

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۶/۲۶

بررسی تاثیر زمان تجویز هپارین بر روی TIMI Flow grade بیماران مبتلا به آنفارکتوس حاد میوکارد با بالارفتن قطعه ST تحت درمان با آنژیوپلاستی اولیه

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20200510047380N1
تاریخ تایید ثبت در مرکز: ۱۳۹۹/۰۳/۲۶, 15-06-2020
زمان بندی ثبت: registered_while_recruiting

آخرین بروز رسانی: ۱۳۹۹/۰۳/۲۶, 15-06-2020

تعداد بروز رسانی ها: 0

تاریخ تایید ثبت در مرکز
۱۳۹۹/۰۳/۲۶, 2020-06-15

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

ابوذر فخر موسوی

نام سازمان / نهاد

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

4282 3366 13 98+

آدرس ایمیل

aboozar.mousavi@gmail.com

وضعیت بیمار گیری

بیمار گیری تمام شده

منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

۱۳۹۹/۰۳/۰۱, 2020-05-21

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

۱۳۹۹/۱۱/۳۰, 2021-02-18

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی

خالی

عنوان علمی کارآزمایی

بررسی تاثیر زمان تجویز هپارین بر روی TIMI Flow grade بیماران
مبتلا به آنفارکتوس حاد میوکارد با بالارفتن قطعه ST تحت درمان با
آنژیوپلاستی اولیه

عنوان عمومی کارآزمایی

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

تعیین تاثیر زمان تجویز هپارین بر روی TIMI Flow grade بیماران مبتلا
به آنفارکتوس حاد میوکارد با بالارفتن قطعه ST تحت درمان با
آنژیوپلاستی اولیه

طراحی

کار آزمایی بالینی با گروه های موازی، فاز 3 بر روی 120 بیمار،
تصادفی شده می باشد. افراد به صورت تصادفی با روش بلوکهای
تصادفی 4 تایی به دو گروه تخصیص می یابند. توالی های تصادفی با
استفاده از نرم افزار کامپیوتری تولید خواهند شد. بعد از تولید لیست،
به هر فرد یک کد اختصاصی تخصیص داده خواهد شد. ثبت نام و توالی
تخصیص تصادفی توسط شخص ثالث انجام می گیرد. روش نمونه گیری
تدریجی (consecutive sampling) می باشد. بر اساس مراجعات
تدریجی بیماران به اورژانس و پرونده های تکمیل شده شروع و تا
رسیدن به حجم نمونه مورد نیاز، نمونه گیری ادامه خواهد یافت.

نحوه و محل انجام مطالعه

این مطالعه در بیمارستان قلب و عروق حشمت دانشگاه علوم پزشکی
گیلان انجام خواهد شد. اطلاعات مربوط به سکنه قلبی، آنژیوگرافی،
آنژیوپلاستی از پرونده های پزشکی استخراج خواهد شد. چهل روز پس
از ترخیص اطلاعات مربوط به LVEF و افزایش LVEF مورد بررسی
قرار خواهد گرفت.

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

معیار ورود: بیماران STEMI متمایل به شرکت در مطالعه. معیارهای
عدم ورود: بیمارانی که داروهای آنتی ترومبوتیک در ۷ روز گذشته
دریافت کرده باشند، حاملگی، خونریزی فعال، سابقه ترومبوسیتوپنی در
زمینه هپارین (HIT)، دریافت هپارین قبل از بستری، سابقه
ترومبوسیتوپنی و سابقه CABG و سن بالای 75 سال و آنژیوپلاستی
اولیه ناموفق

گروه های مداخله

گروه مداخله که به محض ورود به اورژانس هپارین ۹۰ lu/kg وریدی
می گیرند. گروه کنترل که در کت لب و حین آنژیوگرافی هپارین ۹۰
lu/kg وریدی می گیرند.

متغیرهای پیامد اصلی

پیامد قابل اندازه گیری اولیه TIMI Flow grade است.

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

بررسی اثر زمان تجویز هپارین در درمان انفارکتوس قلبی حاد
هدف اصلی مطالعه
درمانی

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه
شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:
بیماران STEMI متمایل به شرکت در مطالعه
شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:
بیمارانی که داروهای آنتی ترومبوتیک در ۷ روز گذشته دریافت کرده باشند حاملگی خونریزی فعال سابقه ترومبوسیتوپنی در زمینه هپارین (HIT) دریافت هپارین قبل از بستری سابقه ترومبوسیتوپنی سابقه CABG سن بالای 75 سال آنژیوپلاستی اولیه ناموفق

سن
تا سن 75 ساله
جنسیت
هر دو

فاز مطالعه
3

گروه‌های کور شده در مطالعه
اطلاعات موجود نیست
حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش‌بینی شده: 120
تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه‌های مداخله و کنترل
توصیف نحوه تصادفی سازی

