

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۳/۱۳

کارآزمایی بالینی فاز 3، چند مرکزی، تصادفی سازی شده، دو بازویی، موازی، دوسو کور، کنترل فعال، برای بررسی non-inferiority اثربخشی و ایمنی پادزهر مار گزیدگی ساخته شده توسط پادرا سرم البرز، نسبت به پادزهر ساخته شده در موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی در مصدومین مار گزیده

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

بررسی اثربخشی و ایمنی پادزهر مار گزیدگی پادرا سرم البرز

طراحی

کارآزمایی بالینی دارای گروه کنترل، با گروه های موازی، دو سویه کور، تصادفی سازی شده

نحوه و محل انجام مطالعه

مطالعه دو سوکور، مولتی سنتر در شهر های مشهد، اهواز، شیراز و ارومیه انجام می شود. مصدومین پس از بررسی معیارهای ورود و عدم ورود به مطالعه و اعلام رضایت برای شرکت در مطالعه به صورت رندوم در یکی از دو گروه درمانی قرار خواهند گرفت. تعداد پادزهر مورد نیاز بر اساس معاینه، تست های پاراکلینیکی و تشخیص پزشکی، توسط پرستار آماده سازی و تجویز خواهد شد. مصدومین 30 دقیقه، 1، 6، 12، 24، 48 و 72 ساعت بعد از تزریق توسط پزشک ویزیت خواهند شد و تمامی موارد در eCRF به دقت ثبت می شود. همچنین پس از ترخیص مصدوم، پرسشنامه بیماری سرم طی تماس تلفنی از طرف کادر درمان یک و دو هفته بعد از تجویز پادزهر انجام خواهد شد.

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

شرایط ورود: مصدومین ایرانی با سن 2 تا 60 سال، با گزش مار، رضایت به شرکت در مطالعه، مراجعه به بیمارستان طی 12 ساعت بعد از گزش و با اندیکاسیون تجویز آنتی ونوم. شرایط عدم ورود: مصدومین با سابقه حساسیت به سرم آسبی، سابقه مارگزیدگی و عقرب گزیدگی قبلی، وجود علائم تعداد گزش دو و یا بیشتر، گزش با مار دریایی، دریافت پادزهر قبل از رسیدن به مرکز مربوطه، ابتلا به بیماری های مزمن.

گروه های مداخله

گروه مداخله 1: پادزهر مار گزیدگی (وبال) پادرا سرم البرز. گروه مداخله 2: پادزهر مارگزیدگی (آمپول) موسسه رازی

متغیرهای پیامد اصلی

توقف پیشرفت تورم؛ طبیعی شدن وضعیت اختلال تست های انعقادی؛ توقف پیشرفت علائم عصبی تا 48 ساعت.

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

به روز رسانی اطلاعات

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20180515039672N2

تاریخ تایید ثبت در مرکز: 19-02-2020, ۱۳۹۸/۱۱/۳۰

زمان بندی ثبت: prospective

آخرین بروز رسانی: 03-11-2020, ۱۳۹۹/۰۸/۱۳

تعداد بروز رسانی ها: 1

تاریخ تایید ثبت در مرکز
19-02-2020, ۱۳۹۸/۱۱/۳۰

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

مریم امینی پویا

نام سازمان / نهاد

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

6696 8889 21 98+

آدرس ایمیل

maryam.aminipooya@gmail.com

وضعیت بیمار گیری

بیمار گیری تمام شده

منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

20-02-2020, ۱۳۹۸/۱۲/۰۱

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

20-06-2020, ۱۳۹۹/۰۳/۳۱

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی

خالی

عنوان علمی کارآزمایی

کارآزمایی بالینی فاز 3، چند مرکزی، تصادفی سازی شده، دو بازویی،

موازی، دوسو کور، کنترل فعال، برای بررسی non-inferiority اثربخشی و ایمنی پادزهر مارگزیدگی ساخته شده توسط پادرا سرم البرز، نسبت به پادزهر ساخته شده در موسسه تحقیقات واکسن و سرم سازی رازی در مصدومین مار گزیده

