

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۳/۲۰

مقایسه سطح سرمی ویتامین D در بیماران با کبد چرب غیر الکلی بعد از تجویز خوراکی و عضلانی

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

مقایسه سطح سرمی ویتامین D در بیماران با کبد چرب غیر الکلی بعد از تجویز خوراکی و عضلانی

طراحی

کارآزمایی بالینی با گروه های موازی تصادفی شده

نحوه و محل انجام مطالعه

درمانگاه گوارش دانشگاه علوم پزشکی تبریز

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

بیماران مبتلا به کبد چرب غیر الکلی (NAFLD) مراجعه کننده به کلینیک گوارش دانشگاه علوم پزشکی تبریز می باشد. معیارهای ورود به مطالعه شامل؛ بیماران بالغ بالای 18 سال مبتلا به بیماری کبد چرب غیر الکلی (NAFLD) بر اساس تشخیص پزشک فوق تخصص گوارش، شواهد به نفع کبد چرب بر اساس گزارش تصویربرداری و یا گزارش پاتولوژی، عدم سابقه مصرف الکل، عدم وجود سابقه بیماری ارثی، عدم مصرف داروهای استئاتوژنیک، کمبود ویتامین D (سطح 25 هیدروکسی ویتامین D کمتر از 20 نانوگرم در میلی لیتر)، و رضایت آگاهانه بیمار برای شرکت در مطالعه؛ می باشد. معیارهای خروج از مطالعه نیز شامل ابتلا به سایر بیماری های عامل سطح پایین ویتامین D نظیر بیماری سلیاک، IBD، سیستیک فیبروزیس، سندرم روده کوتاه، سابقه مشکلات تیروئیدی و پارائتروئید، همچنین مصرف اخیر ویتامین D، ابتلا به انواع هپاتیت ویرال، و عدم رضایت آگاهانه بیمار برای شرکت در مطالعه می باشد.

گروه های مداخله

یک گروه از بیماران تحت درمان با ویتامین D خوراکی (pear vitamin D) به میزان 50000 واحد هفتگی، به مدت یک ماه، و سپس 50000 واحد ماهانه به مدت یک ماه قرار خواهند گرفت. در گروه دوم بیماران ویتامین D عضلانی به میزان 300000 هزار واحد دو واحد با فاصله یک ماه قرار خواهند گرفت

متغیرهای پیامد اصلی

سطح اولیه ویتامین D سطح نهایی ویتامین D

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20190701044062N2

تاریخ تایید ثبت در مرکز: 13-01-2020، ۱۳۹۸/۱۰/۲۳

زمان بندی ثبت: prospective

آخرین بروز رسانی: 13-01-2020، ۱۳۹۸/۱۰/۲۳

تعداد بروز رسانی ها: 0

تاریخ تایید ثبت در مرکز

13-01-2020، ۱۳۹۸/۱۰/۲۳

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

منوچهر خوش باطن

نام سازمان / نهاد

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

+98 41 1334 3010

آدرس ایمیل

mkhoshbaten@yahoo.com

وضعیت بیمار گیری

بیمار گیری تمام شده

منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

2020-01-21، ۱۳۹۸/۱۱/۰۱

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 سطح سرمی ویتامین D در بیماران با کبد چرب غیر الکلی بعد از تجویز خوراکی و عضلانی

عنوان عمومی کارآزمایی

تجویز خوراکی و عضلانی ویتامین D در بیماران با کبد چرب غیر الکلی

هدف اصلی مطالعه

موارد دیگر

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

بیماران بالغ بالای 18 سال مبتلا به بیماری کبد چرب غیر الکلی

(NAFLD) بر اساس تشخیص پزشک فوق تخصص گوارش، شواهد به نفع کبد چرب بر اساس گزارش تصویربرداری و یا گزارش پاتولوژی کمبود ویتامین D (سطح 25 هیدروکسی ویتامین D کمتر از 20 نانوگرم در میلی لیتر) رضایت آگاهانه بیمار برای شرکت در مطالعه **شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:** سابقه مصرف الکل سابقه بیماری ارثی مصرف داروهای استئاتوزیک همچنین مصرف اخیر ویتامین D ابتلا به هپاتیت ها سایر بیماری های متابولیک

سن
از سن 18 ساله
جنسیت
هر دو

فاز مطالعه
2-3

گروه های کور شده در مطالعه
اطلاعات موجود نیست
حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش بینی شده: 66
تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

بیماران با استفاده از روش بلوک های تصادفی به دو گروه خوراکی و عضلانی اختصاص خواهند یافت. بیماران با استفاده از جدول اعداد تصادفی به دو گروه مساوی تقسیم خواهند شد. برای تولید دنباله ی تصادفی از نرم افزار STATA استفاده خواهد شد.