افراد واجد شرایط، به صورت تصادفی با روش بلوکهای تصادفی 4 تایی به دو گروه تخصیص می‌یابند. بیماران مذکور به دو گروه تجویز هپارین زودرس در اورژانس و گروه تجویز هپارین دیررس در واحد کت لب تقسیم خواهند شد. توالی‌های تصادفی با استفاده از نرم افزار کامپیوتری تولید خواهند شد. بعداز تولید لیست، به هر فرد یک کد اختصاصی تخصیص داده خواهد شد و در طول مطالعه فرد با این کد شناخته خواهد شد. ثبت نام و توالی تخصیص تصادفی توسط شخص ثالث انجام می‌گیرد. روش نمونه‌گیری تدریجی (consecutive sampling) می‌باشد. بر اساس مراجعات تدریجی بیماران به اورژانس و پرونده‌های تکمیل شده شروع و تا رسیدن به حجم نمونه مورد نیاز، نمونه‌گیری ادامه خواهد یافت.

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

تائیدیه کمیته‌های اخلاق

1

کمیته اخلاق

نام کمیته اخلاق

کمیته اخلاق دانشگاه علوم پزشکی گیلان

آدرس خیابان

رشت - خیابان نامجو - خیابان شهید سیادت - روبروی بیمارستان

17 شهرو - معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی

گیلان

شهر

رشت

استان

گیلان

کد پستی

41446-66949

تاریخ تایید

2020-05-06, ۱۳۹۹/۰۲/۱۷

کد کمیته اخلاق

IR.GUMS.REC.1399.059

بیماری‌های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

آنفارکتوس حاد میوکارد با بالا رفتن قطعه ST

کد ICD-10

I21.0

توصیف کد ICD-10

ST elevation (STEMI) myocardial infarction of anterior wall

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

درجه بندی TIMI Flow

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

یک نوبت حین آنژیوگرافی و قبل از آنژیوپلاستی و مجدداً پس از

آنژیوپلاستی بر روی رگ مسبب MI.

نحوه اندازه‌گیری متغیر

آنژیوگرافی عروق کرونر

متغیر پیامد ثانویه

1

شرح متغیر پیامد

کسر تخلیه بطن چپ

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

چهل روز پس از آنفارکتوس میوکارد

نحوه اندازه‌گیری متغیر

اکوکاردیوگرافی

2

شرح متغیر پیامد

مابع پریکارد

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

چهل روز پس از آنفارکتوس میوکارد

نحوه اندازه‌گیری متغیر

اکوکاردیوگرافی

3

شرح متغیر پیامد

پارگی دیواره آزاد

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

چهل روز پس از آنفارکتوس میوکارد

نحوه اندازه‌گیری متغیر

اکوکاردیوگرافی

شرح متغیر پیامد

Flail دریچه میترال

مقاطع زمانی اندازه گیری

چهل روز پس از آنفارکتوس میوکارد

نحوه اندازه گیری متغیر

اکوکاردیوگرافی

شرح متغیر پیامد

پارگی دیواره بین بطنی

مقاطع زمانی اندازه گیری

چهل روز پس از آنفارکتوس میوکارد

نحوه اندازه گیری متغیر

اکوکاردیوگرافی

گروه های مداخله**شرح مداخله**

گروه مداخله: بیماران گروه مداخله که به محض ورود در اورژانس و

تشخیص STEMI، هپارین با دوز ۹۰ lu/kg به صورت وریدی برای آنها

تجویز خواهد شد.

طبقه بندی

درمانی - داروها

شرح مداخله

گروه کنترل: در کت لب و حین آنژیو گرافی هپارین ۹۰ lu/kg وریدی

می گیرند.