عنوان عمومی کارآزمایی

مطالعه بالینی فاز 3، چند مرکزی برای بررسی دو نوع پادزهر مار گزیدگی

هدف اصلی مطالعه

درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

تاریخچه گزش مار رضایت آگاهانه به شرکت در مطالعه مصدومین آفا یا خانم با سن 2 تا 60 سال مصدومینی که طی 12 ساعت بعد از گزش به بیمارستان های ذکر شده رسیده باشند مصدومینی که طبق مقیاس شدت گزیدگی نیاز به درمان آنتی ونوم داشته باشد مصدوم از اتباع ایران باشد (دارای کد ملی باشد)

شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

مصدومین با سابقه حساسیت به سرم اسبی مصدومینی که سابقه مارگزیدگی و عقرب گزیدگی قبلی داشته و به همین جهت در گذشته پادزهر مار یا عقرب دریافت کرده باشند، مصدومینی که تعداد گزش آنها در هنگام مراجعه به بیمارستان، دو و یا بیشتر باشد، مصدومینی که قبل از رسیدن به بیمارستان، پادزهر دریافت کرده باشند، مصدومینی که قبل از رسیدن به بیمارستان اقدام به دستکاری زخم (بریدن، مکیدن، سوزاندن و...) نموده اند، مصدومین با خونریزیهای تهدید کننده حیات (نظیر خونریزی در ناحیه دهان و مجاری تنفسی فوقانی) مصدومین دریافت کننده هپارین و وارفارین مصدومین با سابقه اختلالات انعقادی، بیماری قلبی، بیماری های نوروماسکولار، نارسایی کلیوی و کبدی خانم های باردار و یا شیرده مصدومینی که دچار گزیدگی با مار دریایی گردیده اند، مصدومینی که نیاز به تهویه مکانیکی در زمان پذیرش داشته باشند.

سن

از سن 2 ساله تا سن 60 ساله

جنسیت

هر دو

فاز مطالعه

3

گروه های کور شده در مطالعه

- شرکت کننده
- ارزیابی کننده پیامد
- آنالیز کننده داده

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش بینی شده: 98

تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

ساخت توالی عددی تصادفی مصدومین با استفاده از بلوک های جایگشت شده تصادفی، بلوک هایی با اندازه هر بلوک 4، برای مجموع 98 مصدوم (با نسبت 1:1) بصورت آنلاین تولید شده است. توالی تصادفی تولید شده در سایت مطالعه قرار داده می شود. از قبل هر کد تصادفی روی هر پادزهر متناظر (دو گروه مداخله) برجسب گذاری و در استوک دارویی در سایت مطالعه قرار داده می شود. بعد از حصول اطمینان از واجد شرایط بودن مصدوم و اخذ رضایت آگاهانه، با توجه به ترتیبی که در جدول تصادفی سازی مشخص شده است داروی متناظر آن کد برای مصدوم تزریق خواهد شد.

کور سازی (به نظر محقق)

دو سوبه کور

توصیف نحوه کور سازی

تمامی مصدومین بعد از بررسی واجد شرایط بودن برای ورود به مطالعه، توسط پزشک در سایت مطالعه ویزیت می شوند. پس از تخصیص کد تصادفی به هر مصدوم، پرستار با استفاده از استوک

دارویی سایت مطالعه (با برجسب پژوهشی روی آنها) بگ انفوزیون را آماده کرده و انفوزیون وریدی را انجام می دهد. با توجه به شکل ظاهری یکسان بگ های انفوزیون و فرآیند تجویز، هیچیک از مصدومین از گروه درمانی خود اطلاعی نخواهند داشت. همچنین تلاش می شود پزشک درمان گر حتی الامکان از گروه پادزهر دریافتی اطلاعی نداشته باشد. این موضوع در آموزش ها به پرستاران و پزشکان تاکید می شود. همچنین به علت این که اطلاعات مطالعه که در eCRF ثبت می گردد، بصورت کد های فاقد اطلاعات هویتی مصدوم در اختیار تیم مدیریت داده قرار خواهد گرفت. بنابراین فرآیند کورسازی در سطح آزمودنی و تیم تحلیل نتایج مطالعه بصورت کامل و در سطح پزشک درمانگر بصورت نسبی خواهد بود.