کور سازی (به نظر محقق)

کور نشده است

توصیف نحوه کور سازی

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 تبریز

آدرس خیابان

خیابان گلگشت و کلینک بیمارستان امام رضا و تبریز

شهر

تبریز

استان

آذربایجان شرقی

کد پستی

5154751634

تاریخ تایید

1398/09/04, 2019-11-25

کد کمیته اخلاق

IR.TBZMED.REC.1398.882

1

شرح

کبد چرب غیر الکلی

ICD-10 کد

K76.0

توصیف کد ICD-10

Fatty (change of) liver, not elsewhere classified

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

سطح ویتامین D بیماران در هر دو گروه مورد مطالعه در ابتدای مطالعه اندازه گیری خواهد شد. یک گروه از بیماران تحت درمان با ویتامین D خوراکی (pear vitamin D) به میزان 50000 واحد هفتگی، به مدت یک ماه، و سپس 50000 واحد ماهانه به مدت یک ماه قرار خواهند گرفت. در گروه دوم بیماران ویتامین D عضلانی به میزان 300000 هزار واحد دو واحد با فاصله یک ماه قرار خواهند گرفت. سطح 25 هیدروکسی ویتامین D بیماران در هر دو گروه مورد مطالعه؛ 2 ماه بعد از گذشت از آغاز شروع درمان مجددا اندازه گیری خواهد شد. پیامد اولیه مطالعه حاضر سطح سطح 25 هیدروکسی ویتامین D 3 ماه بعد از گذشت از آغاز شروع درمان با ویتامین D می باشد.

مقاطع زمانی اندازه گیری

سطح ویتامین D بیماران در هر دو گروه مورد مطالعه در ابتدای مطالعه اندازه گیری خواهد شد. 2 ماه بعد از گذشت از آغاز شروع درمان مجددا اندازه گیری خواهد شد.

نحوه اندازه گیری متغیر

آزمایش خون

متغیر پیامد ثانویه

خالی

گروه های مداخله

1

شرح مداخله

گروه مداخله : در این گروه بیماران ویتامین D را به صورت عضلانی به میزان 300000 هزار واحد در دو نوبت با فاصله یک ماه دریافت خواهند کرد.

طبقه بندی

غیره

2

شرح مداخله

گروه کنترل : در این گروه بیماران تحت درمان با ویتامین D خوراکی (pear vitamin D) به میزان 50000 واحد به صورت هفتگی، به مدت یک ماه، و سپس 50000 واحد ماهانه به مدت یک ماه دریافت خواهند کرد.

طبقه بندی

غیره

مراکز بیمار گیری

1

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

بیماری های (موضوعات) مورد مطالعه

موقعیت شغلی
دانشیار
آخرین مدرک تحصیلی
فوق تخصص
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
داخلی
آدرس خیابان
خیابان گلگشت و بیمارستان امام رضا
شهر
تبریز
استان
آذربایجان شرقی
کد پستی
5154751637
تلفن
2088 3337 41 98+
ایمیل
mkhoshbaten@yahoo.com

بیمارستان امام رضا
نام کامل فرد مسوول
منوچهر خوشبایطن
آدرس خیابان
خیابان گلگشت و کلینک بیمارستان امام رضا تبریز
شهر
تبریز
استان
آذربایجان شرقی
کد پستی
5154751637
تلفن
2088 3337 41 98+
ایمیل
mkhoshbaten@yahoo.com

حمایت کنندگان / منابع مالی

1 فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی تبریز
نام کامل فرد مسوول
منوچهر خوش باطن
موقعیت شغلی
دانشیار
آخرین مدرک تحصیلی
فوق تخصص
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
داخلی
آدرس خیابان
خیابان گلگشت و بیمارستان امام رضا
شهر
تبریز
استان
آذربایجان شرقی
کد پستی
5154751637
تلفن
2088 3337 41 98+
ایمیل
mkhoshbaten@yahoo.com

حمایت کننده مالی
نام سازمان / نهاد
معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی تبریز
نام کامل فرد مسوول
عطا محمودپور
آدرس خیابان
خیابان گلگشت و کلینک بیمارستان امام رضا
شهر
تبریز
استان
آذربایجان شرقی
کد پستی
5154751637
تلفن
2084 3337 41 98+
ایمیل
a.mahmoodpour@gmail.com

ردیف بودجه
کد بودجه
آیا منبع مالی همان سازمان یا نهاد حمایت کننده مالی است؟
بلی
عنوان منبع مالی
معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی تبریز
درصد تامین مالی مطالعه توسط این منبع
100

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی تبریز
نام کامل فرد مسوول
منوچهر خوش باطن
موقعیت شغلی
دانشیار
آخرین مدرک تحصیلی
فوق تخصص
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
داخلی
آدرس خیابان
خیابان گلگشت و بیمارستان امام رضا
شهر
تبریز

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
دانشگاهی

فرد مسوول پاسخگویی عمومی کارآزمایی

اطلاعات تماس
نام سازمان / نهاد
دانشگاه علوم پزشکی تبریز
نام کامل فرد مسوول
منوچهر خوش باطن

هنوز تصمیم نگرفته‌ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست
پروتکل مطالعه
خیر - برنامه‌ای برای انتشار آن وجود ندارد
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

استان
آذربایجان شرقی
کد پستی
5154751637
تلفن
2088 3337 41 98+
ایمیل
mkhoshbaten@yahoo.com

برنامه انتشار
فایل داده شرکت کنندگان (IPD)