

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۳/۲۰

مقایسه اثر تزریق کورتیکواستروئید موضعی با محلول دکستروز 5% تحت هدایت سونوگرافی در بیماران مبتلا به سندرم تونل کارپ.

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

مقایسه اثر تزریق کورتیکواستروئید با محلول دکستروز 5% در بهبود علائم بیماران مبتلا به سندرم تونل کارپ.

طراحی

کارآزمایی بالینی تصادفی شده دو سوپه کور.

نحوه و محل انجام مطالعه

این مطالعه در بخش طب فیزیکی و توانبخشی بیمارستان رسول اکرم تهران انجام خواهد شد. در این مطالعه، بیمارانی که با علائم و نشانه های سندرم تونل کارپ مراجعه کرده اند و بر اساس معیارهای الکترودیآگنوستیک دارای سندرم تونل کاریال خفیف تا متوسط می باشند وارد مطالعه خواهند شد. بیماران به صورت تصادفی (با استفاده از روش Block randomization) در یکی از دو گروه زیر تقسیم بندی خواهند شد: گروه A: تزریق 1 سی سی تریامسینولون تحت هدایت سونوگرافی در تونل کارپ. گروه B: تزریق 5 سی سی محلول دکستروز غلظت 5% تحت هدایت سونوگرافی در تونل کارپ. درمان روتین سندرم تونل کارپ شامل استفاده از اسپلینت مچ به مدت شش هفته برای تمامی بیماران انجام می شود. بیماران پس از دو هفته، یک ماه بعد و شش ماه پس از تزریق مورد پیگیری قرار خواهند گرفت. در پیگیری ها، شدت درد و معیارهای الکترودیآگنوستیک مورد ارزیابی قرار خواهد گرفت.

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

معیارهای ورود: 1- تشخیص بالینی بیماری سندرم تونل کارپ بر مبنای شرح حال (پارستزی در حوزة عصب مدین در دست) و معاینات مثبت فالن و تینیل. 2- شدت بیماری بین خفیف تا متوسط بر حسب مطالعه الکترودیآگنوزیس (نوار عصب و عضله). 3- سن بین 18 تا 65 سال. معیارهای خروج: شدت بیماری شدید، آنروفی تنار، وجود کنتراندیکاسیون تزریق، دریافت درمان قبلی، نئوپلاسم یا تروما، درد و شکستگی مچ، ابتلا به رادیکولوپاتی گردنی و یا پلی نوروپاتی.

گروه های مداخله

گروه A: تزریق 1 سی سی تریامسینولون تحت هدایت سونوگرافی در تونل کارپ. گروه B: تزریق 5 سی سی محلول دکستروز غلظت 5% تحت هدایت سونوگرافی در تونل کارپ.

متغیرهای پیامد اصلی

شدت درد بر حسب معیار VAS- پارامترهای الکترودیآگنوزیس

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

با عرض سلام. بنده چندروز قبل از 19م آذر 98 درخواست شروع

بیمارگیری را برای این تاریخ ثبت کردم. اما مناسفانه به علت حجم بالای درخواست همکاران، درخواست بنده در 21م همان ماه تایید گردید و بلافاصله از همان روز 21م کارآزمایی را شروع کردم. در حال حاضر سردبیر مجله ای که مقاله را برایشان فرستادم ابراد گرفته اند که چرا شروع بیمارگیری 19م ثبت شده. درحالی که 19م صرفا تاریخ مورد انتظار بوده نه تاریخ تحقق یافته. بنده از 21م شروع کردم و در حال حاضر علت بروزرسانی بنده درخواست ثبت تاریخ تحقق یافته است. با تشکر

نام اختصاری

CTS

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20180603039969N1
تاریخ تایید ثبت در مرکز: 12-12-2019, 1398/09/21
زمان بندی ثبت: registered_while_recruiting

آخرین بروز رسانی: 13-07-2020, 1399/04/23

تعداد بروز رسانی ها: 1

تاریخ تایید ثبت در مرکز

12-12-2019, 1398/09/21

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

سارا مرادنی

نام سازمان / نهاد

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

+98 61 3553 1210

آدرس ایمیل

moradnia.s@ajums.ac.ir

وضعیت بیمار گیری

بیمار گیری تمام شده

منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

12-10-2019, 1398/09/19

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

09-01-2020, 1398/10/19

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته

12-12-2019, 1398/09/21

کد ثبت در سایر مراکز ثبت بین‌المللی

خالی

تأییدیه کمیته‌های اخلاق

1

کمیته اخلاق

نام کمیته اخلاق

کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی ایران

آدرس خیابان

بزرگراه همت جنب برج میلاد، دانشگاه علوم پزشکی ایران،
دانشکده پزشکی، کمیته اخلاق پزشکی

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

1449614535

تاریخ تأیید

2018-11-20, 1397/08/29

کد کمیته اخلاق

IR.IUMS.FMD.REC.1397.216

بیماری‌های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

سندرم تونل کارپ

کد ICD-10

G56.0

توصیف کد ICD-10

Carpal tunnel syndrome

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

شدت درد بر حسب معیار VAS

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از شروع مداخله، 2 هفته، یک ماه و شش ماه پس از تزریق

نحوه اندازه‌گیری متغیر

مقیاس درد 10 نمره‌ای.