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

دانشگاه علوم پزشکی مشهد

آدرس خیابان

بلوار شهید فکوری

شهر

مشهد

استان

خراسان رضوی

کد پستی

9138813944

تاریخ تایید

1398/10/28, 2020-01-18

کد کمیته اخلاق

IR.MUMS.REC.1398.295

2

کمیته اخلاق

نام کمیته اخلاق

دانشگاه علوم پزشکی جندی شاپور اهواز

آدرس خیابان

بزرگراه گلستان

شهر

اهواز

استان

خوزستان

کد پستی

6135715794

تاریخ تایید

1398/10/12, 2020-01-02

کد کمیته اخلاق

IR.AJUMS.REC.1398.955

3

کمیته اخلاق

نام کمیته اخلاق

دانشگاه علوم پزشکی ارومیه
آدرس خیابان
بلوار رسالت، کوی اورژانس
شهر
ارومیه
استان
آذربایجان غربی
کد پستی
5714783734
تاریخ تایید
1399/02/24, 2020-05-13
کد کمیته اخلاق
IR.UMSU.REC.1399.058

4

کمیته اخلاق
نام کمیته اخلاق
دانشگاه علوم پزشکی کرمان
آدرس خیابان
ابتدای محور هفت باغ علوی
شهر
کرمان
استان
کرمان
کد پستی
7616913555
تاریخ تایید
1399/06/17, 2020-09-07
کد کمیته اخلاق
IR.KMU.REC.1399.336

بیماری‌های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح
مارگزیدگی
کد ICD-10
T63.0
توصیف کد ICD-10
Toxic effect of snake venom

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد
درصد مصدومین با بهبود علائم مارگزیدگی
مقاطع زمانی اندازه‌گیری
در ابتدای مطالعه و 48 ساعت بعد از تجویز پادزهر
نحوه اندازه‌گیری متغیر
الف) توقف پیشرفت تورم ب) طبیعی شدن وضعیت اختلال تست های
انعقادی ج) توقف پیشرفت علائم عصبی

متغیر پیامد ثانویه

1

شرح متغیر پیامد
درصد وقایع ناخواسته
مقاطع زمانی اندازه‌گیری

0.5, 1, 6, 12, 24, 48, 72 ساعت و 7 و 14 روز پس از مداخله
نحوه اندازه‌گیری متغیر
گزارش درصد وقوع

2

شرح متغیر پیامد
دوز پادزهر تجویزی
مقاطع زمانی اندازه‌گیری
0.5, 1, 6, 12, 24, 48, 72 ساعت پس از مداخله
نحوه اندازه‌گیری متغیر
تعداد ویال های تزریق شده

گروه‌های مداخله

1

شرح مداخله
گروه مداخله: ویال حاوی 10 میلی لیتر محلول استریل پادزهر مار
تولید شرکت پادرا سرم الیز با توانایی خنثی کردن بیش از LD50 50
در هر میلی لیتر. دوز آغازین: علائم و نشانه های متوسط یا شدید به
ترتیب 5 و 10 ویال؛ تکرار دوز: در صورت نیاز یک تا 6 ساعت پس از
تجویز دوز اولیه 5 ویال تا زمان بهبود علائم و یا تجویز 20 ویال در
مجموع؛ دوز نگه دارنده: انفوزیون 2 ویال هر 6 ساعت تا سه دوز.
طبقه بندی
درمانی - داروها

2

شرح مداخله
گروه کنترل: آمپول حاوی 10 میلی لیتر محلول استریل پادزهر مار
تولید موسسه واکسن و سرم سازی رازی با توانایی خنثی کردن بیش
از LD50 50 در هر میلی لیتر. دوز آغازین: علائم و نشانه های متوسط
یا شدید به ترتیب 5 و 10 آمپول؛ تکرار دوز: در صورت نیاز یک تا 6
ساعت پس از تجویز دوز اولیه 5 آمپول تا زمان بهبود علائم و یا تجویز
20 آمپول در مجموع؛ دوز نگه دارنده: انفوزیون 2 آمپول هر 6 ساعت
تا سه دوز.
طبقه بندی
درمانی - داروها

