

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۶/۲۸

مقایسه تجویز داخل نخاعی بویی و اکائین و فنتانیل با بویی و اکائین و دکسمتومدین بر میزان بی دردی بعد از عمل سزارین

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

کاهش درد و ریکاوری بهتر پس از عمل جراحی سزارین

طراحی

کارآزمایی بالینی دارای دو گروه درمانی 55 نفره با گروههای موازی (دریافت کننده فنتانیل و دکسمتومدین اضافه شونده به داروی بویی و اکائین نخاعی)، دوسویه کور، تصادفی شده با استفاده از نرم افزار Random allocation

نحوه و محل انجام مطالعه

این مطالعه در دانشگاه علوم پزشکی هرمزگان انجام خواهد گرفت. بی حسی اسپینال در پوزیشن نشسته و با روش آسپتیک توسط متخصص بیهوشی با نیدل Quinke شماره 25 واز فضای نخاعی L4-L5 تحت بی حسی اسپینال قرار گرفتند و پس از رویت جریان آزاد CSF بیماران به صورت تصادفی به 2 گروه (55 نفری) به ترتیب زیر تقسیم خواهند شدند: 1. گروه بویی و اکائین- دکسمتومدین: دریافت کننده 10 میلی گرم بویی و اکائین هایپرباریک 0.5% + 5 ماکروگرم (حجم کلی 2.5 سی سی) 2. گروه بویی و اکائین- فنتانیل: دریافت کننده 10 میلی گرم بویی و اکائین هایپرباریک 25+ ماکروگرم فنتانیل (حجم کلی 2.5 سی سی) پارامترهای همودینامیکی علاوه بر مقادیر اولیه در دقایق صفر (بلافاصله پس از تزریق) ، 5-10-15-30-60 دقیقه و در ریکاوری ثبت خواهد گردید.

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

110 خانم باردار شرایط ورود: سن حاملگی ≤ 37 هفته و کاندید جراحی سزارین به روش بی حسی نخاعی و کلاس فیزیکی 1 و 2 (ASA I, II)، شرایط عدم ورود: بیماران اورژانس، بیماران دارای ممنوعیت بلاک بی حسی (رژیمال)، بیماران با بیماری های درجه ای قلبی، بیماران با سابقه حساسیت به داروهای مورد استفاده ، بیماران معتاد یا الکلی ، بیماران مبتلا به جفت سر راهی (پلاستا پروبا)

گروه های مداخله

گروه اول دریافت کننده 10 میلی گرم بویی و اکائین + 5 ماکرو گرم دکسمتومدین گروه دوم دریافت کننده 10 میلی گرم بویی و اکائین + 25 ماکرو گرم فنتانیل

متغیرهای پیامد اصلی

فشار خون سیستولی فشار خون دیاستولی فشار خون متوسط شریانی درصد اشباع اکسیژن خون شریانی تهوع و استفراغ لرز آنگار نوزادان میزان درد بعد از عمل طول مدت بی دردی

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

ایراد نگارشی

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20110313006044N2

تاریخ تایید ثبت در مرکز: 15-02-2020 , ۱۳۹۸/۱۱/۲۶

زمان بندی ثبت: prospective

آخرین بروز رسانی: 31-03-2020 , ۱۳۹۹/۰۱/۱۲

تعداد بروز رسانی ها: 1

تاریخ تایید ثبت در مرکز

2020-02-15 , ۱۳۹۸/۱۱/۲۶

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

هاشم جری نشین

نام سازمان / نهاد

کشور جمهوری اسلامی ایران

تلفن

+98 76 3334 5009

آدرس ایمیل

hjarineshin@yahoo.com

وضعیت بیمار گیری

بیمار گیری تمام شده

منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

2020-02-20 , ۱۳۹۸/۱۲/۰۱

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

2020-04-20 , ۱۳۹۹/۰۲/۰۱

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی

خالی

عنوان علمی کارآزمایی

مقایسه تجویز داخل نخاعی بویی و اکائین و فنتانیل با بویی و اکائین و دکسمتومدین بر میزان بی دردی بعد از عمل سزارین