2

شرح متغیر پیامد

پارامترهای الکترودیباگنوزیس

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

قبل از شروع مداخله، 2 هفته، یک ماه و شش ماه پس از تزریق

نحوه اندازه‌گیری متغیر

دستگاه نوار عصب و عضله

متغیر پیامد ثانویه

خالی

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته

2019-12-18, 1398/09/27

تاریخ خاتمه کارآزمایی

2020-06-18, 1399/03/29

عنوان علمی کارآزمایی

مقایسه اثر تزریق کورتیکواستروئید موضعی با محلول دکستروز 5% تحت هدایت سونوگرافی در بیماران مبتلا به سندرم تونل کارپ.

عنوان عمومی کارآزمایی

مقایسه اثر کورتون با دکستروز در درمان سندرم تونل کارپ

هدف اصلی مطالعه

درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

بیماران با علائم و نشانه‌های سندرم تونل کارپ (درد و اختلالات حسی در محدوده عصب مدیان) شدت بیماری براساس معیارهای الکترودیباگنوستیک خفیف تا متوسط باشند. سن بین 18 تا 65 سال.

شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

سندرم تونل کارپ شدید (بر مبنای داده‌های الکترودیباگنوزیس) علائم آتروفی ناحیه تار کنتراآندیکاسیون تزریق (شامل سابقه حساسیت به کورتیکواستروئیدها، علائم عفونت پوست محل تزریق، آبنسه‌ی موضعی در محل تزریق، بیماران مبتلا به نقص سیستم ایمنی، فوبی به نیدل) بیماری‌هایی که علائم CTS را تقلید می‌کنند مانند پلی نورویاتی، رادیکولوپاتی گردنی، سندرم خروجی قفسه سینه درمان جراحی یا تزریق موضعی در شش ماه گذشته منشأ نئوپلاستیک یا تروماتیک درد و شکستگی استخوان‌های میچ

سن

از سن 18 ساله تا سن 65 ساله

جنسیت

هر دو

فاز مطالعه

2-3

گروه‌های کور شده در مطالعه

- شرکت کننده
- محقق

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش‌بینی شده: 54

حجم نمونه تحقق یافته: 54

تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه‌های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

بیماران به صورت تصادفی (با استفاده از روش block randomization) در یکی از گروه‌های زیر تقسیم بندی خواهند شد: الف) تزریق موضعی 1 سی سی تریامسینولون (معادل 40 میلی گرم) تحت هدایت سونوگرافی در داخل تونل کارپ. ب) تزریق موضعی 5 سی سی دکستروز 5% تحت هدایت سونوگرافی در داخل تونل کارپ.

کور سازی (به نظر محقق)

دو سوبه کور

توصیف نحوه کور سازی

بیمار و محقق کور نگه داشته می‌شوند. محقق از انتخاب ماده‌ی تزریقی اطلاعی ندارد و توسط شخص سوم انتخاب می‌شود. دور سرنگ حاوی ماده‌ی تزریق با گاز استریل پوشانده می‌شود. لذا محقق اطلاعی از نوع ماده‌ی تزریقی نخواهد داشت. نام داروی تزریقی به بیمار گفته نخواهد شد و فقط اطلاع دارد که یکی از مواد تزریقی که اثر درمانی اثبات شده دارد برای وی انتخاب خواهد شد.

دارو نما

ندارد

اختصاص به گروه‌های مطالعه

موازی

سایر مشخصات طراحی مطالعه

گروه‌های مداخله

1

شرح مداخله

یک نوبت تزریق 1 میلی لیتر آمپول تربامسینولون معادل 40 میلی گرم (شرکت اکسیر، تهران، ایران) تحت هدایت سونوگرافی در داخل تونل کاریال.

طبقه بندی

درمانی - داروها

2

شرح مداخله

یک نوبت تزریق 5 میلی لیتر محلول دکستروز 5% (شرکت قاضی، تهران، ایران) تحت هدایت سونوگرافی در داخل تونل کاریال.

