

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۳/۰۹

بررسی نقش داروی ناپروکسن بعنوان درمان کمکی همراه با درمانهای استاندارد و اثر بخشی آن در بهبود زودرس و کاهش میزان مرگ و میر بیماران COVID-19

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20200410047009N1
تاریخ تایید ثبت در مرکز: ۱۳۹۹/۰۲/۰۷, 26-04-2020
زمان بندی ثبت: registered_while_recruiting

آخرین بروز رسانی: ۱۳۹۹/۰۲/۰۷, 26-04-2020
تعداد بروز رسانیها: 0
تاریخ تایید ثبت در مرکز
۱۳۹۹/۰۲/۰۷, 2020-04-26

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام
مریم اسقائی
نام سازمان / نهاد
کشور
جمهوری اسلامی ایران
تلفن
3014 8670 21 98+
آدرس ایمیل
esghaei.m@iums.ac.ir

وضعیت بیمار گیری
بیمار گیری تمام شده
منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار
۱۳۹۹/۰۱/۲۵, 2020-04-13

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار
۱۳۹۹/۰۴/۲۵, 2020-07-15

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته
خالی

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته
خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی
خالی

عنوان علمی کارآزمایی

بررسی نقش داروی ناپروکسن بعنوان درمان کمکی همراه با درمانهای استاندارد و اثر بخشی آن در بهبود زودرس و کاهش میزان مرگ و میر بیماران COVID-19

عنوان عمومی کارآزمایی

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

بررسی نقش داروی ناپروکسن بعنوان درمان کمکی همراه با درمانهای استاندارد و اثر بخشی آن در بهبود زودرس و کاهش میزان مرگ و میر بیماران COVID-19

طراحی

بیماران به روش تصادفی سازی ساده و با روش بلوک بندی چهارتایی ABAB به دو گروه مساوی مداخله و کنترل تقسیم می شوند.

نحوه و محل انجام مطالعه

در ابتدا (روز صفر) و انتهای دوره درمان (روز 10 ام) هر دو گروه از بیماران با استفاده از تصویر برداری رادیولوژیک و تعیین بار ویروسی و از نظر علائم بالینی بررسی خواهند شد. میزان مرگ و میر و زمان بهبود علائم بیماری نیز ثبت خواهد شد. جهت انجام تست تعیین بار ویروسی با روش Real-time PCR یک سواب حلقی با استفاده از سواب و محیط ترانسپورت ویروس (VTM) در ابتدای شروع درمان (روز صفر) و انتهای آن (روز 10 ام) گرفته خواهد شد و جهت انجام آزمایشات مولکولی (استخراج ژنوم، سنتز cDNA و انجام آزمایش Real-time PCR) استفاده خواهد شد. پیگیری بیماران در فاصله زمانی 30 و 60 روز بعد از شروع درمان انجام خواهد شد و عوارض درمان، و میزان مرگ و میر در دو گروه ثبت خواهد شد.

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

معیارهای ورود: - بیمارانی که به دلیل عفونت SARS-CoV-2 بستری می شوند، سن بالاتر از 18 سال، بیمار داوطلب باشد، فرم رضایتنامه آگاهانه توسط بیمار یا همراه وی تکمیل و امضاء شده باشد، معیارهای خروج: دارا بودن کراتینین بالا و مشکلات کلیوی، وجود زخم فعال گوارشی.

گروههای مداخله

گروه کنترل: گروهی از بیماران هستند که طبق درمان استاندارد ارائه شده در آخرین راهنمای کشوری بیماری COVID-19 مورد درمان قرار خواهند گرفت. - گروه مداخله: گروهی از بیماران که علاوه بر درمان استاندارد قرص ناپروکسن 500 میلی گرم 3 بار در روز نیز دریافت خواهند کرد.

متغیرهای پیامد اصلی

هدف از این مطالعه بررسی طول دوره بهبودی بعد از مداخله است.

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

تأثیر داروی ناپروکسن در بهبودی و کاهش میزان مرگ و میر بیماران COVID-19

هدف اصلی مطالعه

درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

بیمارانی که عفونت آنها به SARS-CoV-2 با استفاده از روش PCR تایید شده است. سن بالاتر از 18 سال فرم رضایتنامه آگاهانه توسط بیمار یا همراه وی تکمیل و امضاء شده باشد. بیمار بطور داوطلبانه در پژوهش شرکت نماید.

شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

دارا بودن کراتینین بالا و مشکلات کلیوی در صورت وجود زخم فعال گوارشی وجود سایر شرایط موارد منع مصرف داروی ناپروکسن

سن

از سن 18 ساله

جنسیت

هر دو

فاز مطالعه

4

گروه‌های کور شده در مطالعه

اطلاعات موجود نیست

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش‌بینی شده: 101

تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه‌های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

بیماران به روش تصادفی سازی ساده و با روش بلوک بندی چهارتایی ABAB به دو گروه مساوی مداخله و کنترل تقسیم می‌شوند.

