

پروتکل کارآزمایی بالینی مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

۱۴۰۵/۰۳/۲۹

بررسی اثربخشی و ایمنی اریتروپویتین نوترکیب بر بهبود بیماران COVID-19 بستری در بیمارستان

چکیده پروتکل

هدف از مطالعه

این مطالعه با هدف بررسی اثر اریتروپویتین نوترکیب بر سیر بهبودی بیماران COVID-19 صورت می گیرد.

طراحی

کارآزمایی بالینی تصادفی فاز 2، با گروه بندی دو بازویی موازی بر روی 20 بیمار و استفاده از دارونما در گروه کنترل، یک سو کور و تخصیص تصادفی مخفی سازی شده به گروه های مطالعه.

نحوه و محل انجام مطالعه

این مطالعه در بیمارستان شهید محمدی شهر بندرعباس انجام خواهد شد. بیماران پس از کسب رضایت نامه کتبی وارد مطالعه شده اما از این که در کدام گروه قرار می گیرند اطلاعی نخواهند داشت.

شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود

کلیه بیماران مثبت قطعی COVID-19 که $Hb \leq 9$ و حداقل یکی از علائم شدید COVID-19 را داشته باشند و حاضر به همکاری در این طرح باشند وارد مطالعه می شوند. بیماران با سابقه بیماری های انعقادی، ترومبوز، ترومبوز ورید عمقی و بیماری ربوی مزمن، دیابت شیرین، ضعف سیستم ایمنی، end stage renal disease و بیماری کبدی و بیماران با سابقه مصرف قرص های ضد بارداری OCPs و $Hb > 9$ ، فشار خون سیستولی بیش از 160 میلی متر جیوه، فشار خون دیاستولی بیش از 90 میلی متر جیوه و سن بالای 65 سال و اریتروپویتین بالای 500 از مطالعه خارج می شوند.

گروه های مداخله

بیماران به دو گروه تقسیم می شوند. در گروه A درمان استاندارد بیماران COVID-19 به همراه اریتروپویتین نوترکیب تجویز می شود. در گروه B درمان استاندارد بیماران COVID-19 را به همراه دارونما دریافت می کنند.

متغیرهای پیامد اصلی

وضعیت علائم بالینی بیماران، بررسی های آزمایشگاهی بیماران و هموگلوبین

اطلاعات عمومی

علت بروز رسانی

تاریخ پایان بیمارگیری پیش بینی شده در تاریخ 2020/12/21 بود اما از آنجا که به دلیل جلوگیری از واکنش های سو دارو، معیارهای عدم ورود گسترده و دقیقی را داشتیم، بیمارگیری (برای هر دو گروه مداخله و شاهد) چندان آسان نبود و در تاریخ پیشبینی شده به پایان نرسید و ما هنوز هم در حال بیمارگیری هستیم. بیمارگیری در 2020/8/17 آغاز شد و تا تاریخ پایان پیشبینی شده 2021/8/1 به روز رسانی گردیده است.

نام اختصاری

اطلاعات ثبت در مرکز

شماره ثبت کارآزمایی در مرکز: IRCT20200509047364N1

تاریخ تایید ثبت در مرکز: 09-08-2020، ۱۳۹۹/۰۵/۱۹

زمان بندی ثبت: registered_while_recruiting

آخرین بروز رسانی: 26-05-2021، ۱۴۰۰/۰۳/۰۵

تعداد بروز رسانی ها: 2

تاریخ تایید ثبت در مرکز

2020-08-09، ۱۳۹۹/۰۵/۱۹

اطلاعات تماس ثبت کننده

نام

داریوش هوشیار

نام سازمان / نهاد

کشور

جمهوری اسلامی ایران

تلفن

3778 3670 71 98+

آدرس ایمیل

dariush.hooshyar@hums.ac.ir

وضعیت بیمار گیری

بیمار گیری تمام شده

منبع مالی

تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار

2020-06-21، ۱۳۹۹/۰۴/۰۱

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار

2021-08-01، ۱۴۰۰/۰۵/۱۰

تاریخ شروع بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ پایان بیمارگیری تحقق یافته