طبقه بندی

درمانی - داروها

مراکز بیمار گیری

1

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

بیمارستان رسول اکرم (ص)

نام کامل فرد مسوول

دکتر آرش بابایی غازانی

آدرس خیابان

خیابان ستارخان، خیابان نیایش، بیمارستان رسول اکرم (ص)،

بخش طب فیزیکی و توانبخشی

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

1445613131

تلفن

2683 6435 21 98+

ایمیل

arashbabaie@gmail.com

آدرس صفحه وب

http://hrmc.iums.ac.ir/form_contact.php?sid=44&slc_lang=fa

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

حمایت کننده مالی

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی ایران

نام کامل فرد مسوول

دکتر سید عباس متولیان

آدرس خیابان

بزرگراه همت جنب برج میلاد، دانشگاه علوم پزشکی ایران

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

1445613131

تلفن

2503 8670 21 98+

ایمیل

amotevalian@iums.ac.ir

آدرس صفحه وب

<http://vcr.iums.ac.ir/page/3340/%D9%85%D8%B9%D8%A7%D9%88%D9%86%D8%AA-%D8%AA%D8%AD%D9%82%DB%8C%D9%82%D8%A7%D8%AA-%D9%88-%D9%81%D9%86%D8%A7%D9%88%D8%B1%DB%8C>

ردیف بودجه

کد بودجه

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

بلی

عنوان منبع مالی

دانشگاه علوم پزشکی ایران

درصد تامین مالی مطالعه توسط این منبع

80

بخش عمومی یا خصوصی

عمومی

مبدا اعتبار از داخل یا خارج کشور

داخلی

طبقه بندی منابع اعتبار خارجی

خالی

کشور مبدا

طبقه بندی موسسه تامین کننده اعتبار

اشخاص

فرد مسوول پاسخگویی عمومی کارآزمایی

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی ایران

نام کامل فرد مسوول

سارا مرادنیا

موقعیت شغلی

رزیدنت

آخرین مدرک تحصیلی

دکترای پزشکی

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها

طب فیزیکی

آدرس خیابان

خیابان ستارخان، خیابان نیایش، بیمارستان رسول اکرم (ص)،

بخش طب فیزیکی توانبخشی

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

1445613131

تلفن

2683 6435 21 98+

ایمیل

moradnia.s@ajums.ac.ir

آدرس صفحه وب

[/http://hrmc.iums.ac.ir](http://hrmc.iums.ac.ir)

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

تهران
کد پستی
1445613131
تلفن
2683 6435 21 98+
ایمیل
moradnia.s@ajums.ac.ir
آدرس صفحه وب
/http://hrmc.iums.ac.ir

برنامه انتشار

فایل داده شرکت کنندگان (IPD)

بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد

پروتکل مطالعه

بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد

نقشه آنالیز آماری

بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد

فرم رضایتنامه آگاهانه

بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد

گزارش مطالعه بالینی

بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد

کدهای استفاده شده در آنالیز

بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد

نظام دسته‌بندی داده (دیکشنری داده)

بله - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود دارد

عنوان و جزئیات بیشتر در مورد داده/مستند

کل داده‌ها بالقوه پس از غیر قابل شناسایی کردن افراد قابل اشتراک گذاری است.

بازه زمانی امکان دسترسی به داده/مستند

شروع دوره دسترسی 6 ماه پس از چاپ نتایج

کسانی که اجازه دارند به داده/مستند دسترسی پیدا کنند

داده‌ها در فضای اینترنت برای همه‌ی محققین قابل دسترسی است.

به چه منظور و تحت چه شرایطی داده/مستند قابل استفاده

است

بر حسب تقاضای پژوهشگران داده‌ها قابل انتشار است.

برای دریافت داده/مستند به چه کسی یا کجا مراجعه شود

آدرس مکاتبه: تهران، خیابان ستارخان، خیابان نیایش، بیمارستان رسول اکرم، بخش طب فیزیکی و توانبخشی. دکتر آرش بابایی.

یک درخواست برای داده/مستند چه فرایندی را طی می‌کند

از طریق ایمیل ارسال خواهد شد.

سایر توضیحات

دانشگاه علوم پزشکی ایران
نام کامل فرد مسوول
سارا مرادنیا
موقعیت شغلی
رزیدنت
آخرین مدرک تحصیلی
دکترای پزشکی
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
طب فیزیکی
آدرس خیابان

خیابان ستارخان، کوچه نیایش، بیمارستان رسول اکرم (ص)

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

1445613131

تلفن

2683 6435 21 98+

ایمیل

moradnia.s@ajums.ac.ir

آدرس صفحه وب

/http://hrmc.iums.ac.ir

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی ایران

نام کامل فرد مسوول

سارا مرادنیا

موقعیت شغلی

رزیدنت

آخرین مدرک تحصیلی

دکترای پزشکی

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها

طب فیزیکی

آدرس خیابان

خیابان ستارخان، کوچه نیایش، بیمارستان رسول اکرم (ص)

شهر

تهران

استان