عنوان عمومی کارآزمایی

بررسی اثر دکسمتومیدین و فنتانیل در بی دردی نخاعی

هدف اصلی مطالعه

درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

کاندید عمل سزارین الکتیو و سن حاملگی ≤ 37 هفته

شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

بیماران اورژانس بیماران دارای ممنوعیت بلاک رژیونال بیماران با بیماری های درجه ای قلبی بیماران با سابقه حساسیت به داروهای مورد استفاده بیماران معتاد یا الکلی بیماران مبتلا به پلاستیا پرویا بیمارانی که در حین عمل به دلیل بلوک ناکامل نیازمند تجویز دارو

سن

از سن 16 ساله تا سن 41 ساله

جنسیت

مونث

فار مطالعه

3

گروه های کور شده در مطالعه

- شرکت کننده
- ارزیابی کننده پیامد
- آنالیز کننده داده

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش بینی شده: 110

تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

تصادفی سازی بر اساس نرم افزار Random allocation انجام شده و بر اساس آن اعداد زوج جدول تجویز داروی دکسمتومیدین و اعداد فرد جدول تجویز داروی فنتانیل در نظر گرفته شد. اعداد در پاکت های در بسته قرار داده شد و توسط فردی غیر از انجام دهنده پروسیجر باز گردید و بر اساس آن داروها جهت تزریق آماده شد و به دست پزشک انجام دهنده پروسیجر داده شد به طوریکه پزشک مورد نظر از جزییات سرنگ ها اطلاعی نداشت.

کور سازی (به نظر محقق)

دو سوپه کور

توصیف نحوه کور سازی

به منظور از بین بردن بایاس ناشی از آگاهی بیمار یا دستیار بیهوشی و ارزیابی کننده نتایج و تاثیر احتمالی آن بر نتیجه تحقیق مطالعه به صورت دو سوپه کور انجام می شود. پس از گرفتن رضایت کتبی آگاهانه از بیماران انجام بی حسی اسپینال با دادن سرنگ های یک شکل و یک حجم به دست پزشک بیهوشی به طوریکه اطلاعی از محتویات داروها نداشت انجام گردید. سپس اطلاعات مربوطه توسط دستیار بیهوشی که از نوع داروهای تزریق شده آگاهی نداشت در پرسشنامه ثبت شد. طبیعی است که بیمار و دستیار بیهوشی مسئول ارزیابی کننده از نوع داروی دریافتی مطلع نبودند.

دارو نما

ندارد

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 دانشگاه علوم پزشکی هرمزگان

آدرس خیابان

بلوار جمهوری، بیمارستان شهید محمدی

شهر

بندرعباس

استان

هرمزگان

کد پستی

9791991551

تاریخ تایید

1394/12/24, 2016-03-14

کد کمیته اخلاق

IR.HUMS.REC.1394.185

بیماری های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

سزارین

کد ICD-10

توصیف کد ICD-10

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

میزان درد و طول مدت بی دردی

مقاطع زمانی اندازه گیری

اندازه گیری میزان درد و طول مدت بی دردی در ریکاوری و طی

ساعات 1-3-6 بعد از عمل

نحوه اندازه گیری متغیر

میزان شدت درد بیماران براساس Visual Analogues Scale به این

صورت که طرف چپ آن عدد صفر بیانگر نداشتن درد و طرف راست

آن «عدد 10» بیانگر شدیدترین درد است. سبک نمره 3-1 نشان دهنده

درد خفیف، 4-7 درد متوسط، 8-10 درد شدید) ،طول مدت بی دردی

از زمان انجام بلوک تا زمان درخواست بیمار برای تزریق مسکن

متغیر پیامد ثانویه

1

شرح متغیر پیامد

مقاطع زمانی اندازه گیری

نحوه اندازه گیری متغیر

گروه های مداخله

1

شرح مداخله

گروه مداخله اول: دریافت کننده 10 میلی گرم بویی واکائین 0.5% +

5ماکرو گرم دکسمتومیدین(PrecedexTM 200mcg/2ml Hospira,

(Inc,lake Forest, IL60045USA

طبقه بندی

درمانی - داروها

مبدأ اعتبار از داخل یا خارج کشور
داخلی
طبقه بندی منابع اعتبار خارجی
خالی
کشور مبدأ
طبقه بندی موسسه تامین کننده اعتبار
دانشگاهی