کور سازی (به نظر محقق)

کور نشده است

توصیف نحوه کور سازی

دارو نما

ندارد

اختصاص به گروه‌های مطالعه

موازی

سایر مشخصات طراحی مطالعه

کد ثبت در سایر مراکز ثبت بین‌المللی

خالی

تاییدیه کمیته‌های اخلاق

1

کمیته اخلاق

نام کمیته اخلاق

کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی ایران

آدرس خیابان

تهران، بزرگراه همت جنب برج میلاد، دانشگاه علوم پزشکی ایران

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

۱۴۴۹۶۱۴۵۳۵

تاریخ تایید

۱۳۹۸/۱۲/۲۸, 2020-03-18

کد کمیته اخلاق

IR.IUMS.REC.1399.001

بیماری‌های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

بیماری کرونا ویروس جدید - 2019

کد ICD-10

U07.1

توصیف کد ICD-10

COVID-19, virus identified

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

میزان بهبودی در بیماران COVID-19

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در ابتدا (روز صفر) و انتهای دوره درمان (روز 10 ام)

نحوه اندازه‌گیری متغیر

بررسی علائم بالینی

2

شرح متغیر پیامد

میزان مرگ و میر در بیماران COVID-19

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در پایان دوره درمان

نحوه اندازه‌گیری متغیر

محاسبه درصد مرگ و میر در جمعیت مورد مطالعه

متغیر پیامد ثانویه

خالی

گروه‌های مداخله

1

شرح مداخله

گروه مداخله: گروهی از بیماران COVID-19 که علاوه بر درمان استاندارد ارائه شده در آخرین راهنمای کشوری که گروه کنترل دریافت می‌کنند قرص ناپروکسن 500 میلی‌گرم 3 بار در روز را به مدت 10 روز و به شکل خوراکی نیز دریافت خواهند کرد.

طبقه بندی

درمانی - داروها

2

شرح مداخله

گروه کنترل: گروهی از بیماران که طبق درمان استاندارد ارائه شده در آخرین راهنمای کشوری بیماری COVID-19 مورد درمان قرار خواهند گرفت: - رژیم دو دارویی: اسلتامیویر به همراه با هیدروکسی کلروکین/کلروکین- رژیم سه دارویی: اسلتامیویر به همراه با هیدروکسی کلروکین/کلروکین و لوپیناویر/ریتوناویر- رژیم چهار دارویی: اسلتامیویر به همراه با هیدروکسی کلروکین/کلروکین و لوپیناویر/ریتوناویر و ریناویرین

طبقه بندی

درمانی - داروها

مراکز بیمار گیری

1

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

بیمارستان های تابعه دانشگاه علوم پزشکی ایران

نام کامل فرد مسوول

مریم اسقائی

آدرس خیابان

تهران، بزرگراه همت جنب برج میلاد، دانشگاه علوم پزشکی ایران

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

۱۴۴۹۶۱۴۵۳۵

تلفن

3014 8770 21 98+

ایمیل

esghaei.m@iums.ac.ir

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

حمایت کننده مالی

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی ایران

نام کامل فرد مسوول

سید عباس متولیان

آدرس خیابان

تهران، بزرگراه همت جنب برج میلاد، دانشگاه علوم پزشکی ایران

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

۱۴۴۹۶۱۴۵۳۵

تلفن

2503 8670 21 98+

ایمیل

research-m@iums.ac.ir

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

100

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 ایران

نام کامل فرد مسوول

مریم اسقائی

موقعیت شغلی

دانشیار

آخرین مدرک تحصیلی

.Ph.D

سایر حوزه های کاری/تخصص ها

ویروس شناسی

آدرس خیابان

تهران، بزرگراه همت جنب برج میلاد، دانشگاه علوم پزشکی ایران

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

14665354

تلفن

3014 8670 21 98+

ایمیل

esghaei.m@iums.ac.ir

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی ایران

نام کامل فرد مسوول

مریم اسقائی

موقعیت شغلی

دانشیار

آخرین مدرک تحصیلی

.Ph.D

سایر حوزه های کاری/تخصص ها

ویروس شناسی

آدرس خیابان

تهران، بزرگراه همت جنب برج میلاد، دانشگاه علوم پزشکی ایران

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

تهران، بزرگراه همت ج

تلفن

3014 8670 21 98+

ایمیل

esghaei.m@iums.ac.ir

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی ایران

نام کامل فرد مسوول

مریم اسقائی

موقعیت شغلی

دانشیار

آخرین مدرک تحصیلی

.Ph.D

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها

ویروس‌شناسی

آدرس خیابان

تهران، بزرگراه همت جنب برج میلاد، دانشگاه علوم پزشکی ایران

شهر

تهران

استان

تهران

کد پستی

۱۴۴۹۶۱۴۵۳۵

تلفن

3014 8670 21 98+

ایمیل

esghaei.m@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)

مصادق ندارد

عنوان و جزئیات بیشتر در مورد داده/مستند

اطلاعات مربوط به نتایج استفاده از داروی ناپروکسن

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

برای محققین شاغل در موسسات دانشگاهی و علمی

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

است

پزشکان معالج برای استفاده از داده‌ها در درمان بیماران مجاز می

باشند.

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

مریم اسقائی

یک درخواست برای داده/مستند چه فرایندی را طی می‌کند

از طریق ارسال ایمیل به دکتر مریم اسقائی مستندات را دریافت کند.

سایر توضیحات