خالی

تاریخ خاتمه کارآزمایی

خالی

عنوان علمی کارآزمایی

بررسی اثربخشی و ایمنی اریتروپویتین نوترکیب بر بهبود بیماران

COVID-19 بستری در بیمارستان

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

کلیه بیماران مثبت قطعی COVID-19 که $Hb \leq 9$ دارند. داشتن حداقل یکی از علائم شدید COVID-19 شامل: تاکی پنه (میزان تنفس < 30 در دقیقه)، هیپوکسیمی (اشباع $O_2 \leq 93$ ، نسبت فشار جزئی اکسیژن شریانی > 300)، اینفیلتراسیون ریه ($< 50\%$ میدان ریه در طی 24 تا 48 ساعت)، لننوتی پیش رونده، $CRP > 100$ ، $LDH > 245$ U/l

شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی:

بیماران با سابقه بیماری های انعقادی بیماران با سابقه ترومبوز بیماران با سابقه ترومبوز ورید عمقی بیماران با سابقه بیماری ربوی مزمن بیماران با سابقه دیابت شیرین بیماران با ضعف سیستم ایمنی بیماران با سابقه end stage renal disease بیماران با بیماری کبدی بیماران با سابقه مصرف قرص های ضد بارداری OCPs بیماران با فشار خون سیستولی بیش از 160mmHg بیماران با فشار خون دیاستولی بیش از 90mmHg بیماران با سن بالای 65 سال بیماران با اربتروپوتین بالای 500 بیماران با سابقه myocardial infarction و یا unstable angina بیماران با سابقه بدخیمی

سن

تا سن 65 ساله

جنسیت

هر دو

فاز مطالعه

2

گروه های کور شده در مطالعه

• شرکت کننده

حجم نمونه کل

حجم نمونه پیش بینی شده: 20

تصادفی سازی (نظر محقق)

اختصاص تصادفی به گروه های مداخله و کنترل

توصیف نحوه تصادفی سازی

قبل از تخصیص گروه ها به افراد واجد شرایط شرکت در مطالعه، رضایت نامه آگاهانه جهت گروه بندی افراد تکمیل می گردد. توالی تصادفی با استفاده از ابزار های آنلاین (<https://www.sealedenvelope.com/>) و با روش تصادفی سازی بلوک توسط فردی که در بیمار گیری و تخصیص افراد به کد های تصادفی نقشی ندارد تهیه می شود. تخصیص تصادفی فردی در بلوک های 2 و 4 تایی و با لایه بندی بر اساس جنسیت صورت می گیرد. شرایط ورود به مطالعه توسط مسئول بیمار گیری مطالعه کنترل می شود. کد های موجود در توالی تصادفی توسط تیم درمانی بدون اطلاع از اینکه هر کد در گروه مداخله یا دارونما قرار دارد به بیماران اختصاص داده می شود. سپس کد های بیماران برای انجام مداخلات با اطلاعات توالی تصادفی تولید شده مطابقت داده می شوند. (پنهان سازی تخصیص تصادفی توسط تیم درمان و بدون اطلاع مسئول بیمارگیری و فردی که توالی تصادفی را تهیه کرده است صورت می گیرد.)

کور سازی (به نظر محقق)

یک سوپه کور

توصیف نحوه کور سازی

در این مطالعه تمامی شرکت کنندگان از شرکت در این مطالعه آگاهی داشته و با کسب رضایت از ایشان وارد مطالعه می شوند، کلیه شرکت کنندگان از اینکه در کدام گروه از این مطالعه قرار می گیرند بی اطلاع می باشند و پس از گروه بندی بیماران، در گروه درمان بیماران اربتروپوتین نوترکیب و در گروه کنترل بیماران دارونما را دریافت می کنند. محقق اصلی، پرسنل بهداشتی درمانی، مسئولین جمع آوری داده ها و کسانی که پیامد را ارزیابی می کنند از گروه بندی بیماران اطلاع ندارند. کسانی که پیش نویس مقاله را تهیه می کنند در صورتی که در موارد فوق همکاری نداشته باشند از گروه بندی ها بی اطلاع هستند.