شرح مداخله

گروه مداخله دوم: دریافت کننده 10 میلی گرم بویی واکائین 0.5%+
25 ماکرو گرم فنتانیل (ROTEXMEDICA 0.5 mg/10ml)
(22946TRITTAU, Germany)

طبقه بندی

درمانی - داروها

مراکز بیمار گیری

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

بیمارستان شریعتی دانشگاه علوم پزشکی هرمزگان

نام کامل فرد مسوول

هاشم جری نشین

آدرس خیابان

بلوار جمهوری، بیمارستان شهید محمدی

شهر

بندرعباس

استان

هرمزگان

کد پستی

9791991551

تلفن

5009 3334 76 98+

ایمیل

Hjarineshin@yahoo.com

حمایت کنندگان / منابع مالی

حمایت کننده مالی

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی بندرعباس

نام کامل فرد مسوول

هاشم جری نشین

آدرس خیابان

بلوار جمهوری، بیمارستان شهید محمدی

شهر

بندرعباس

استان

هرمزگان

کد پستی

9791991551

تلفن

5009 3334 76 98+

ایمیل

Hjarineshin@yahoo.com

ردیف بودجه

کد بودجه

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

بلی

عنوان منبع مالی

دانشگاه علوم پزشکی بندرعباس

درصد تامین مالی مطالعه توسط این منبع

100

بخش عمومی یا خصوصی

عمومی

فرد مسوول پاسخگویی عمومی کارآزمایی

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی بندرعباس

نام کامل فرد مسوول

هاشم جری نشین

موقعیت شغلی

دانشیار

آخرین مدرک تحصیلی

فوق تخصص

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها

بیهوشی

آدرس خیابان

بلوار جمهوری، بیمارستان شهید محمدی

شهر

بندرعباس

استان

هرمزگان

کد پستی

9791991551

تلفن

5009 3334 76 98+

ایمیل

Hjarineshin@yahoo.com

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی بندرعباس

نام کامل فرد مسوول

هاشم جری نشین

موقعیت شغلی

دانشیار

آخرین مدرک تحصیلی

فوق تخصص

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها

بیهوشی

آدرس خیابان

بلوار جمهوری، بیمارستان شهید محمدی

شهر

بندرعباس

استان

هرمزگان

کد پستی

9791991551

تلفن

5009 3334 76 98+

ایمیل

Hjarineshin@yahoo.com

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی بندرعباس

نام کامل فرد مسوول

هاشم جری نشین

موقعیت شغلی

دانشیار

آخرین مدرک تحصیلی

فوق تخصص

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها

بیهوشی

آدرس خیابان

بلوار جمهوری، بیمارستان شهید محمدی

شهر

بندرعباس

استان

هرمزگان

کد پستی

9791991551

تلفن

5009 3334 76 98+

ایمیل

Hjarineshin@yahoo.com

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 جزییات بیشتر در مورد داده/مستند

کل داده‌ها قابل اشتراک گذاری است

بازه زمانی امکان دسترسی به داده/مستند

شروع دوره دسترسی پس از تایید چاپ مقاله

کسانی که اجازه دارند به داده/مستند دسترسی پیدا کنند

کلیه محققین

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

کلیه محققین

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

دکتر هاشم جری نشین مکاتبه از طریق پست الکترونیک

hjarineshin@yahoo.com

یک درخواست برای داده/مستند چه فرایندی را طی می‌کند

حداکثر ظرف یک هفته جزییات قابل دسترسی است

سایر توضیحات