مراکز بیمار گیری

1

مرکز بیمار گیری
نام مرکز بیمار گیری
بیمارستان امام رضا
نام کامل فرد مسوول
سید رضا موسوی
آدرس خیابان
نبش میدان امام رضا
شهر
مشهد
استان
خراسان رضوی
کد پستی
9137913316
تلفن
8973 3859 51 98+
ایمیل
mousaviR@mums.ac.ir

2

نام مرکز بیمار گیری
بیمارستان امام خمینی
نام کامل فرد مسوول
علی حسن رحمانی
آدرس خیابان
خیابان آزادگان
شهر
اهواز
استان
خوزستان
کد پستی
۶۱۹۳۶۷۳۱۱۱
تلفن
3985 3292 61 98+
ایمیل
alir884@yahoo.com

مرکز بیمار گیری
نام مرکز بیمار گیری
بیمارستان ابودر
نام کامل فرد مسوول
احمد قربانی
آدرس خیابان
بلوار پاسداران، خیابان پرستار
شهر
اهواز
استان
خوزستان
کد پستی
1417561636
تلفن
9003 3444 61 98+
ایمیل
ahmadghorbanidr@gmail.com

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

حمایت کننده مالی
نام سازمان / نهاد
شرکت پادرا سرم البرز
نام کامل فرد مسوول
محمد امین قبادی
آدرس خیابان
شهرک صنعتی سپهر، خیابان بهمن، خیابان خواجه نصیر طوسی،
شماره 110
شهر
نظر آباد
استان
البرز
کد پستی
3331495894
تلفن
4189 4533 26 98+
ایمیل
a.ghobadi@padraserum.com

3

مرکز بیمار گیری
نام مرکز بیمار گیری
بیمارستان امام خمینی
نام کامل فرد مسوول
محمد دلیرراد
آدرس خیابان
بلوار مدرس، خیابان ارشاد
شهر
ارومیه
استان
آذربایجان غربی
کد پستی
8135157157
تلفن
9931 3346 44 98+
ایمیل
dalirrad@yahoo.com

4

ردیف بودجه
کد بودجه
آیا منبع مالی همان سازمان یا نهاد حمایت کننده مالی است؟
خیر
عنوان منبع مالی
پادرا سرم البرز
درصد تامین مالی مطالعه توسط این منبع
100
بخش عمومی یا خصوصی
خصوصی
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
آرتا زیست فارمد

5

مرکز بیمار گیری

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
 آرتا زیست فارمد
نام کامل فرد مسوول
 الناز ذبیحی عیدگاهی
موقعیت شغلی
 کارشناس مدیکال
آخرین مدرک تحصیلی
 دکترای پزشکی
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
 داروسازی
آدرس خیابان
 جنت آباد جنوبی، ساختمان آتام، طبقه 3
شهر
 تهران
استان
 تهران
کد پستی
 1473883378
تلفن
 1123 600 942 98+
ایمیل
 e.zabihi@artapharmed.com

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

نام کامل فرد مسوول
 مریم امینی پویا
موقعیت شغلی
 مدیر دپارتمان مدیکال
آخرین مدرک تحصیلی
 دکترای پزشکی
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
 داروسازی
آدرس خیابان
 جنت آباد جنوبی، ساختمان آتام، طبقه 3
شهر
 تهران
استان
 تهران
کد پستی
 1473883378
تلفن
 1123 600 942 98+
ایمیل
 maryam.aminipooya@gmail.com

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
 دانشگاه علوم پزشکی مشهد
نام کامل فرد مسوول
 سید رضا موسوی
موقعیت شغلی
 دانشیار پزشکی قانونی و مسمومیت‌ها
آخرین مدرک تحصیلی
 متخصص
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
 پزشکی قانونی
آدرس خیابان
 مشهد؛ میدان امام رضا
شهر
 مشهد
استان
 خراسان رضوی
کد پستی
 1473883378
تلفن
 44418514
ایمیل