طبقه بندی

درمانی - داروها

مراکز بیمار گیری**مرکز بیمار گیری****نام مرکز بیمار گیری**

بیمارستان قلب دکتر حشمت

نام کامل فرد مسوول

سید ابوزر فخرموسوی

آدرس خیابان

رشت، میدان مصلی، بیمارستان قلب دکتر حشمت رشت

شهر

رشت

استان

گیلان

کد پستی

41939-55588

تلفن

4282 3366 13 98+

ایمیل

fakhrmousavi@gums.ac.ir

حمایت کنندگان / منابع مالی**حمایت کننده مالی****نام سازمان / نهاد**

معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی گیلان

نام کامل فرد مسوول

محمدرضا نقی پور

آدرس خیابان

رشت، خیابان نامجو، خیابان شهید سیادت، رو به روی بیمارستان

17هفده شهرپور، معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه

شهر

رشت

استان

گیلان

کد پستی

41446-66949

تلفن

5821 3333 13 98+

ایمیل

research@gums.ac.ir

ردیف بودجه**کد بودجه**

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

بلی

عنوان منبع مالی

معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی گیلان

درصد تامین مالی مطالعه توسط این منبع

100

بخش عمومی یا خصوصی

عمومی

مبدأ اعتبار از داخل یا خارج کشور

داخلی

طبقه بندی منابع اعتبار خارجی

خالی

کشور مبدأ**طبقه بندی موسسه تامین کننده اعتبار**

دانشگاهی

فرد مسوول پاسخگویی عمومی کارآزمایی**اطلاعات تماس****نام سازمان / نهاد**

مرکز تحقیقات قلب سالم دانشگاه علوم پزشکی گیلان

نام کامل فرد مسوول

سید ابوزر فخر موسوی

موقعیت شغلی

استادیار

آخرین مدرک تحصیلی

فوق تخصص

سایر حوزه های کاری/تخصص ها

قلب

آدرس خیابان

رشت، میدان مصلی، بیمارستان قلب دکتر حشمت رشت، مرکز

تحقیقات قلب سالم

شهر

رشت

استان

گیلان

کد پستی

41939-55588

تلفن

4282 3366 13 98+

ایمیل

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

مرکز تحقیقات قلب سالم دانشگاه علوم پزشکی گیلان

نام کامل فرد مسوول

سید ابودر فخر موسوی

موقعیت شغلی

استادیار

آخرین مدرک تحصیلی

فوق تخصص

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها

قلب

آدرس خیابان

رشت، میدان مصلی، بیمارستان قلب دکتر حشمت رشت، مرکز

تحقیقات قلب سالم

شهر

رشت

استان

گیلان

کد پستی

41939-55588

تلفن

4282 3366 13 98+

ایمیل

fakhrmousavi@gums.ac.ir

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

مرکز تحقیقات قلب سالم دانشگاه علوم پزشکی گیلان

نام کامل فرد مسوول

سید ابودر فخر موسوی

موقعیت شغلی

استادیار

آخرین مدرک تحصیلی

فوق تخصص

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها

قلب

آدرس خیابان

رشت، میدان مصلی، بیمارستان قلب دکتر حشمت رشت، مرکز

تحقیقات قلب سالم

شهر

رشت

استان

گیلان

کد پستی

41939-55588

تلفن

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

هنوز تصمیم نگرفته‌ام - برنامه انتشار آن هنوز مشخص نیست

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

فایل spss شامل تمام اطلاعات مربوط به سکنه قلبی شامل

بازه زمانی از شروع درد تا مراجعه به واحد اورژانس، سطح قدامی

High lateral، سطح قدامی، Extensive antrolateral، سطح

تحتانی، سطح خلفی، بطن راست، سطح سپتال، EF بدو ورود، ضربان

قلب بیمار در اولین نوار قلب، اولین فشار خون سیستولیک و

دیاستولیک و Killip Class. نوع درمان انجام شده، دریافت هپارین

بولوس در اورژانس، دریافت هپارین بولوس در کت لب، و اینکه بیمار

به CABG نیاز پیدا کرده است یا خیر. اطلاعات آنژیوگرافی و

آنژیوپلاستی شامل Identifiable culprit vessel و Access عروقی،

TIMI FLOW و LM، LAD، Diagonal، LCX، OM، OM، RCA، PDA

عروق در حین آنژیوگرافی و پس از آنژیوپلاستی و عوارض بیمارستانی

(sent thrombosis)، خونریزی و هماتوم محل آنژیوگرافی، تاکی

آریتمی بطنی (VT، VF)، VSR، FLAIL MV، Free wall rupture، و

pericardial effusion. اطلاعات مربوط پس از ترخیص شامل LVEF

چهل روز پس از ترخیص.

بازه زمانی امکان دسترسی به داده/مستند

6 ماه پس از چاپ نتایج.

کسانی که اجازه دارند به داده/مستند دسترسی پیدا کنند

محققین شاغل در موسسات دانشگاهی و علمی

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

است

محققین به استفاده از آنالیزهای بیشتر جهت دستیابی به نتایج جدید و

نیز استفاده از داده‌ها در پژوهش‌های آتی مجاز خواهند بود.

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

ایران، گیلان، رشت، میدان مصلی، بیمارستان قلب دکتر حشمت

رشت، مرکز تحقیقات قلب سالم کد پستی: 41939-55588 تلفن:

00981333664282 فکس: 00981333668718

یک درخواست برای داده/مستند چه فرایندی را طی می‌کند

لازم است یک درخواست کتبی با توضیحات کافی به آدرس پستی ذکر

شده ارسال شود. فرد مسئول پاسخ گوی علمی در طی یک هفته پس

از دریافت درخواست پاسخگو خواهد بود.

سایر توضیحات