دارو نما
دارد
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

ایران، هرمزگان، بندرعباس، بلوار شهید چمران، دانشگاه علوم پزشکی هرمزگان، معاونت تحقیقات و فناوری

شهر

بندرعباس

استان

هرمزگان

کد پستی

7916613885

تاریخ تایید

1399/03/17, 2020-06-06

کد کمیته اخلاق

IR.HUMS.REC.1399.165

بیماری های (موضوعات) مورد مطالعه

1

شرح

کووید-19 با تشخیص قطعی آزمایشگاهی

کد ICD-10

U07.1

توصیف کد ICD-10

COVID-19, virus identified

متغیر پیامد اولیه

1

شرح متغیر پیامد

سرعت تنفس

مقاطع زمانی اندازه گیری

در ابتدای مطالعه (قبل از مداخله) و روز 5 پس از مداخله

نحوه اندازه گیری متغیر

دستگاه پالس اکسی متر

2

شرح متغیر پیامد

وضعیت اشباع اکسیژن و نسبت فشار جزئی اکسیژن شریانی

مقاطع زمانی اندازه گیری

در ابتدای مطالعه (قبل از مداخله) و روز 5 پس از مداخله

نحوه اندازه گیری متغیر

دستگاه پالس اکسی متر

گروه‌های مداخله

1

شرح مداخله

گروه مداخله: گروه A: درمان دارویی استاندارد را بر اساس پروتکل های درمانی کمیته ملی COVID-19 و اریترویوتین نوترکیب (ایپرکس، تولید شرکت دارویی جنسون و جنسون) 300 unit/Kg یا معادل 4000IU را به صورت تزریق زیر جلدی پنج بار در روز، روزانه به مدت 5 روز دریافت می کنند و همزمان نیز Enoxaparin 1mg/kg SQ daily جهت جلوگیری از ترومبوز دریافت میکنند فشارخون بیماران نیز به همراه سایر علائم حیاتی با فواصل منظم و به صورت مکرر چک میشود. از بیماران نیز رضایت نامه آگاهانه جهت دریافت دارو گرفته میشود و کلیه نکات مثبت و منفی مصرف دارو توضیح داده میشود. درمان دارویی استاندارد طبق پروتکل های درمان کمیته ملی COVID-19 شامل: هیدروکسی کلروکین/کلروکین فسفات: • قرص هیدروکسی کلروکین سولفات 200 میلی گرم یا قرص کلروکین فسفات 250 میلی گرم (معادل 150 میلی گرم مقدار پایه) روز اول هر 12 ساعت 2 قرص و در ادامه هر 12 ساعت یک قرص بمدت حداقل 7 روز و حداکثر تا 14 روز یکی از دارو های زیر به صلاحدید و تشخیص پزشک معالج: • قرص کلنرا (لوپیناویر/ریتوناویر) 200/50 میلی گرم هر 12 ساعت 2 عدد بعد از غذا حداقل 7 روزهو حداکثر 14 روز • قرص (آنازاناویر/ریتوناویر) 300/100 یک قرص روزانه همراه غذا یا آنازاناویر 400 میلی گرم روزانه حداقل 7 روز و حداکثر 14 روز] می باشد.

طبقه بندی

درمانی - داروها

2

شرح مداخله

گروه کنترل: گروه B: درمان دارویی استاندارد را بر اساس پروتکل های درمانی کمیته ملی COVID-19 و دارونما (آب مقطر) را به صورت تزریق زیر جلدی پنج بار در روز، روزانه به مدت 5 روز دریافت می کنند. درمان دارویی استاندارد طبق پروتکل های درمان کمیته ملی COVID-19 شامل: هیدروکسی کلروکین/کلروکین فسفات: • قرص هیدروکسی کلروکین سولفات 200 میلی گرم یا قرص کلروکین فسفات 250 میلی گرم (معادل 150 میلی گرم مقدار پایه) روز اول هر 12 ساعت 2 قرص و در ادامه هر 12 ساعت یک قرص بمدت حداقل 7 روز و حداکثر تا 14 روز یکی از دارو های زیر به صلاحدید و تشخیص پزشک معالج: • قرص کلنرا (لوپیناویر/ریتوناویر) 200/50 میلی گرم هر 12 ساعت 2 عدد بعد از غذا حداقل 7 روزهو حداکثر 14 روز • قرص (آنازاناویر/ریتوناویر) 300/100 یک قرص روزانه همراه غذا یا آنازاناویر 400 میلی گرم روزانه حداقل 7 روز و حداکثر 14 روز] می باشد.

