ها با قرعه کشی به طور تصادفی انتخاب گردیده تا یک ترکیب 28 تایی به ترتیب از بلوک ها بدست آید. ترکیب بدست آمده حروف ها تک و تک به ترتیب در 28 پاکت در بسته قرار داده میشوند و با مراجعه هر بیمار به ترتیب یک پاکت باز میشود تا مشخص شود که بیمار در چه گروهی قرار می گیرد.

کور سازی (به نظر محقق)

شرح متغیر پیامد

میانگین میزان هموگلوبین

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از درمان و بعد از 12 هفته از شروع درمان

نحوه اندازه‌گیری متغیر

اندازه‌گیری با دستگاه

شرح متغیر پیامد

میانگین تعداد پلاکت‌ها

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از درمان و بعد از 12 هفته از شروع درمان

نحوه اندازه‌گیری متغیر

شمارش سلولی با دستگاه

شرح متغیر پیامد

میانگین سطح سرمی لاکتات دهیدروژناز

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از درمان و بعد از 12 هفته از شروع درمان

نحوه اندازه‌گیری متغیر

الایزا

شرح متغیر پیامد

میانگین تعداد سلولهای بلاست در لام خون محیطی

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از درمان و بعد از 12 هفته از شروع درمان

نحوه اندازه‌گیری متغیر

شمارش دستی

متغیر پیامد ثانویه**شرح متغیر پیامد**

ضعف

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از درمان و بعد از 12 هفته از شروع درمان

نحوه اندازه‌گیری متغیر

پرسش از بیمار و گرفتن شرح حال

شرح متغیر پیامد

خستگی

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از درمان و بعد از 12 هفته از شروع درمان

نحوه اندازه‌گیری متغیر

پرسش از بیمار و گرفتن شرح حال

شرح متغیر پیامد

عفونت‌های مکرر

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از درمان و بعد از 12 هفته از شروع درمان

نحوه اندازه‌گیری متغیر**شرح متغیر پیامد**

سر درد

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از درمان و بعد از 12 هفته از شروع درمان

نحوه اندازه‌گیری متغیر

پرسش از بیمار و گرفتن شرح حال

شرح متغیر پیامد

طپش قلب

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از درمان و بعد از 12 هفته از شروع درمان

نحوه اندازه‌گیری متغیر

پرسش از بیمار و گرفتن شرح حال

شرح متغیر پیامد

تب

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از درمان و بعد از 12 هفته از شروع درمان

نحوه اندازه‌گیری متغیر

پرسش از بیمار و گرفتن شرح حال

گروه‌های مداخله**شرح مداخله**

گروه مداخله (14 بیمار): این گروه به شکل خوراکی میزان 1500 میلی گرم در روز (به صورت سه قرص 500 میلی گرمی در روز) بتا-دی-مانورونیک اسید که از تجزیه پودر آلژینات (یک ماده بی خطر و طبیعی مورد استفاده در صنایع غذایی و دارویی) تولید می شود را به مدت 12 هفته دریافت خواهند کرد. لازم به ذکر است که پودر آلژینات از شرکت سیگما آمریکا خریداری شده و بتا-دی-مانورونیک اسید از تجزیه آن در آزمایشگاه مرکزی بخش ایمونولوژی دانشکده بهداشت و انستیتو تحقیقات بهداشتی دانشگاه علوم پزشکی تهران تولید میشود.

طبقه بندی

درمانی - داروها

شرح مداخله

گروه کنترل (14 بیمار): این گروه پلاسیبو را به همراه داروهای رایج در درمان به مدت 12 هفته به صورت خوراکی دریافت می کنند.