طبقه بندی

دارو نما

مراکز بیمار گیری

1

مرکز بیمار گیری

نام مرکز بیمار گیری

بیمارستان شهید محمدی

نام کامل فرد مسوول

دکتر مهدی حسینی آزاد

آدرس خیابان

شرح متغیر پیامد

وضعیت انفیتراسیون ریه

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در ابتدای مطالعه (قبل از مداخله) و روز 5 پس از مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

گرافی اشعه ایکس سینه

4

شرح متغیر پیامد

میزان LDH

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در ابتدای مطالعه (قبل از مداخله) و روز 5 پس از مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

آزمایشگاه پاتوبیولوژی

5

شرح متغیر پیامد

میزان CRP

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در ابتدای مطالعه (قبل از مداخله) و روز 5 پس از مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

آزمایشگاه پاتوبیولوژی

6

شرح متغیر پیامد

میزان لنفوسیت

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در ابتدای مطالعه (قبل از مداخله) و روز 5 پس از مداخله

نحوه اندازه‌گیری متغیر

آزمایشگاه پاتوبیولوژی

7

شرح متغیر پیامد

میزان اریترویوتین اندوزن

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

ابتدای مطالعه (قبل از مداخله)

نحوه اندازه‌گیری متغیر

آزمایشگاه پاتوبیولوژی

8

شرح متغیر پیامد

فشار خون بیماران

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

در ابتدای مطالعه (قبل از مداخله)، در هنگام مداخله (تجویز 5 روزه اریترویوتین)

نحوه اندازه‌گیری متغیر

دستگاه فشار سنج

متغیر پیامد ثانویه

1

شرح متغیر پیامد

میزان هموگلوبین نمونه خون بیماران

مقاطع زمانی اندازه‌گیری

ابتدای مطالعه (قبل از مداخله)، روز 5 پس از مداخله و 2 تا 4 هفته

بندرعباس-بلوار جمهوری اسلامی ایران

شهر

بندرعباس

استان

هرمزگان

کد پستی

7916613885

تلفن

7000 3334 76 98+

فکس

5003 3334 76 98+

ایمیل

shmh@hums.ac.ir

آدرس صفحه وب

/https://shmh.hums.ac.ir

فرد مسوول پاسخگویی عمومی کارآزمایی

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی بندرعباس

نام کامل فرد مسوول

داریوش هوشیار

موقعیت شغلی

دانشجوی پزشکی

آخرین مدرک تحصیلی

دکترای پزشکی

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها

پزشکی عمومی

آدرس خیابان

ایران، بندرعباس، انتهای بلوار امام حسین، پردیس دانشگاه علوم

پزشکی هرمزگان، دانشکده پزشکی

شهر

بندرعباس

استان

هرمزگان

کد پستی

7919693116

تلفن

7226 038 990 98+

ایمیل

dariush.hooshyar@gmail.com

حمایت کنندگان / منابع مالی

1

حمایت کننده مالی

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی بندرعباس

نام کامل فرد مسوول

دکتر تیمور آقاملایی

آدرس خیابان

ایران، هرمزگان، بندرعباس، بلوار شهید چمران، دانشگاه علوم

پزشکی هرمزگان، معاونت تحقیقات و فناوری

شهر

بندرعباس

استان

هرمزگان

کد پستی

7916613885

تلفن

7192 3333 76 98+

فکس

7192 3333 76 98+

ایمیل

research@hums.ac.ir

آدرس صفحه وب

/https://resv.hums.ac.ir

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

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 علمی مطالعه

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی بندرعباس

نام کامل فرد مسوول

دکتر میترا کاظمی جهرمی

موقعیت شغلی

استادیار

آخرین مدرک تحصیلی

فوق تخصص

سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها

داخلی

آدرس خیابان

بندرعباس، بلوار جمهوری اسلامی ایران، بیمارستان شهید محمدی،

دفتر گروه داخلی فوق تخصصی

شهر

بندرعباس

استان

هرمزگان

کد پستی

7916613885

تلفن

2820 791 917 98+

ایمیل

mitra.kazemijahromi@gmail.com

فرد مسوول به روز رسانی اطلاعات

اطلاعات تماس

نام سازمان / نهاد

دانشگاه علوم پزشکی بندرعباس

نام کامل فرد مسوول

دکتر میترا کاظمی جهرمی

موقعیت شغلی

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

استادیار
آخرین مدرک تحصیلی
فوق تخصص
سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها
داخلی

آدرس خیابان
بندرعباس، بلوار جمهوری اسلامی ایران، بیمارستان شهید محمدی،
دفتر گروه داخلی فوق تخصصی

شهر
بندرعباس

استان
هرمزگان

کد پستی
7916613885

تلفن
2820 791 917 98+

ایمیل
mitra.kazemijahromi@gmail.com