طبقه بندی

دارو نما

مراکز بیمار گیری**مرکز بیمار گیری****نام مرکز بیمار گیری**

مجمع بیمارستانی امام خمینی تهران

نام کامل فرد مسوول

دکتر سید رضا صفایی نودهی

آدرس خیابان

بلوار کشاورز، خیابان فریب

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

14197-33141

تلفن

9010 6693 21 98+

فکس

1615 6658 21 98+

ایمیل

safano1339@gmail.com

آدرس صفحه وب

http://ikhc.tums.ac.ir

2

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

مجمع بیمارستانی امام خمینی تهران

نام کامل فرد مسوول

دکتر افشین قادری

آدرس خیابان

بلوار کشاورز، خیابان فریب

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

14197-33141

تلفن

9010 6693 21 98+

فکس

1615 6658 21 98+

ایمیل

Afshin.ghaderi@yahoo.com

آدرس صفحه وب

http://ikhc.tums.ac.ir

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

حمایت کننده مالی

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی تهران

نام کامل فرد مسوول

دکتر محمدعلی صحرانیان (MD) معاون تحقیقات و فناوری دانشگاه

علوم پزشکی تهران)

آدرس خیابان

ایران، تهران، بلوار کشاورز، نبش خیابان قدس، سازمان مرکزی

دانشگاه علوم پزشکی تهران، طبقه ششم

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

14176-53761

تلفن

3047 8163 21 98+

فکس

3047 8163 21 98+

ایمیل

tums_edu@tums.ac.ir

آدرس صفحه وب

http://TUMS.ac.ir

ردیف بودجه

کد بودجه

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

بلی

عنوان منبع مالی

دانشگاه علوم پزشکی تهران

درصد تامین مالی مطالعه توسط این منبع

100

بخش عمومی یا خصوصی

عمومی

مبدأ اعتبار از داخل یا خارج کشور

داخلی

طبقه بندی منابع اعتبار خارجی

خالی

کشور مبدأ

طبقه بندی موسسه تامین کننده اعتبار

دانشگاهی

فرد مسوول پاسخگویی عمومی کارآزمایی

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی تهران

نام کامل فرد مسوول

دکتر عباس میرشفیعی

موقعیت شغلی

استاد بخش ایمنولوژی دانشکده بهداشت- PHD ایمنی شناسی

آخرین مدرک تحصیلی

.Ph.D

سایر حوزه های کاری/تخصص ها

ایمنولوژی

آدرس خیابان

ایران، تهران، میدان انقلاب، خیابان 16 آذر، دانشگاه علوم پزشکی

تهران، دانشکده بهداشت، بخش ایمنی شناسی

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

14155-6446

تلفن

3205 4293 21 98+

فکس

3047 8163 21 98+

ایمیل

mirshafiey@tums.ac.ir

آدرس صفحه وب

http://TUMS.ac.ir

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی تهران

نام کامل فرد مسوول

دکتر عباس میرشفیعی

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
داخلی
آدرس خیابان
مجتمع بیمارستانی امام خمینی تهران
شهر
تهران
استان
تهران
کد پستی
14197-33141
تلفن
1571 6658 21 98+
فکس
1526 6658 21 98+
ایمیل
Afshin.ghaderi@yahoo.com
آدرس صفحه وب
<http://ikhc2.tums.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

موقعیت شغلی
استاد بخش ایمنولوژی دانشکده بهداشت - PHD ایمنی شناسی
آخرین مدرک تحصیلی
Ph.D
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
ایمنولوژی
آدرس خیابان
ایران، تهران، میدان انقلاب، خیابان 16 آذر، دانشگاه علوم پزشکی
تهران، دانشکده بهداشت، بخش ایمنی شناسی
شهر
تهران
استان
تهران
کد پستی
14155-6446
تلفن
3205 4293 21 98+
فکس
3047 8163 21 98+
ایمیل
mirshafiey@tums.ac.ir
آدرس صفحه وب
<http://TUMS.ac.ir>

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی تهران
نام کامل فرد مسوول
افشین قادری
موقعیت شغلی
دانشجوی فوق تخصص خون و آنکولوژی
آخرین مدرک تحصیلی
متخصص